

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|---|---------------------|---|--|---|--|----------------------------------|-----------|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 012820 | A02BA02 | ranitidin | RANITIDIN | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 2 ml (50 mg/2 ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 205,60 | 0,3 g | 246,72 | - | | |
| 0122120 | A02BC01 | omeprazol | OMEPROL | prašak za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 40 mg | Solarfex-Industria Química E Farmaceutica S.A. | Portugalija | 327,40 | 20 mg | 163,70 | - | | |
| 0122751 | A02BC02 | pantoprazol | CONTROLOC | prašak za rastvor za injekciju | bočica, 1 po 40 mg | Takeda GmbH | Nemačka | 231,90 | 40 mg | 231,90 | - | | |
| 0122927 | A02BC02 | pantoprazol | NOLPAZA | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 40 mg | Kika d.d. | Slovenija | 231,90 | 40 mg | 231,90 | - | | |
| 0122928 | A02BC02 | pantoprazol | NOLPAZA | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 5 po 40 mg | Kika d.d. | Slovenija | 1.159,40 | 40 mg | 231,88 | - | | |
| 0122100 | A02BC02 | pantoprazol | PANTOPRAZOL Sandoz | prašak za rastvor za injekciju | 1 po 40mg | Lek Farmaceutiska druzba d.d | Slovenija | 231,90 | 40mg | 231,90 | - | | |
| 0122813 | A02BC05 | esomeprazol | NEXIUM | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 40 mg | AstraZeneca AB | Švedska | 4.032,90 | 30 mg | 302,47 | - | | |
| 0122814 | A02BC05 | esomeprazol | PEPTIX | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 40mg | Hemofarm A.D. | Republika Srbija | 3.629,60 | 30 mg | 272,22 | - | | |
| 0122816 | A02BC05 | esomeprazol | SOLEZOL | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 40 mg | Anfarm Hellas S.A. | Grčka | 3.629,60 | 30 mg | 272,22 | - | | |
| 0123138 | A03BA01 | atropin | SOPHARMA | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 1 ml (1mg/ml) | Sopharma AD | Bugarska | 472,70 | 1,5 mg | 70,91 | - | | |
| 0123137 | A03BA01 | atropin | SOPHARMA | rastvor za injekciju | ampula, 100 po 1 ml (1mg/ml) | Sopharma AD | Bugarska | 4.726,80 | 1,5 mg | 70,90 | - | | |
| 0123140 | A03BB01 | hioscini-butilbromid | BUSCOPAN | rastvor za injekciju | ampula, 6 po 1 ml (20 mg/1 ml) | Boehringer Ingelheim Espana S.A. | Španija | 202,00 | 60 mg | 101,00 | - | | |
| 0124302 | A03FA01 | metoklopramid | KLOMETOL | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 2 ml (10 mg/2 ml) | Galenika a.d. | Republika Srbija | 209,50 | 30 mg | 62,85 | - | | |
| 0124530 | A04AA01 | ondansetron | ONDASAN | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 4 mg/2 ml | Slaviamed d.o.o. | Republika Srbija | 1.367,40 | 16 mg | 1.093,92 | - | | STAC:Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida. |
| 0124531 | A04AA01 | ondansetron | ONDA | rastvor za injekciju | ampula, 4mg/2ml, 1 po 2ml | Vianex S.A | Grčka | 273,50 | 16 mg | 1.094,00 | - | | STAC:Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida. |
| 0124533 | A04AA01 | ondansetron | ONDA | rastvor za injekciju | ampula, 8mg/4ml, 1 po 4ml | Vianex S.A | Grčka | 624,60 | 16 mg | 1.249,20 | - | | STAC:Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida. |
| 0124535 | A04AA01 | ondansetron | ONDANSETRON PEYTON | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 2 ml (4mg/2ml) | Peckforton Pharmaceuticals Limited; Peckforton Pharmaceuticals Limited; Sidelama-SOC. Industrial Expansao Farmaceutica, S.A.; UAB Noramedta | Velika Britanija; Portugalija; Litvanija | 1.367,40 | 16 mg | 1.093,92 | - | | STAC:Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida. |
| 0124574 | A04AA05 | palonosetron | ALOXI | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 5 ml (250mg/5 ml) | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd; PharmaSwiss d.o.o. | Republika Srbija | 5.383,20 | 0,25 mg | 5.383,20 | - | | STAC: Prevencija akutne i odložene mučnine i povraćanja kod odraslih, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemioterapijom karinoma zasnovanom na cisplatinu u toku tri dana hemioterapije kod svegkog ciklusa. |
| 1124588 | A04AA55 | palonosetron, netuplant | AKYNZEO | kapsula, tvrda | blister, 1 po (0,5mg+300mg) | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. | Irska | 6.973,90 | 1 kapsula | 6.973,90 | - | Prevenija akutne i odložene mučnine i povraćanja izazvanih visoko emetogenom antineoplastičnom hemioterapijom na bazi cisplatinu (T88.7, Y43.3) | STAC |
| 1124587 | A04AD12 | aprepitant | EMEND | kapsula, tvrda | blister, 1 po 125 mg, 2 po 60 mg | Merck Sharp & Dohme B.V. | Holandija | 5.868,50 | 95 mg | 1.956,17 | - | | STAC: Prevencija akutne i odložene mučnine i povraćanja kod odraslih, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemioterapijom karinoma zasnovanom na cisplatinu u toku tri dana hemioterapije kod svegkog ciklusa. |
| 0127452 | A05BA. | omilinaspartat | HEPA-MERZ | rastvor za infuziju | 10 po (5 g/10 ml) | Merz Pharma GmbH | Nemačka | 4.736,80 | - | - | - | | STAC |
| 3125300 | A06AD65 | makrogol, natrijum-hlorid, kalijum hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-sulfat | FORTTRANS | prašak za oralni rastvor | kesica, 4 po 74 g (64g+1,46g+0,75g+1,68g+5,7g) | Beaufour Ipsen Industrie | Francuska | 730,60 | - | - | - | | STAC: Hospitalna priprema pacijenata za kolonoskopiju i irigografiju. |
| 4129930 | A07EA06 | budesonid | BUDENOFALK | rektalna pena | kontejner pod pritiskom sa ventilom za doziranje, 14 po 1,2g (0mg/dozu) | Dr. Falk Pharma GmbH | Nemačka | 6.629,00 | 1 doza | 473,50 | - | Ulcerozni kolitis (K51) | |
| 5129473 | A07EC02 | mesalazin | SALOFALK | rektalna suspenzija | ml (4 g/60 ml) | Dr Falk Pharma GmbH | Nemačka | 3.314,40 | 1,5 g | 177,56 | - | Lečenje ulceroznog kolitisa (K51) kao monoterapija ili u kombinaciji sa kortikosteroidom. | |
| 5129132 | A07EC02 | mesalazin | PENTASA | rektalna suspenzija | bočica, 7 po 100 ml (1 g/100 ml) | Fering-Lečiva, A.S. | Češka | 1.805,20 | 1,5 g | 386,83 | - | Ulcerozni kolitis (K51) | |
| 0051750 | A11DA01 | tiamin | VITAMIN B1 ALKALOID | rastvor za injekciju | ampula, 50 po 1 ml (100 mg/1 ml) | Alkaloid a.d. | Republika Makedonija | 2.028,70 | 50 mg | 20,29 | - | | |
| 0052184 | A11EA.. | vitamini B-kompleksa (tiamin, riboflavin, piridoksin, nikotinamid, kalcijum-pantotemat, cijanokobalamin) | BEVIPLEX | liofilizat za rastvor za injekciju | 5 x (40 mg + 4 mg + 8 mg + 100 mg + 10 mg + 0,004 mg) | Galenika a.d. | Republika Srbija | 607,30 | - | - | - | | |
| 0051845 | A11GA01 | askorbinska kiselina | VITAMIN C | rastvor za injekciju | ampula, 50 po 5 ml (500 mg/5 ml) | Galenika a.d. Beograd | Republika Srbija | 1.709,10 | 0,2 g | 13,67 | - | | |
| 0051548 | A11GA01 | askorbinska kiselina | VITAMIN C SOPHARMA | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 5 ml (100mg/ml) | Sopharma AD | Bugarska | 341,80 | 0,2 g | 13,67 | - | | |
| 0051351 | A11HA02 | piridoksin (vitamin B6) | BEDOXIN | rastvor za injekciju | ampula, 50 po 2 ml (50 mg/2 ml) | Galenika a.d. | Republika Srbija | 1.040,10 | 0,16 g | 66,57 | - | | |
| 0050150 | A11JA.. | retinol, fitomenadion, ergokalciferol, tokoferyl | VITALIPID N INFANT | koncentrat za emulziju za infuziju | ampula, 10 po 10 ml (15,3 mcg/ml + 20 mcg/ml + 1 mcg/ml + 0,64 mg/ml) | Fresenius Kabi AB | Švedska | 2.929,30 | - | - | - | Deficit liposolubnih vitamina A, D2, E, K1 uzrokovan različitim oboljenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90). Lek se primenjuje samo kod dece do 11 godina starosti. | |
| 0050151 | A11JA.. | retinol, fitomenadion, ergokalciferol, tokoferyl | VITALIPID N ADULT | koncentrat za emulziju za infuziju | ampula, 10 po 10 ml (194,1 mcg/ml + 15 mcg/ml + 0,5 mcg/ml + 0,91 mg/ml) | Fresenius Kabi AB | Švedska | 2.329,80 | - | - | - | Deficit liposolubnih vitamina A, D2, E, K1 uzrokovan različitim oboljenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90). | |
| 1174015 | A16AA.. | alfa-okso-(R,S)-izoleucin, kalcijumova so, alfa-okso-leucin, kalcijumova so, alfa-okso-fenilalanin, kalcijumova so, alfa-okso-valin, kalcijumova so, alfa-hidroksi-(R,S)-metionin, kalcijumova so, lizin, treonin, triptofan, histidin, tirozin | KETOSTERIL | film tableta | blister, 100 po (67 mg + 101 mg + 68 mg + 98 mg + 59 mg + 75 mg + 53 mg + 23 mg + 38 mg + 40 mg) | Labesta-Laboratorios Almiró S.A. | Portugalija | 4.706,30 | - | - | - | Prevenija i terapija oštećenja nastalih usled poremećaja metabolizma proteina u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji uz smanjeni unos proteina putem hrane od 40g/dan (za odrasle) i manje, tj. kod pacijenata sa brzinom glomerularne filtracije (GFR) između 5 i 15 ml/min. Neophodna je primena Ketosteril tableta sve dok je GFR ispod 25 ml/min. | |
| 0062036 | B01AB01 | heparin | HEPARIN | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 5000 IJ/1 ml | Galenika a.d. | Republika Srbija | 421,70 | 10000 IJ. | 168,68 | - | | |
| 0062037 | B01AB01 | heparin | HEPARIN | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 25000 IJ, 5 ml | Galenika a.d. | Republika Srbija | 3.094,90 | 10000 IJ. | 123,80 | - | | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|-----------------------|------------------------|--|---|--|-------------------------|----------------------------------|----------|----------------------------|-------------------------------|---|----------|
| 0062039 | B01AB01 | heparin-natrijum | HEPARIN PANPHARMA | rastvor za injekciju | bočica staklena, 10 po 5 ml (25000 IJ/5 ml) | Panpharma u saradnji sa Rotexmedica GmbH, Nemačka | Francuska | 3,094.90 | 10000 IJ | 123.80 | - | | |
| 0062161 | B01AB02 | antitrombin III | ANTITROMBIN III BAXTER | prašak i rastvarač za rastvor za infuziju | 1 po 10 ml (500 IJ/10 ml) | Baxter AG | Austrija | 25,735.10 | 2100 IJ | 108,087.42 | - | 1. Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III. 2. Profilaksa i lečenje koagulacionih poremećaja i komplikacija kod bolesnika sa transplantacijom jetre i utvrđenim nedostatkom antitrombina III. | |
| 0062162 | B01AB02 | antitrombin III | ANTITROMBIN III BAXTER | prašak i rastvarač za rastvor za infuziju | 1 po 20 ml (1000 IJ/20 ml) | Baxter AG | Austrija | 51,469.90 | 2100 IJ | 108,086.79 | - | Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III. | |
| 0062170 | B01AB02 | antitrombin III | KYBERNIN P 500 | prašak i rastvarač za rastvor za infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 IJ/10ml) | CSL Behring GmbH | Nemačka | 25,735.10 | 2100 IJ | 108,087.42 | - | 1. Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III. 2. Profilaksa i lečenje koagulacionih poremećaja i komplikacija kod bolesnika sa transplantacijom jetre i utvrđenim nedostatkom antitrombina III. | |
| 0062163 | B01AB02 | antitrombin III | ATENATIV 500 | prašak i rastvarač za rastvor za infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 IJ/ml) | Octapharma AB | Švedska | 25,735.10 | 2100 IJ | 108,087.42 | - | Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III. | |
| 0062164 | B01AB02 | antitrombin III | ATENATIV 1000 | prašak i rastvarač za rastvor za infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 20 ml (50 IJ/ml) | Octapharma AB | Švedska | 51,469.90 | 2100 IJ | 108,086.79 | - | Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III. | |
| 0062210 | B01AB04 | daleseparin- natrijum | FRAGMIN | rastvor za injekciju | napunjen injekcioni špric, 10 po 2500 IJ/0.2 ml | Pfizer Manufacturing Belgium NV | Belgija | 1,679.40 | 2500 IJ | 167.94 | - | 1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorozičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartino; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombotijom ili antifosfolipidnim sindromom. | |
| 0062211 | B01AB04 | daleseparin- natrijum | FRAGMIN | rastvor za injekciju | napunjen injekcioni špric, 10 po 5000 IJ/0.2 ml | Pfizer Manufacturing Belgium NV | Belgija | 3,081.60 | 2500 IJ | 154.08 | - | 1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorozičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartino; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombotijom ili antifosfolipidnim sindromom. | |
| 0062212 | B01AB04 | daleseparin- natrijum | FRAGMIN | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 10000 IJ/1 ml | Pfizer Manufacturing Belgium NV | Belgija | 4,781.50 | 2500 IJ | 119.79 | - | 1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorozičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartino; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombotijom ili antifosfolipidnim sindromom. | |
| 0062205 | B01AB05 | enoksaparin | CLEXANE | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0.2 ml (2000 IJ/0.2 ml) | Sanofi Winthrop Industrie, Chiron Pharmaceutical Chemical Works Co. Ltd. | Francuska; Mađarska | 2,074.10 | 2000 IJ | 207.41 | - | 1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorozičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartino; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombotijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI). | |
| 0062206 | B01AB05 | enoksaparin | CLEXANE | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0.4 ml (4000 IJ/0.4 ml) | Sanofi Winthrop Industrie, Chiron Pharmaceutical Chemical Works Co. Ltd. | Francuska; Mađarska | 3,811.30 | 2000 IJ | 190.57 | - | 1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorozičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartino; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombotijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI). | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|------------------------|--------------------|--|--|--|-------------------------|----------------------------------|----------|----------------------------|-------------------------------|---|----------|
| 0062207 | B01AB05 | enoksaparin | CLEXANE | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0,6 ml (6000 IJ,0,6 ml) | Sanoofi Winthrop Industrie, Chiron Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd. | Francuska; Mađarska | 5,015.00 | 2000 IJ. | 167.17 | - | 1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorozičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolije bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartino; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombolijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI). | |
| 0062208 | B01AB05 | enoksaparin | CLEXANE | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0,8 ml (8000 IJ,0,8 ml) | Sanoofi Winthrop Industrie, Chiron Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd. | Francuska; Mađarska | 5,696.00 | 2000 IJ. | 142.40 | - | 1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorozičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolije bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartino; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombolijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI). | |
| 0062300 | B01AB06 | nadroparin kalcijum | FRAXIPARINE | rastvor za injekciju | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 2850 IJ /0,3ml | Aspen Notre Dame de Bondville | Francuska | 1,764.60 | 2850 IJ. | 176.46 | - | 1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorozičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolije bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartino; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombolijom ili antifosfolipidnim sindromom. | |
| 0062400 | B01AB06 | nadroparin kalcijum | FRAXIPARINE | rastvor za injekciju | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 3890 IJ /0,4ml | Aspen Notre Dame de Bondville | Francuska | 1,953.50 | 2850 IJ. | 146.51 | - | 1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorozičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolije bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartino; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombolijom ili antifosfolipidnim sindromom. | |
| 0062302 | B01AB06 | nadroparin kalcijum | FRAXIPARINE | rastvor za injekciju | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 5700 IJ /0,6ml | Aspen Notre Dame de Bondville | Francuska | 2,838.90 | 2850 IJ. | 141.95 | - | 1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorozičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolije bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartino; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombolijom ili antifosfolipidnim sindromom. | |
| 0064130 | B01AD02 | alteplaza | ACTILYSE | pratak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju | ličobolica sa rastvaračem, 1 po 50 ml (50 mg/50 ml) | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | Nemačka | 47,956.20 | 0,1 g | 95,912.40 | - | | STAC |
| 0064060 | B01AD11 | tenekteplaza | METALYSE | pratak i rastvarač za rastvor za injekciju | ličobolica sa rastvaračem i špricu; 1 po 10 ml (50 mg/10 ml) | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | Nemačka | 114,543.00 | 40 mg | 91,634.40 | - | | |
| 1069611 | B01AE07 | dasigistranetekalitat | PRADAXA | kapsula, tvrda | blister, 30 po 75 mg | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG | Nemačka | 3,180.20 | 300 mg | 424.03 | - | Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena. | STAC |
| 1069614 | B01AE07 | dasigistranetekalitat | PRADAXA | kapsula, tvrda | blister, 30 po 110 mg | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG | Nemačka | 3,148.80 | 300 mg | 286.25 | - | Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena. | STAC |
| 0062420 | B01AX05 | fondaparinuks-natrijum | ARIXTRA | rastvor za injekciju | napunjen injekcioni špric, 10 po 2.5mg /0,5 ml | Aspen Notre Dame de Bondville | Francuska | 4,662.70 | 2,5mg | 466.27 | - | 1. Nestabilna angina ili infarkt miokarda bez elevacije ST segmenta (UANSTEMI) kod pacijenata kod kojih nije indikovano urgentno (manje 120 minuta) invazivno lečenje (PCI). 2. Infarkt miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI) kod pacijenata koji se leče tromboliticima ili koji u početku ne smeju da dobiju drugi oblik reperfuzivne terapije. | |
| 1069600 | B01AF01 | riparoksaban | XARELTO | film tableta | blister, 10 po 10 mg | Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Pharma AG | Italija; Nemačka | 2,138.60 | 10 mg | 213.86 | - | Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena. | STAC |
| 1068025 | B01AF02 | apiksaban | ELIQUIS | film tablete | blister, 10 po 2,5 mg | Bristol Myers Squibb S.R.L.; Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH-Betriebsstätte Freiburg | Italija; Nemačka | 1,064.70 | 10mg | 425.68 | - | Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena. | STAC |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|---|--------------------------|---|---|--|------------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|---|----------|
| 1068026 | B01AF02 | apikaban | ELIQUIS | film tablete | blister, 60 po 2,5 mg | Bristol Myers Squibb S.R.L.; Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH-Betriebsstätte Freiburg | Italija; Nemačka | 6.388,20 | 10mg | 425,88 | - | Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena. | STAC |
| 0065040 | B02AA02 | traneksaminska kiselina | TRANEXAMIC MEDOCHEMIE | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 5 ml (500 mg/5 ml) | Medochemie Ltd. (Ampute injectable facility) | Kipar | 1.144,50 | 2 g | 457,80 | - | 1. Lokalna fibrinoliza - kratkotrajna primena u profilaksi i lečenju kod pacijenata koji su pod velikim rizikom od krvarenja tokom i posle operacije kod prostatektomije, konzervacije cerviksa i hirurških procedura i dentalnih ekstrakcija kod bolesnika sa hemofilijom. 2. Sistemska fibrinoliza - hemoragijske komplikacije povizane sa trombolitičkom terapijom i krvarenje povezano sa diseminovanim intravaskularnom koagulacijom, kod koje je predominantna aktivacija fibrinolitičkog sistema. | |
| 0050970 | B02BA01 | fitomenadijon (vitamin K1) | KONAKION MM | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 10 mg/0,2 ml | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 232,00 | 20 mg | 92,80 | - | | |
| 0050974 | B02BA01 | fitomenadijon (vitamin K1) | KONAKION MM | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 2 mg/0,2 ml | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 280,90 | 20 mg | 561,80 | - | | |
| 9067081 | B02BC30 | fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalcijum hlorid | BERIPLAST P Comb-Set 1ml | prašak i rastvarač za lekak za kivo | bočica, 4 po 1 (set 1 mL); (90 mg/1mL + 60 IJ/1mL + 1000 KIU/1mL + 500 IJ/1mL + 5,8 mg/1mL) | CSL Behring GmbH | Nemačka | 11.223,60 | - | - | - | | STAC |
| 9067082 | B02BC30 | fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalcijum hlorid | BERIPLAST P Comb-Set 3ml | prašak i rastvarač za lekak za kivo | bočica, 4 po 1 (set 3 mL); (270 mg/3mL + 180 IJ/3mL + 3000 KIU/3mL + 1500 IJ/3mL + 17,7mg/3mL) | CSL Behring GmbH | Nemačka | 32.922,80 | - | - | - | | STAC |
| 0066014 | B02BD02 | humani faktor koagulacije VIII | OCTANATE 250 | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (50 IJ/ml) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma AB; Octapharma S.A.S. | Austrija; Švedska; Francuska | 14.668,70 | 500 IJ. | 29.337,40 | - | | |
| 0066012 | B02BD02 | koagulacioni faktor VIII, humani | OCTANATE 500 | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 IJ/ml) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma S.A.S.; Octapharma AB | Austrija; Francuska; Švedska | 26.009,80 | 500 IJ. | 26.009,80 | - | | |
| 0066013 | B02BD02 | humani faktor koagulacije VIII | OCTANATE 1000 | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (100 IJ/ml) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma AB; Octapharma S.A.S. | Austrija; Švedska; Francuska | 52.019,50 | 500 IJ. | 26.009,75 | - | | |
| 0066610 | B02BD02 | koagulacioni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII) | BERIATE | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 2,5 ml (250 IJ/2,5 ml) | CSL Behring GmbH | Nemačka | 14.668,70 | 500 IJ. | 29.337,40 | - | | |
| 0066611 | B02BD02 | koagulacioni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII) | BERIATE | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 IJ/5 ml) | CSL Behring GmbH | Nemačka | 26.009,80 | 500 IJ. | 26.009,80 | - | | |
| 0066612 | B02BD02 | koagulacioni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII) | BERIATE | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 IJ/10 ml) | ZLB Behring GmbH | Nemačka | 52.019,50 | 500 IJ. | 26.009,75 | - | | |
| 0066630 | B02BD02 | koagulacioni faktor VIII, humani | HAEMOCTIN SDH | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica, 1 po 250 IJ. (50 IJ/ml + 5ml vode za inj.) | Biotest Pharma GmbH | Nemačka | 14.668,70 | 500 IJ. | 29.337,40 | - | | |
| 0066631 | B02BD02 | koagulacioni faktor VIII, humani | HAEMOCTIN SDH | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | lobočica, 1 po 500 IJ (50 IJ/ml + 10ml vode za inj.) | Biotest Pharma GmbH | Nemačka | 26.009,80 | 500 IJ. | 26.009,80 | - | | |
| 0066632 | B02BD02 | koagulacioni faktor VIII, humani | HAEMOCTIN SDH | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | lobočica, 1 po 1000 IJ (100 IJ/ml + 10 ml vode za inj.) | Biotest Pharma GmbH | Nemačka | 52.019,50 | 500 IJ. | 26.009,75 | - | | |
| 0066907 | B02BD02 | koagulacioni faktor VIII, humani | KOATE-DVI | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 5 ml (250 IJ/5 ml) | Grifols Therapeutics INC. | SAD | 14.668,70 | 500 IJ. | 29.337,40 | - | | |
| 0066908 | B02BD02 | koagulacioni faktor VIII, humani | KOATE-DVI | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 5 ml (500 IJ/5 ml) | Grifols Therapeutics INC. | SAD | 26.009,80 | 500 IJ. | 26.009,80 | - | | |
| 0066906 | B02BD02 | koagulacioni faktor VIII, humani | KOATE-DVI | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 10 ml (1000 IJ/10 ml) | Grifols Therapeutics INC. | SAD | 52.019,50 | 500 IJ. | 26.009,75 | - | | |
| 0066105 | B02BD02 | humani faktor koagulacije VIII | EMOCLOT | prašak i rastvarač za rastvor za infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 IJ/10ml) | Kedron S.P.A | Italija | 26.009,80 | 500 IJ. | 26.009,80 | - | | |
| 0066106 | B02BD02 | humani faktor koagulacije VIII | EMOCLOT | prašak i rastvarač za rastvor za infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 IJ/10ml) | Kedron S.P.A | Italija | 52.019,50 | 500 IJ. | 26.009,75 | - | | |
| 0066905 | B02BD02 | otklog alfa | KOGENATE BAYER | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2,5 ml (500 IJ/2,5 ml) | Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutska družba d.o.o. | Italija; Slovenija | 26.009,80 | 500 IJ. | 26.009,80 | - | | |
| 0066903 | B02BD02 | otklog alfa | KOGENATE BAYER | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2,5 ml (250 IJ/2,5 ml) | Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutska družba d.o.o. | Italija; Slovenija | 14.668,70 | 500 IJ. | 29.337,40 | - | | |
| 0066901 | B02BD02 | otklog alfa | KOGENATE BAYER | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2,5 ml (1000 IJ/2,5 ml) | Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutska družba d.o.o. | Italija; Slovenija | 52.019,50 | 500 IJ. | 26.009,75 | - | | |
| 0066909 | B02BD02 | otklog alfa | RECOMBINATE 250 | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (250 IJ/10 ml) | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | Belgija | 14.668,70 | 500 IJ. | 29.337,40 | - | | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog fca | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|---------------------------------------|--------------------|--|--|---|-------------------------|----------------------------------|-----------|----------------------------|------------------------------|---|----------|
| 0066910 | B02BD02 | oktolog alfa | RECOMBINATE 500 | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 IJ/10 ml) | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | Belgija | 26.009.80 | 500 IJ. | 26.009.80 | - | | |
| 0066911 | B02BD02 | oktolog alfa | RECOMBINATE 1000 | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 IJ/10 ml) | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | Belgija | 52.019.50 | 500 IJ. | 26.009.75 | - | | |
| 0066918 | B02BD02 | oktolog alfa | ADVATE | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250 IJ/5ml) | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | Belgija | 14.668.70 | 500 IJ. | 29.337.40 | - | | |
| 0066917 | B02BD02 | oktolog alfa | ADVATE | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 IJ/5ml) | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | Belgija | 26.009.80 | 500 IJ. | 26.009.80 | - | | |
| 0066916 | B02BD02 | oktolog alfa | ADVATE | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (1000 IJ/5ml) | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | Belgija | 52.019.50 | 500 IJ. | 26.009.75 | - | | |
| 0066770 | B02BD02 | moroktolog alfa | REFACTO AF | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 4 ml (250 IJ/4 ml) | Wyeth Farma S.A. | Španja | 14.668.70 | 500 IJ. | 29.337.40 | - | | |
| 0066771 | B02BD02 | moroktolog alfa | REFACTO AF | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 4 ml (500 IJ/4 ml) | Wyeth Farma S.A. | Španja | 26.009.80 | 500 IJ. | 26.009.80 | - | | |
| 0066772 | B02BD02 | moroktolog alfa | REFACTO AF | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 4 ml (1000 IJ/4 ml) | Wyeth Farma S.A. | Španja | 52.019.50 | 500 IJ. | 26.009.75 | - | | |
| 0066773 | B02BD02 | moroktolog alfa | REFACTO AF | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 4 ml (2000 IJ/4 ml) | Wyeth Farma S.A. | Španja | 107.113.20 | 500 IJ. | 26.778.30 | - | | |
| 0066180 | B02BD02 | simoktolog alfa | NUWIQ | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 2.5ml (250 IJ/2.5ml) | Octapharma AB | Švedska | 14.668.70 | 500 IJ. | 29.337.40 | - | | |
| 0066181 | B02BD02 | simoktolog alfa | NUWIQ | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 2.5ml (500 IJ/2.5ml) | Octapharma AB | Švedska | 26.009.80 | 500 IJ. | 26.009.80 | - | | |
| 0066182 | B02BD02 | simoktolog alfa | NUWIQ | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 2.5ml (1000 IJ/2.5ml) | Octapharma AB | Švedska | 52.019.50 | 500 IJ. | 26.009.75 | - | | |
| 0066183 | B02BD02 | simoktolog alfa | NUWIQ | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 2.5ml (2000 IJ/2.5ml) | Octapharma AB | Švedska | 107.113.20 | 500 IJ. | 26.778.30 | - | | |
| 0069001 | B02BD02 | turoktolog alfa | NOVOEIGHT | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 4 ml (250 IJ) | Novo Nordisk A/S | Danska | 14.668.70 | 500 IJ. | 29.337.40 | - | | |
| 0069002 | B02BD02 | turoktolog alfa | NOVOEIGHT | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 4 ml (500 IJ) | Novo Nordisk A/S | Danska | 26.009.80 | 500 IJ. | 26.009.80 | - | | |
| 0069003 | B02BD02 | turoktolog alfa | NOVOEIGHT | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 4 ml (1000 IJ) | Novo Nordisk A/S | Danska | 52.019.50 | 500 IJ. | 26.009.75 | - | | |
| 0066044 | B02BD03 | antitrombotički kompleks faktora VIII | FEIBA NF | pršak i rastvarač za rastvor za infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem i Baxject II Hi-Flow, 1 po 20 ml (500/20 ml) | Baxter AG | Austrija | 50.056.70 | 10000 IJ. | 1.001.134.00 | - | Za dokazane inhibitore na koagulacioni faktor VIII i faktor IX, na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije. | |
| 0066007 | B02BD04 | koagulatorni faktor IX, humani | OCTANINE F | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 IJ/5 ml) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H | Austrija | 24.307.60 | 350 IJ. | 17.015.32 | - | | |
| 0066171 | B02BD04 | koagulatorni faktor IX, humani | IMMUNINE | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (600 IJ/5 ml) | Baxter AG | Austrija | 27.709.90 | 350 IJ. | 16.164.11 | - | | |
| 0066501 | B02BD04 | koagulatorni faktor IX, humani | HAEMONINE 500 | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (100 IJ/ml) | Biotest Pharma GmbH | Nemačka | 24.307.60 | 350 IJ. | 17.015.32 | - | | |
| 0066500 | B02BD04 | koagulatorni faktor IX, humani | HAEMONINE 1000 | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (100 IJ/ml) | Biotest Pharma GmbH | Nemačka | 48.615.20 | 350 IJ. | 17.015.32 | - | | |
| 0066020 | B02BD04 | humani faktor koagulacije IX | AIMAFIX | pršak i rastvarač za rastvor za infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 IJ/10ml) | Kedron S.P.A | Italija | 24.307.60 | 350 IJ. | 17.015.32 | - | | |
| 0066110 | B02BD04 | nonakog alfa | BENEFIX | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250 IJ/5ml) | Wyeth Farma S.A. | Španja | 12.231.60 | 350 IJ. | 17.124.24 | - | | |
| 0066111 | B02BD04 | nonakog alfa | BENEFIX | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 IJ/5ml) | Wyeth Farma S.A. | Španja | 24.463.20 | 350 IJ. | 17.124.24 | - | | |
| 0066112 | B02BD04 | nonakog alfa | BENEFIX | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 5 ml (1000 IJ/5ml) | Wyeth Farma S.A. | Španja | 48.926.30 | 350 IJ. | 17.124.21 | - | | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|----------|--|--------------------------|----|--|--|-------------------------|----------------------------------|--------------|----------------------------|-------------------------------|------------|---|
| 0066113 | B02BD04 | nonakog alla | BENEFIX | | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (2000J/5ml) | Wyeth Farma S.A. | Španija | 97.852.70 | 350 l.j. | 17.124.22 | - | | |
| 0066200 | B02BD06 | von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani | HAEMATE P 250 | | bočica sa praškom i prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju po 5 ml (600J/5ml+250J/5mL) | CSL Behring GmbH | Nemačka | 19.301.30 | 7200 l.j. | 555.877.44 | - | | Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII. |
| 0066201 | B02BD06 | von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani | HAEMATE P 500 | | bočica sa praškom i prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju po 10 ml (1200J/10ml+500J/10 ml) | CSL Behring GmbH | Nemačka | 38.602.50 | 7200 l.j. | 555.876.00 | - | | Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII. |
| 0066202 | B02BD06 | von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani | HAEMATE P 1000 | | bočica sa praškom i prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju po 15 ml (2400J/15ml+1000J/15 ml) | CSL Behring GmbH | Nemačka | 77.204.90 | 7200 l.j. | 555.875.28 | - | | Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII. |
| 0066210 | B02BD06 | von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), humani koagulacioni faktor VIII, humani | IMMUNATE | | bočica sa praškom i prašak i rastvarač za rastvor za injekciju po 5 ml (190 l.j./5 ml + 250 l.j./5 ml) | Baxter AG | Austrija | 13.388.10 | 7200 l.j. | 385.577.28 | - | | Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII. |
| 0066212 | B02BD06 | von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), humani koagulacioni faktor VIII, humani | IMMUNATE | | bočica sa praškom i prašak i rastvarač za rastvor za injekciju po 5 ml (375 l.j./5 ml + 500 l.j./5 ml) | Baxter AG | Austrija | 26.776.20 | 7200 l.j. | 385.577.28 | - | | Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII. |
| 0066211 | B02BD06 | von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), humani koagulacioni faktor VIII, humani | IMMUNATE | | bočica sa praškom i prašak i rastvarač za rastvor za injekciju po 10 ml (750 l.j./10 ml + 1000 l.j./10 ml) | Baxter AG | Austrija | 53.552.50 | 7200 l.j. | 385.578.00 | - | | Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII. |
| 0066702 | B02BD06 | von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani | WILATE 500 | | bočica sa praškom i prašak i rastvarač za rastvor za injekciju po 5 ml (500J/5ml + 500J/5ml) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. M.B.H | Austrija | 38.602.50 | 7200 l.j. | 555.876.00 | - | | Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII. |
| 0066703 | B02BD06 | von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani | WILATE 1000 | | bočica sa praškom i prašak i rastvarač za rastvor za injekciju po 10 ml (1000J/10ml + 1000J/10ml) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. M.B.H | Austrija | 77.204.90 | 7200 l.j. | 555.875.28 | - | | Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII. |
| 0066704 | B02BD06 | humani von Willebrand-ov faktor, humani faktor koagulacije VIII | FANHDI | | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 10 ml (30 l.j. VWF/ml + 25 l.j. F.VIII/ml) | Instituto Grifols, S.A. | Španija | 14.438.70 | 7200 l.j. | 415.834.56 | - | | Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII. |
| 0066705 | B02BD06 | humani von Willebrand-ov faktor, humani faktor koagulacije VIII | FANHDI | | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 10 ml (60 l.j. VWF/ml + 50 l.j. F.VIII/ml) | Instituto Grifols, S.A. | Španija | 28.877.30 | 7200 l.j. | 415.833.12 | - | | Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII. |
| 0066706 | B02BD06 | humani von Willebrand-ov faktor, humani faktor koagulacije VIII | FANHDI | | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 10 ml (120 l.j. VWF/ml + 100 l.j. F.VIII/ml) | Instituto Grifols, S.A. | Španija | 57.754.60 | 7200 l.j. | 415.833.12 | - | | Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII. |
| 0066707 | B02BD06 | humani von Willebrand-ov faktor, humani faktor koagulacije VIII | FANHDI | | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 15 ml (120 l.j. VWF/ml + 100 l.j. F.VIII/ml) | Instituto Grifols, S.A. | Španija | 86.631.90 | 7200 l.j. | 415.833.12 | - | | Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII. |
| 0066602 | B02BD08 | epitakog afta (aktivirani) | NOVOSEVEN | | bočica sa praškom i prašak i rastvarač za rastvor za injekciju po 1 ml (1 mg/1 ml) | Novo Nordisk A/S | Danska | 72.679.70 | 2500000 l.j. | 3.633.985.00 | - | | Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitore na faktore VIII ili IX-5 BU, odnosno kod pacijenata sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljavanje snažnog anamnestičkog odgovora na primenu faktora VIII ili IX, te urođeni deficit faktora VII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije. |
| 0066000 | B02BD08 | epitakog afta (aktivirani) | NOVOSEVEN | | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1 ml (1mg/ml) | Novo Nordisk A/S | Danska | 72.679.70 | 2500000 l.j. | 3.633.985.00 | - | | Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitore na faktore VIII ili IX-5 BU, odnosno kod pacijenata sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljavanje snažnog anamnestičkog odgovora na primenu faktora VIII ili IX, te urođeni deficit faktora VII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije. |
| 0066070 | B02BX01 | etamsilat | DICYNONE | | ampula, 10 po 2 ml (250 mg/ 2 ml) | Lek farmacevtska družba d.d. | Slovenija | 1.182.10 | - | - | - | | |
| 1066072 | B02BX01 | etamsilat | DICYNONE | | tableta | Lek farmacevtska družba d.d. | Slovenija | 1.052.20 | - | - | - | | |
| 0069692 | B02BX06 | emicizumab | HEMLIBRA | | bočica staklena, 1 po 1 ml (30 mg/ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 129.219.30 | 15 mg | 64.609.65 | - | | Profilaksa epizoda krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A sa inhibitorima faktora VIII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije. |
| 0069690 | B02BX06 | emicizumab | HEMLIBRA | | bočica staklena, 1 po 0.4 ml (60 mg/0.4 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 258.438.60 | 15 mg | 64.609.65 | - | | Profilaksa epizoda krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A sa inhibitorima faktora VIII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije. |
| 0069691 | B02BX06 | emicizumab | HEMLIBRA | | bočica staklena, 1 po 0.7 ml (105 mg/0.7 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 452.267.50 | 15 mg | 64.609.64 | - | | Profilaksa epizoda krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A sa inhibitorima faktora VIII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije. |
| 0069693 | B02BX06 | emicizumab | HEMLIBRA | | bočica staklena, 1 po 1 ml (150 mg/ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 646.096.50 | 15 mg | 64.609.65 | - | | Profilaksa epizoda krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A sa inhibitorima faktora VIII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije. |
| 0060250 | B03AC... | gvožđe (III) hidrokaid saharozna kompleks | FERROVIN | | ampula, 5 po 5 ml (100 mg/5 ml) | Rafarm S.A. | Grčka | 3.218.80 | 0,1 g | 643.76 | - | | STAC |
| 0060251 | B03AC02 | gvožđe (III) hidrokaid saharozna kompleks | FERRUM Sandoz | | koncentrat za rastvor za infuziju 5 po 5ml (100mg/5ml) | Salutas Pharma GMBH | Nemačka | 3.218.80 | 0,1 g | 643.76 | - | | STAC |
| 0051560 | B03BA03 | hidroksokobalamin | OHB 12 | | ampula, 5 po 2500 mcg/2 ml | Galenika a.d. | Republika Srbija | 384.60 | 20 mcg | 0.62 | - | | |
| 0179315 | B05AA01 | albumin, humani | HUMAN ALBUMIN 20% BAXTER | | bočica staklena, 1 po 50 ml, 200g/L | Baxter AG | Austrija | 3.644.80 | - | - | - | | STAC |
| 0179046 | B05AA01 | albumin, humani | LIJUSKI ALBUMIN 20% | | 1 po 10 ml 20% | Institut za transfuziju krv Srbije | Republika Srbija | 776.80 | - | - | - | | STAC |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|---|---------------------------|---------------------|--|--|--|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|------------|----------|
| 0179048 | B05AA01 | albumin, humani | LJUDSKI ALBUMIN 20% | rastvor za infuziju | bočica, 1 po 50 ml (20%) | Institut za transfuziju krvi Srbije | Republika Srbija | 3.884,80 | - | - | - | | STAC |
| 0179190 | B05AA01 | albumin | HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING | rastvor za infuziju | bočica, 1 po 50 ml (20%) staklena bočica, 1 po 50 ml (20%) | CSL Behring GmbH | Nemačka | 3.644,80 | - | - | - | | STAC |
| 0179360 | B05AA01 | albumin, humani | ALBIOMIN 20% | rastvor za infuziju | staklena bočica, 1 po 50 ml (20%) | Biotest Pharma GmbH | Nemačka | 3.644,80 | - | - | - | | STAC |
| 0179188 | B05AA01 | albumin, humani | FLEXBUMIN 20% | rastvor za infuziju | kesa, 24 po 50 ml (20%) | Baxter AG | Austrija | 87.474,80 | - | - | - | | STAC |
| 0179187 | B05AA01 | albumin, humani | FLEXBUMIN 20% | rastvor za infuziju | kesa, 12 po 100 ml (20%) | Baxter AG | Austrija | 87.474,80 | - | - | - | | STAC |
| 0179003 | B05AA01 | albumin, humani | ALBUNORM 20% | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 50ml (200g/l) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H; Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Produktionsgesellschaft Deutschland MBH; | Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka; | 3.644,80 | - | - | - | | STAC |
| 0179004 | B05AA01 | albumin, humani | ALBUNORM 20% | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 100ml (200g/l) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H; Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Produktionsgesellschaft Deutschland MBH; | Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka; | 7.289,60 | - | - | - | | STAC |
| 0179001 | B05AA01 | albumin, humani | ALBUNORM 5% | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 100ml (50g/l) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H; Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Produktionsgesellschaft Deutschland MBH; | Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka; | 1.943,00 | - | - | - | | STAC |
| 0179002 | B05AA01 | albumin, humani | ALBUNORM 5% | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 250ml (50g/l) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H; Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Produktionsgesellschaft Deutschland MBH; | Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka; | 4.857,60 | - | - | - | | STAC |
| 0179000 | B05AA01 | albumin, humani | ALBUNORM 5% | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 500ml (50g/l) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H; Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Produktionsgesellschaft Deutschland MBH; | Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka; | 9.685,60 | - | - | - | | STAC |
| 0179551 | B05AA01 | albumin, humani | ALBUTEIN 20% | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 ml (200g/L) | Instituto Grifols, S.A. | Španija | 3.644,80 | - | - | - | | STAC |
| 0179552 | B05AA01 | albumin, humani | ALBUTEIN 20% | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 ml (200g/L) | Instituto Grifols, S.A. | Španija | 7.289,60 | - | - | - | | STAC |
| 0013454 | B05AA01 | albumin, humani | UMAN ALBUMIN | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 ml (200g/L) | Kedron S.P.A. | Italija | 3.644,80 | - | - | - | | STAC |
| 0013453 | B05AA01 | albumin, humani | UMAN ALBUMIN | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 ml (200g/L) | Kedron S.P.A. | Italija | 7.289,60 | - | - | - | | STAC |
| 0179345 | B05AA07 | hidroksietsitrob, natrijum hlorid | HETASORB 6% | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 500 ml (60 g/l + 9 g/l) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 692,20 | - | - | - | | STAC |
| 0179355 | B05AA07 | hidroksietsitrob, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-acetat, jabučna kiselina | TETRASPAN 6% | rastvor za infuziju | boca plastična, 10 po 500 ml (60 g/l + 6,252 g/l + 298,4 mg/l + 367,5 mg/l + 203,3 mg/l + 3,266 g/l + 671 mg/l) | B Braun Medical SA | Švajcarska | 6.867,80 | - | - | - | | STAC |
| 0174030 | B05BA01 | alanin, arginin, cistein, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, gljocajna siroćetna kiselina, treonin, triptofan, valin | HEPASOL 8% | rastvor za infuziju | boca, 1 po 500 ml (4,64 g/l + 10,72 g/l + 0,52 g/l + 0,88 g/l + 5,82 g/l + 2,8 g/l + 10,4 g/l + 13,09 g/l + 6,88 g/l + 1,1 g/l + 5,73 g/l + 2,24 g/l + 4,42 g/l + 4,4 g/l + 0,7 g/l + 10,08 g/l) | Hemomont d.o.o. | Republika Crna Gora | 590,70 | - | - | - | | STAC |
| 0174041 | B05BA01 | alanin, arginin, asparagininska kiselina, cistein, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin | VAMINOLACT | rastvor za infuziju | boca staklena, 10 po 100 ml (6,3g/l+4,1g/l+4,1g/l+1g/l+7,1g/l+2,1g/l+2,1g/l+3,1g/l+7g/l+5,6g/l+1,3g/l+2,7g/l+5,6g/l+3,3g/l+300mg/l+3,6g/l+1,4g/l+500mg/l+3,6g/l) | Fresenius Kabi Austria GmbH | Austrija | 11.509,90 | - | - | - | | STAC |
| 0174036 | B05BA01 | izoleucin, leucin, valin, lizin, metionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, taurin, triptofan | AMINOSOL 15% | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 500 ml | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 640,00 | - | - | - | | STAC |
| 0174035 | B05BA01 | izoleucin, leucin, valin, lizin, metionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, taurin, triptofan | AMINOSOL 10% | rastvor za infuziju | boca, 1 po 500 ml | Hemomont d.o.o. | Crna Gora | 422,60 | - | - | - | | STAC |
| 0174021 | B05BA01 | izoleucin, leucin, valin, lizin, metionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, taurin, triptofan | AMINOVEN 10% | rastvor za infuziju | boca staklena, 10 po 500 ml | Fresenius Kabi Austria GmbH | Austrija | 4.226,00 | - | - | - | | STAC |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|---|-------------------------|----------------------|---|---|------------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|------------|----------|
| 0174023 | B05BA01 | izoleucin, leucin, valin, lizin, metionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, taurin, triptofan | AMINOVEN 15% | rastvor za infuziju | boca staklena, 10 po 500 ml | Fresenius Kabi Austria GmbH | Austrija | 6.400.00 | - | - | - | | STAC |
| 0171110 | B05BA02 | sojino ulje, glicerol, lecitin jajeta | LIPOVENOES 10% PLR | emulzija za infuziju | boca staklena, 10 po 500 ml (10%+2,2%+0,6%) | Fresenius Kabi Austria GmbH | Austrija | 7.746.10 | - | - | - | | STAC |
| 0171291 | B05BA02 | ulje soje prečišćeno | INTRALIPID | emulzija za infuziju | plastična kesica, 10 po 100 ml (20%) | Fresenius Kabi AB | Švedska | 5.104.20 | - | - | - | | STAC |
| 0171287 | B05BA02 | ulje soje prečišćeno | INTRALIPID | emulzija za infuziju | plastična kesica, 1 po 250 ml (20%) | Fresenius Kabi AB | Švedska | 1.031.30 | - | - | - | | STAC |
| 0171289 | B05BA02 | ulje soje prečišćeno | INTRALIPID | emulzija za infuziju | plastična kesica, 1 po 500 ml (20%) | Fresenius Kabi AB | Švedska | 1.364.60 | - | - | - | | STAC |
| 0171310 | B05BA02 | ulje soje, rafinirano, trigliceridi, srednje dužine lanaca | LIPOFUNDIN MCT/LCT 20% | emulzija za infuziju | boca staklena, 10 po 100 ml (100 g/l + 100 g/l) | B. Braun Melsungen AG | Nemačka | 4.898.10 | - | - | - | | STAC |
| 0171312 | B05BA02 | ulje soje, rafinirano, trigliceridi, srednje dužine lanaca | LIPOFUNDIN MCT/LCT 20% | emulzija za infuziju | boca staklena, 10 po 500 ml (100 g/l + 100 g/l) | B. Braun Melsungen AG | Nemačka | 13.386.20 | - | - | - | | STAC |
| 0171297 | B05BA02 | prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanaca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama | SMOFLIPID | emulzija za infuziju | boca, 10 po 100ml (60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l) | Fresenius Kabi Austria GmbH | Austrija | 4.898.30 | - | - | - | | STAC |
| 0171298 | B05BA02 | prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanaca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama | SMOFLIPID | emulzija za infuziju | boca, 10 po 250ml (60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l) | Fresenius Kabi Austria GmbH | Austrija | 6.758.80 | - | - | - | | STAC |
| 0171299 | B05BA02 | prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanaca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama | SMOFLIPID | emulzija za infuziju | boca, 10 po 500ml (60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l) | Fresenius Kabi Austria GmbH | Austrija | 13.386.70 | - | - | - | | STAC |
| 0173220 | B05BA03 | glukoza | GLUCOSI INFUNDIBILE 5% | rastvor za infuziju | boca, 1 po 500 ml (5%) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 66.50 | - | - | - | | |
| 0173225 | B05BA03 | glukoza | GLUCOSI INFUNDIBILE 10% | rastvor za infuziju | boca, 1 po 500 ml (10%) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 82.50 | - | - | - | | |
| 0173306 | B05BA03 | glukoza | GLUKOZA 5% B.BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 20 po 100 ml (50 g/l) | B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA | Nemačka; Španija | 1.201.80 | - | - | - | | |
| 0173305 | B05BA03 | glukoza | GLUKOZA 5% B.BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 10 po 500ml (50 g/L) | B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA; B. Braun Pharmaceuticals S.A. | Nemačka; Španija; Rumunija | 664.90 | - | - | - | | |
| 0173307 | B05BA03 | glukoza | GLUKOZA 5% B.BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 10 po 1000ml (50 g/L) | B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA | Nemačka; Španija | 1.350.30 | - | - | - | | |
| 0173300 | B05BA03 | glukoza | GLUKOZA 10% B.BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 10 x 500ml (100g/L) | B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA; B. Braun Pharmaceuticals S.A. | Nemačka; Španija; Rumunija | 825.00 | - | - | - | | |
| 0173301 | B05BA03 | glukoza | GLUKOZA 10% B.BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 10 po 1000ml (100g/L) | B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA | Nemačka; Španija | 1.633.10 | - | - | - | | |
| 0173900 | B05BA03 | glukoza | GLUCOSE 5% FRESENIUS | rastvor za infuziju | boca staklena, 49 po 100 ml (5%) | Fresenius Kabi Italia S.R.L. | Italija | 2.944.30 | - | - | - | | |
| 0173901 | B05BA03 | glukoza | GLUCOSE 5% FRESENIUS | rastvor za infuziju | boca staklena, 20 po 500 ml (5%) | Fresenius Kabi Italia S.R.L. | Italija | 1.329.80 | - | - | - | | |
| 0173245 | B05BA03 | glukoza | GLUCOSE 5% FRESENIUS | rastvor za infuziju | boca plastična, 10 po 500 ml (5%) | Fresenius Kabi Polska SP. Z O.O.; Fresenius Kabi Deutschland GmbH; Fresenius Kabi Italia S.R.L. | Poljska; Nemačka; Italija | 664.90 | - | - | - | | |
| 0173244 | B05BA03 | glukoza | GLUCOSE 5% FRESENIUS | rastvor za infuziju | boca plastična, 20 po 250 ml (5%) | Fresenius Kabi Polska SP. Z O.O.; Fresenius Kabi Deutschland GmbH; Fresenius Kabi Italia S.R.L. | Poljska; Nemačka; Italija | 664.90 | - | - | - | | |
| 0173243 | B05BA03 | glukoza | GLUCOSE 5% FRESENIUS | rastvor za infuziju | boca plastična, 40 po 100 ml (5%) | Fresenius Kabi Polska SP. Z O.O.; Fresenius Kabi Deutschland GmbH; Fresenius Kabi Italia S.R.L. | Poljska; Nemačka; Italija | 2.403.50 | - | - | - | | |
| 0173246 | B05BA03 | glukoza | GLUCOSE 5% FRESENIUS | rastvor za infuziju | kesa, 20 po 500 ml (5%) | Fresenius Kabi Norge AS; Fresenius Kabi France - Louviers; Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Norveška; Francuska; Nemačka | 1.329.80 | - | - | - | | |
| 0173902 | B05BA03 | glukoza | GLUCOSE 5% FRESENIUS | rastvor za infuziju | kesa, 30 po 250 ml (5%) | Fresenius Kabi Norge AS; Fresenius Kabi France - Louviers; Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Norveška; Francuska; Nemačka | 997.40 | - | - | - | | |
| 0171300 | B05BA10 | glukoza, sterin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlond, natrijum-glicofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje | KABIVEN | emulzija za infuziju | 5 po 1026 ml (900 kcal) | Fresenius Kabi | Austrija | 10.470.20 | - | - | - | | STAC |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|---|----------------------------|----------------------|--|------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|------------|----------|
| 0171301 | B05BA10 | glukoza, alanin, arginin, asparaginska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje | KABIVEN | emulzija za infuziju | 4 po 1540 ml (1400 kcal) | Fresenius Kabi | Austrija | 11.476.60 | - | - | - | | STAC |
| 0171306 | B05BA10 | glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje | KABIVEN | emulzija za infuziju | 3 po 2566 ml (2300 kcal) | Fresenius Kabi | Švedska | 17.290.50 | - | - | - | | STAC |
| 0171303 | B05BA10 | glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje | KABIVEN PERIPHERAL | emulzija za infuziju | 4 po 1440 ml (1000 kcal) | Fresenius Kabi | Austrija | 11.371.20 | - | - | - | | STAC |
| 0171305 | B05BA10 | glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje | KABIVEN PERIPHERAL | emulzija za infuziju | 3 po 2400 ml (1700 kcal) | Fresenius Kabi | Švedska | 12.083.00 | - | - | - | | STAC |
| 0171121 | B05BA10 | alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalcijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina | OLICLINOMEL N4-550E | emulzija za infuziju | kesa, 4 po 2000 ml (11,39g l + 6,33g l + 5,67g l + 2,64g l + 3,3g l + 4,02g l + 3,19g l + 2,2g l + 3,03g l + 3,74g l + 2,75g l + 2,31g l + 0,99g l + 0,22g l + 3,19g l + 2,45g l + 5,36g l + 2,98g l + 1,12g l + 200g l + 0,74g l + 100g l) | Baxter S.A. | Belgija | 13.722.40 | - | - | - | | STAC |
| 0171123 | B05BA10 | alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalcijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina | OLICLINOMEL N7-1000E | emulzija za infuziju | kesa, 6 po 1000 ml (20,7g l + 11,5g l + 10,3g l + 4,8g l + 6g l + 7,3g l + 5,8g l + 4g l + 5,6g l + 6,8g l + 5g l + 4,2g l + 1,8g l + 0,4g l + 5,8g l + 6,12g l + 5,36g l + 4,47g l + 1,12g l + 400g l + 0,74g l + 200g l) | Baxter S.A. | Belgija | 15.678.70 | - | - | - | | STAC |
| 0171124 | B05BA10 | alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalcijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina | OLICLINOMEL N7-1000E | emulzija za infuziju | kesa, 4 po 2000 ml (20,7g l + 11,5g l + 10,3g l + 4,8g l + 6g l + 7,3g l + 5,8g l + 4g l + 5,6g l + 6,8g l + 5g l + 4,2g l + 1,8g l + 0,4g l + 5,8g l + 6,12g l + 5,36g l + 4,47g l + 1,12g l + 400g l + 0,74g l + 200g l) | Baxter S.A. | Belgija | 15.661.70 | - | - | - | | STAC |
| 0174203 | B05BA10 | izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, tirozin, natrijum-acetat, natrijum-hidroksid, kalijum-acetat, magnezijum-hlorid, dinatrijum-bisfit | AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E | rastvor za infuziju | boca staklena, 10 po 500 ml (5g l, 5,9g l, 6,85g l, 4,4g l, 4,7g l, 4,2g l, 1,6g l, 6,2g l, 11,5g l, 3g l, 10,5g l, 12g l, 5,6g l, 7,2g l, 5,5g l, 2,3g l, 0,4g l, 2,85g l, 0,36g l, 2,45g l, 0,508g l, 3,59g l) | B. Braun Melsungen AG | Nemačka | 7.521.00 | - | - | - | | STAC |
| 0171320 | B05BA10 | izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje duzine lanca, ulje soje | NUTRIFLEX LIPID PERI | emulzija za infuziju | kesa, 5 po 1250 ml (1,872 g l + 2,504 g l + 2,272 g l + 1,568 g l + 2,808 g l + 1,456 g l + 0,456 g l + 2,08 g l + 2,16 g l + 1,352 g l + 3,88 g l + 1,32 g l + 1,2 g l + 2,8 g l + 2,72 g l + 2,4 g l + 0,64 g l + 0,865 g l + 0,435 g l + 2,354 g l + 0,515 g l + 0,353 g l + 70,4 g l + 0,936 g l + 5,28 g l + 20 g l + 20 g l) | B. Braun Melsungen AG | Nemačka | 13.744.70 | - | - | - | | STAC |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|--|----------------------|----------------------|---|------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|------------|----------|
| 0171321 | B05BA10 | izoleucin, leucin, lizin, melionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje | NUTRIFLEX LIPID PERI | emulzija za infuziju | kesa, 5 po 1875 ml (1.872 g/l + 2.504 g/l + 2.272 g/l + 1.568 g/l + 2.808 g/l + 1.456 g/l + 0.456 g/l + 2.08 g/l + 2.16 g/l + 1.352 g/l + 3.368 g/l + 1.744 g/l + 2 g/l + 2.8 g/l + 2.72 g/l + 2.4 g/l + 0.64 g/l + 0.865 g/l + 0.435 g/l + 2.354 g/l + 0.515 g/l + 0.353 g/l + 70.4 g/l + 0.936 g/l + 5.28 g/l + 20 g/l + 20 g/l) | B.Braun Melsungen AG | Nemačka | 16.081.30 | - | - | - | | STAC |
| 0171322 | B05BA10 | izoleucin, leucin, lizin, melionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje | NUTRIFLEX LIPID PERI | emulzija za infuziju | kesa, 5 po 2500 ml (1.872 g/l + 2.504 g/l + 2.272 g/l + 1.568 g/l + 2.808 g/l + 1.456 g/l + 0.456 g/l + 2.08 g/l + 2.16 g/l + 1.352 g/l + 3.88 g/l + 1.32 g/l + 1.2 g/l + 2.8 g/l + 2.72 g/l + 2.4 g/l + 0.64 g/l + 0.865 g/l + 0.435 g/l + 2.354 g/l + 0.515 g/l + 0.353 g/l + 70.4 g/l + 0.936 g/l + 5.28 g/l + 20 g/l + 20 g/l) | B.Braun Melsungen AG | Nemačka | 19.847.30 | - | - | - | | STAC |
| 0171323 | B05BA10 | izoleucin, leucin, lizin, melionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje | NUTRIFLEX LIPID PLUS | emulzija za infuziju | kesa, 5 po 1250 ml (2.256 g/l + 3.008 g/l + 2.728 g/l + 1.88 g/l + 3.368 g/l + 1.744 g/l + 0.544 g/l + 2.496 g/l + 2.592 g/l + 1.624 g/l + 4.656 g/l + 1.584 g/l + 1.44 g/l + 3.368 g/l + 3.264 g/l + 2.88 g/l + 0.781 g/l + 0.402 g/l + 0.222 g/l + 2.747 g/l + 0.686 g/l + 0.47 g/l + 1.32 g/l + 1.872 g/l + 5.264 g/l + 20 g/l + 20 g/l) | B.Braun Melsungen AG | Nemačka | 16.559.60 | - | - | - | | STAC |
| 0171324 | B05BA10 | izoleucin, leucin, lizin, melionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje | NUTRIFLEX LIPID PLUS | emulzija za infuziju | kesa, 5 po 1875 ml (2.256 g/l + 3.008 g/l + 2.728 g/l + 1.88 g/l + 3.368 g/l + 1.744 g/l + 0.544 g/l + 2.496 g/l + 2.592 g/l + 1.624 g/l + 4.656 g/l + 1.584 g/l + 1.44 g/l + 3.368 g/l + 3.264 g/l + 2.88 g/l + 0.781 g/l + 0.402 g/l + 0.222 g/l + 2.747 g/l + 0.686 g/l + 0.47 g/l + 1.32 g/l + 1.872 g/l + 5.264 g/l + 20 g/l + 20 g/l) | B.Braun Melsungen AG | Nemačka | 19.298.40 | - | - | - | | STAC |
| 0171325 | B05BA10 | izoleucin, leucin, lizin, melionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje | NUTRIFLEX LIPID PLUS | emulzija za infuziju | kesa, 5 po 2500 ml (2.256 g/l + 3.008 g/l + 2.728 g/l + 1.88 g/l + 3.368 g/l + 1.744 g/l + 0.544 g/l + 2.496 g/l + 2.592 g/l + 1.624 g/l + 4.656 g/l + 1.584 g/l + 1.44 g/l + 3.368 g/l + 3.264 g/l + 2.88 g/l + 0.781 g/l + 0.402 g/l + 0.222 g/l + 2.747 g/l + 0.686 g/l + 0.47 g/l + 1.32 g/l + 1.872 g/l + 5.264 g/l + 20 g/l + 20 g/l) | B.Braun Melsungen AG | Nemačka | 25.070.30 | - | - | - | | STAC |
| 0174205 | B05BA10 | glukoza monohidrat, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin-acetat, melionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid hidrat, natrijum-glicerofosfat hidrat, magnezijum-sulfat heptahidrat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat trihidrat, cink-sulfat heptahidrat, predišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanaca, pređišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama | SMOFKABIVEN | emulzija za infuziju | kesa, 3 po 2463ml (2700kcal) (420g/l + 14g/l + 12g/l + 11g/l + 3g/l + 5g/l + 7,4g/l + 6,6g/l + 4,3g/l + 5,1g/l + 11,2g/l + 6,5g/l + 1g/l + 4,4g/l + 2g/l + 10,4g/l + 6,2g/l + 0,56g/l + 4,18g/l + 1,2g/l + 4,48g/l + 3,4g/l + 0,012g/l + 60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l) | Fresenius Kabi AB | Švedska | 15.821.00 | - | - | - | | STAC |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|--|--|----------------------------------|--|---|------------------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|------------|----------|
| 0174201 | B05BA10 | glukoza monohidrat, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, acetat, melatonin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid dihidrat, natrijum-glicerofosfat hidrat, magnezijum-sulfat heptahidrat, kalcijum-hlorid, natrijum-acetat trihidrat, cink-sulfat heptahidrat, predloženo sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanca, predloženo maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama | SMOFKABIVEN | emulzija za infuziju | kesa, 4 po 1477ml (1600kcal) (420g) + 14g) + 12g) + 11g) + 3g) + 5g) + 7.4g) + 6.6g) + 4.3g) + 5.1g) + 11.2g) + 6.5g) + 1g) + 4.4g) + 2g) + 0.4g) + 6.2g) + 0.56g) + 4.18g) + 1.2g) + 4.46g) + 3.4g) + 0.0129g) + 60g) + 60g) + 50g) + 30g)) | Fresenius Kabi AB Fresenius Kabi Austrija GmbH | Švedska; Austrija | 14.522.10 | - | - | - | | STAC |
| 0171346 | B05BA10 | glukoza, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, melatonin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalcijum-hlorid, natrijum-acetat, cink-sulfat, predloženo sojino ulje, trigliceridi, srednje dužine lanca, predloženo maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama | SMOFKABIVEN PERIPHERAL | emulzija za infuziju | kesa, 4 po 1206ml (800kcal) (130g) + 14g) + 12g) + 11g) + 3g) + 5g) + 7.4g) + 6.6g) + 4.3g) + 5.1g) + 11.2g) + 6.5g) + 1g) + 4.4g) + 2g) + 0.4g) + 6.2g) + 0.56g) + 4.18g) + 1.2g) + 4.46g) + 3.4g) + 0.0129g) + 60g) + 60g) + 50g) + 30g)) | Fresenius Kabi AB | Švedska | 10.609.20 | - | - | - | | STAC |
| 0175260 | B05BB01 | natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid | NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMP. (Ringerov rastv) | rastvor za infuziju | boca plastiona, 1 po 500 ml (8.6 g) + 0.3 g) + 0.33 g)) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 78.20 | - | - | - | | |
| 0175315 | B05BB01 | natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid | RINGEROV RASTVOR B. BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 10 po 500 ml (8.6 g) + 0.3 g) + 0.33 g)) | B. Braun Melsungen AG; B. Braun Pharmaceutical s S.A. | Nemačka; Rumunija | 782.00 | - | - | - | | |
| 0175316 | B05BB01 | natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid | RINGEROV RASTVOR B. BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 10 po 1000 ml (8.6 g) + 0.3 g) + 0.33 g)) | B. Braun Melsungen AG | Nemačka | 1,544.90 | - | - | - | | |
| 0175515 | B05BB01 | natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid | NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMP. (Ringerov rastv) | rastvor za infuziju | boca plastiona, 1 po 500 ml (8.6 g) + 0.3 g) + 0.33 g)) | Hemomont d.o.o. | Republika Crna Gora | 78.20 | - | - | - | | |
| 0175331 | B05BB01 | natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid | RINGEROV RASTVOR | rastvor za infuziju | kesa, 1 po 500 ml (8.6 g) + 0.3 g) + 0.33 g)) | Bieffe Medital S.A.; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A. | Španija; Velika Britanija; Belgija | 78.20 | - | - | - | | |
| 0175185 | B05BB01 | natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat | HARTMANOV RASTVOR | rastvor za infuziju | boca, 1 po 500 ml (8.02 g) + 0.373 g) + 0.294 g) + 3.25 g)) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 77.20 | - | - | - | | |
| 0175420 | B05BB01 | natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat | HARTMANOV RASTVOR BAXTER | rastvor za infuziju | kesa, 1 po 500 ml (6 g) + 0.4 g) + 0.27 g) + 3.2 g)) | Bieffe Medital S.A.; Baxter Healthcare LTD; Baxter S.A. | Španija; Velika Britanija; Belgija | 77.20 | - | - | - | | |
| 0175320 | B05BB01 | natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat | HARTMANOV RASTVOR B. BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 10 po 500 ml (6 g) + 0.4 g) + 0.27 g) + 3.2 g)) | B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA; B. Braun Pharmaceuticals S.A. | Nemačka; Španija; Rumunija | 772.00 | - | - | - | | |
| 0175321 | B05BB01 | natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat | HARTMANOV RASTVOR B. BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 10 po 1000 ml (6 g) + 0.4 g) + 0.27 g) + 3.2 g)) | B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA | Nemačka; Španija | 1,234.50 | - | - | - | | |
| 0175322 | B05BB01 | natrijum-hlorid | NATRIJUM HLORID 0.9% B. Braun | rastvor za infuziju | boca plastična, 20 po 50ml (9g/L) | B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA; S.C B. Braun Pharmaceuticals S.A. | Nemačka; Španija; Rumunija | 1,377.20 | - | - | - | | |
| 0175312 | B05BB01 | natrijum-hlorid | NATRIJUM HLORID 0.9% B. BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 20 po 100 ml (9g/l) | B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA | Nemačka; Rumunija; Španija | 1,152.00 | - | - | - | | |
| 0175585 | B05BB01 | natrijum-hlorid | NATRIJUM HLORID 0.9% B. BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 10 po 250ml (9g/L) | B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA | Nemačka; Španija | 524.00 | - | - | - | | |
| 0175310 | B05BB01 | natrijum-hlorid | NATRIJUM HLORID 0.9% B. BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 10 po 500ml (9g/L) | B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA; B. Braun Pharmaceuticals S.A. | Nemačka; Španija; Rumunija | 711.80 | - | - | - | | |
| 0175311 | B05BB01 | natrijum-hlorid | NATRIJUM HLORID 0.9% B. BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 10 po 1000ml (9g/L) | B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA; B. Braun Pharmaceuticals S.A. | Nemačka; Španija; Rumunija | 1,446.20 | - | - | - | | |
| 0400430 | B05BC01 | manitol | MANITOL HF 20% | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 250 ml 20% | Hemomont d.o.o. | Republika Crna Gora | 323.70 | - | - | - | | |
| 0400431 | B05BC01 | manitol | MANITOL HF 10% | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 500 ml 10% | Hemomont d.o.o. | Republika Crna Gora | 349.60 | - | - | - | | |
| 9175213 | B05CX10 | manitol, sorbitol | ISPIROL | beli ke | kesa, 5 l (5.4 g) + 27 g)) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 1,401.10 | - | - | - | | |
| 9175730 | B05DB.. | glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid | DIANEAL PD4 | rastvor za peritonealnu dijalizu | dvostruka plastična keska 1 po 2000 ml (1.36% m/v) + (13.6 g) + 5.38 g) + 4.48 g) + 0.184 g) + 0.021 g)) | Baxter Healthcare S.A. | Irska | 850.10 | - | - | - | | |
| 9175731 | B05DB.. | glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid | DIANEAL PD4 | rastvor za peritonealnu dijalizu | dvostruka plastična keska 1 po 2500 ml (1.36% m/v) + (13.6 g) + 5.38 g) + 4.48 g) + 0.184 g) + 0.021 g)) | Baxter Healthcare S.A. | Irska | 978.60 | - | - | - | | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|--------|--|--|----------------------------------|---|---|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|------------|----------|
| 9175732 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid | DIANEAL PD4 | rastvor za peritonealnu dijalizu | jednostuka plastična kesica 1 po 5000 ml (1.36% m/v+13.6 g/l+5.38 g/l+0.48 g/l+0.184 g/l+0.051 g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 1,356.30 | - | - | - | | |
| 9175733 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid | DIANEAL PD4 | rastvor za peritonealnu dijalizu | dvostuka plastična kesica 1 po 2000 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 850.10 | - | - | - | | |
| 9175734 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid | DIANEAL PD4 | rastvor za peritonealnu dijalizu | dvostuka plastična kesica 1 po 2500 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 978.60 | - | - | - | | |
| 9175735 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid | DIANEAL PD4 | rastvor za peritonealnu dijalizu | jednostuka plastična kesica 1 po 5000 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 1,356.30 | - | - | - | | |
| 9175736 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid | DIANEAL PD4 | rastvor za peritonealnu dijalizu | dvostuka plastična kesica 1 po 2000 ml (3,86% m/v + (38,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l+0,184g/l+0,051g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 850.10 | - | - | - | | |
| 9175737 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid | DIANEAL PD4 | rastvor za peritonealnu dijalizu | dvostuka plastična kesica 1 po 2500 ml (3,86% m/v + (38,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l+0,184g/l+0,051g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 978.60 | - | - | - | | |
| 9175738 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid | DIANEAL PD4 | rastvor za peritonealnu dijalizu | jednostuka plastična kesica 1 po 5000 ml (3,86% m/v + (38,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l+0,184g/l+0,051g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 1,356.30 | - | - | - | | |
| 9175741 | B05DA. | koodekstrin, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid | EXTRANEAL | rastvor za peritonealnu dijalizu | plastična kesica 1 po 2000 ml (7,9% (75g/l+5,4g/l+4,5g/l+0,257g/l+0,051g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 2,386.80 | - | - | - | | |
| 9175739 | B05DB. | trocin, triptofan, fenilalanin, treonin, serin, prolin, glicin, alanin, valin, metionin, izoleucin, leucin, lizin, histidin, arginin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-laktat, natrijum-hlorid | NUTRINEAL PD4 | rastvor za peritonealnu dijalizu | plastična kesica 1 po 2000 ml (0,3g/l+0,27g/l+0,57g/l+0,646g/l+0,51g/l+0,595g/l+0,51g/l+0,951g/l+1,393g/l+0,85g/l+0,85g/l+1,02g/l+0,955g/l+0,714g/l+1,071g/l+0,184g/l+0,051g/l+4,48g/l+5,38g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 1,589.40 | - | - | - | | |
| 9175716 | B05DB. | natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza | BALANCE 1.5% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma | rastvor za peritonealnu dijalizu | kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 15g/l) | Fresenius Medical Care Deutschland GmbH | Nemačka | 3,161.10 | - | - | - | | |
| 9175717 | B05DB. | natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza | BALANCE 2.3% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma | rastvor za peritonealnu dijalizu | kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 22,73g/l) | Fresenius Medical Care Deutschland GmbH | Nemačka | 3,161.10 | - | - | - | | |
| 9175718 | B05DB. | natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza | BALANCE 4.25% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma | rastvor za peritonealnu dijalizu | kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 42,5 g/l) | Fresenius Medical Care Deutschland GmbH | Nemačka | 3,161.10 | - | - | - | | |
| 9175743 | B05DB. | natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza | BALANCE 1.5% glukoze, 1.75 mmol/l kalcijuma | rastvor za peritonealnu dijalizu | kesa, 4 po 2000 ml (5,64 g/l + 3,925 g/l + 0,2573 g/l + 0,1017 g/l + 15 g/l) | Fresenius Medical Care Deutschland GmbH | Nemačka | 3,161.10 | - | - | - | | |
| 9175744 | B05DB. | natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza | BALANCE 2.3% glukoze, 1.75 mmol/l kalcijuma | rastvor za peritonealnu dijalizu | kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,2573g/l + 0,1017g/l + 22,73g/l) | Fresenius Medical Care Deutschland GmbH | Nemačka | 3,161.10 | - | - | - | | |
| 9175745 | B05DB. | natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza | BALANCE 4.25% glukoze, 1.75 mmol/l kalcijuma | rastvor za peritonealnu dijalizu | kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,2573g/l + 0,1017g/l + 42,5g/l) | Fresenius Medical Care Deutschland GmbH | Nemačka | 3,161.10 | - | - | - | | |
| 9175702 | B05DB. | natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza | BALANCE 4.25% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma | rastvor za peritonealnu dijalizu | kesa, 4 po 2500 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+42,5g/L) | Fresenius Medical Care Deutschland GmbH | Nemačka | 3,413.40 | - | - | - | | |
| 9175701 | B05DB. | natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza | BALANCE 2.3% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma | rastvor za peritonealnu dijalizu | kesa, 4 po 2500 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+22,73g/L) | Fresenius Medical Care Deutschland GmbH | Nemačka | 3,413.40 | - | - | - | | |
| 9175700 | B05DB. | natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza | BALANCE 1.5% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma | rastvor za peritonealnu dijalizu | kesa, 4 po 2500 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+15g/L) | Fresenius Medical Care Deutschland GmbH | Nemačka | 3,413.40 | - | - | - | | |
| 9175705 | B05DB. | natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza | BALANCE 4.25% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma | rastvor za peritonealnu dijalizu | kesa, 2 po 5000 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+42,5g/L) | Fresenius Medical Care Deutschland GmbH | Nemačka | 3,413.40 | - | - | - | | |
| 9175704 | B05DB. | natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza | BALANCE 2.3% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma | rastvor za peritonealnu dijalizu | kesa, 2 po 5000 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+22,73g/L) | Fresenius Medical Care Deutschland GmbH | Nemačka | 3,413.40 | - | - | - | | |
| 9175703 | B05DB. | natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza | BALANCE 1.5% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma | rastvor za peritonealnu dijalizu | kesa, 2 po 5000ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+15g/L) | Fresenius Medical Care Deutschland GmbH | Nemačka | 3,413.40 | - | - | - | | |
| 9175760 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat | PHYSIONEAL 40 | rastvor za peritonealnu dijalizu | dvostuka plastična kesica, 1 po 2000 ml (13,6g/l+5,38g/l+0,184g/l+0,051g/l+2,1g/l+1,68g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 850.10 | - | - | - | | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|--|------------------------------------|-----------------------------------|--|---|---|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|------------|----------|
| 9175762 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat | PHYSIONEAL 40 | rastvor za peritonealnu dijalizu | jednostruka plastična kesica, 1 po 2500 ml (13,6g/+5,38g/+0,184g/+0,051g/+2,1g/+1,68g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 973.90 | - | - | - | | |
| 9175761 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat | PHYSIONEAL 40 | rastvor za peritonealnu dijalizu | dvostruka plastična kesica, 1 po 2500 ml (13,6g/+5,38g/+0,184g/+0,051g/+2,1g/+1,68g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 973.90 | - | - | - | | |
| 9175765 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat | PHYSIONEAL 40 | rastvor za peritonealnu dijalizu | jednostruka plastična kesica, 1 po 2500 ml (22,7g/+5,38g/+0,184g/+0,051g/+2,1g/+1,68g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 973.90 | - | - | - | | |
| 9175763 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat | PHYSIONEAL 40 | rastvor za peritonealnu dijalizu | dvostruka plastična kesica, 1 po 2000 ml (22,7g/+5,38g/+0,184g/+0,051g/+2,1g/+1,68g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 850.10 | - | - | - | | |
| 9175764 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat | PHYSIONEAL 40 | rastvor za peritonealnu dijalizu | dvostruka plastična kesica, 1 po 2500 ml (22,7g/+5,38g/+0,184g/+0,051g/+2,1g/+1,68g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 973.90 | - | - | - | | |
| 9175766 | B05DB. | glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat | PHYSIONEAL 40 | rastvor za peritonealnu dijalizu | dvostruka plastična kesica, 1 po 2000 ml (22,7g/+5,38g/+0,184g/+0,051g/+2,1g/+1,68g/l) | Baxter Healthcare S.A. | Iraska | 850.10 | - | - | - | | |
| 0175150 | B05XA01 | kalcijum-hlorid | FRESENIUS | koncentrat za rastvor za infuziju | 20 po 20 ml (1 mmol/ml) | AS | Norveška | 896.10 | - | - | - | | |
| 0175333 | B05XA01 | kalcijum-hlorid | KALIJUM HLORID 7,45% B BRAUN | koncentrat za rastvor za infuziju | ampula Melsungen | Connect, 20 po 20 ml | B.Braun Melsungen | 896.10 | - | - | - | | |
| 0175335 | B05XA01 | kalcijum-hlorid | KALIJUM HLORID 7,45% B BRAUN | koncentrat za rastvor za infuziju | boca staklena, 20 po 100 ml | | B.Braun Melsungen | 3.144.60 | - | - | - | | |
| 0133110 | B05XA02 | natrijum hidrogenkarbonat | NATRIUMBICARBONAT "FRESENIUS" | koncentrat za rastvor za infuziju | boca staklena, 10 po 100 ml (8,4%) | Fresenius Kabi Austria GmbH | Austrija | 3.896.70 | - | - | - | | |
| 0175240 | B05XA03 | natrijum hlorid | NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE | rastvor za infuziju | boca plastična, 1 po 500 ml (0,9%) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 71.20 | - | - | - | | |
| 0175582 | B05XA03 | natrijum hlorid | SODIUM CHLORIDE | rastvor za infuziju | boca staklena, 40 po 100 ml (9g/l) | Fresenius Kabi Italia S.R.L. | Italija | 2.822.30 | - | - | - | | |
| 0175581 | B05XA03 | natrijum hlorid | SODIUM CHLORIDE | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 500 ml (9g/l) | Fresenius Kabi Italia S.R.L. | Italija | 71.20 | - | - | - | | |
| 0170350 | B05XA03 | natrijum hlorid | NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9% | rastvor za infuziju | kesa, 1 po 100 ml (9 g/l) | Bieffe Medital S.A.; Bieffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A. | Španija, Italija, Velika Britanija, Belgija, Iraska | 57.60 | - | - | - | | |
| 0175351 | B05XA03 | natrijum hlorid | NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9% | rastvor za infuziju | kesa, 1 po 250 ml (9 g/l) | Bieffe Medital S.A.; Bieffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A. | Španija, Italija, Velika Britanija, Belgija, Iraska | 52.40 | - | - | - | | |
| 0175352 | B05XA03 | natrijum hlorid | NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9% | rastvor za infuziju | kesa, 1 po 500 ml (9 g/l) | Bieffe Medital S.A.; Bieffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A. | Španija, Italija, Velika Britanija, Belgija, Iraska | 71.20 | - | - | - | | |
| 0174050 | B05XB02 | alanin- glutamin | DIPEPTIVEN | koncentrat za rastvor za infuziju | boca, 10 po 100 ml (20 g/100 ml) | Fresenius Kabi Austria GMBH | Austrija | 36.129.40 | - | - | - | | STAC |
| 0052720 | B05X. | tiarin, riboflavin, nikotinamid, piridoksin, pantotenska kiselina, askorbinska kiselina, biotin, folna kiselina, cijanokobalamin | SOLIVIT N | prašak za rastvor za infuziju | bocica staklena, 10 po 10 ml (2,5mg+3,6mg+40mg+4mg+15mg+100mg+60mcg+0,4mg+5mg) | Fresenius Kabi AB | Švedska | 3.635.70 | - | - | - | | STAC |
| 0100255 | C01AA05 | digoksin | DIGOXIN SOPHARMA | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 2 ml (0,25mg/ml) | Sopharma AD | Bugarska | 511.10 | 0,25 mg | 25.56 | - | | |
| 0101355 | C01BD01 | ampidaron | CORDARONE | rastvor za injekciju | ampula, 6 po 3 ml (150 mg/3 ml) | Sanoft Winthrop Industrie | Francuska | 421.30 | 0,2 g | 93.62 | - | | |
| 0105001 | C01CA03 | norepinefrin | NORADRENALIN MEDIKUNION | koncentrat za rastvor za infuziju | ampula, 100 po 10ml (1mg/ml) | Laboratorios Normon S.A. | Španija | 29.159.00 | 6 mg | 349.91 | - | | |
| 0105146 | C01CA04 | dopamin | DOPAMIN ADMEDA 50 | koncentrat za rastvor za infuziju | ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml) | Haupt Pharma Wulffing GmbH, Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH | Nemačka | 622.90 | 0,5 g | 1.045.80 | - | | |
| 0105401 | C01CA07 | dobutamin | DOBUTAMIN ADMEDA 250 | koncentrat za rastvor za infuziju | ampula, 1 po 50 ml (250 mg/50 ml) | Haupt Pharma Wulffing GmbH, Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH | Nemačka | 397.20 | 0,5 g | 794.40 | - | | |
| 0105000 | C01CA07 | dobutamin | DOBUTAMINE PANPHARMA | koncentrat za rastvor za infuziju | bocica staklena, 10 po 20 ml (250mg/20ml) | Roemmedica GmbH Arzneimittelwerk | Nemačka | 3.972.00 | 0,5 g | 794.40 | - | | |
| 0102180 | C01DA02 | glicetrilnitrat (nitroglicerini) | NIRMIN | koncentrat za rastvor za infuziju | ampula, 50 po 1,6 ml (5 mg/1,6 ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 4.040.90 | - | - | - | | |
| 0102183 | C01DA02 | glicetrilnitrat | NITROGLICERINA BIODINDUSTRIA L.I.M | koncentrat za rastvor za infuziju | ampula, 10 po 1,5 ml (5mg/1,5ml) | Biodustria Laboratorio Italiano Medicinali S.P.A. | Italija | 808.20 | - | - | - | | |
| 0103290 | C02CA06 | urapidil | EBRANTIL 25 | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 25 mg/5 ml | Takeda GmbH, Takeda Austria GmbH | Nemačka; Austrija | 970.70 | 50 mg | 388.28 | - | | STAC |
| 0103291 | C02CA06 | urapidil | EBRANTIL 50 | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 50 mg/10 ml | Takeda GmbH, Takeda Austria GmbH | Nemačka; Austrija | 910.20 | 50 mg | 182.04 | - | | STAC |
| 0103293 | C02CA06 | urapidil | URAPIDIL 25 mg i.v. CARINO | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 5 ml (25mg/5ml) | Haupt Pharma Wulffing GmbH | Nemačka | 970.70 | 50 mg | 388.28 | - | | STAC |
| 0103294 | C02CA06 | urapidil | URAPIDIL 50 mg i.v. CARINO | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 10 ml (50mg/10ml) | Haupt Pharma Wulffing GmbH | Nemačka | 910.20 | 50 mg | 182.04 | - | | STAC |
| 0400411 | C03CA01 | furosemid | SOPHARMA | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 2 ml (10 mg/ml) | Sopharma AD | Bugarska | 377.50 | 40 mg | 75.50 | - | | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|--------------------|-----------------------------|--|--|---|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|------------|--|
| 0400142 | C03CA01 | furosemid | LASIX | rastvor za injekciju | ampula, 6 po 2ml (20mg/2ml) | Sanoft-Aventis Deutschland GmbH, Delpharm Dijon | Nemačka, Francuska | 184.00 | 40 mg | 61.33 | - | | |
| 0400413 | C03CA01 | furosemid | EDEMID | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 2 ml (20 mg/2ml) | Salutas Pharma GmbH | Nemačka | 188.80 | 40mg | 75.52 | - | | |
| 0400040 | C03CA02 | bumetanid | YURINEX | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 2 ml (0,5 mg/2 ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 111.70 | 1 mg | 22.34 | - | | |
| 0107497 | C07AB02 | metoprolol | PRESOLOL | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 5 ml (5 mg/5 ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 348.70 | 0,15 g | 2.092.20 | - | | |
| 0107501 | C07AB02 | metoprolol | PROMEROL | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 5 ml (1mg/ml) | Sophama AD | Bugarska | 697.30 | 0,15 g | 2.091.90 | - | | |
| 0107500 | C07AB02 | metoprolol | PROMEROL | rastvor za injekciju | ampula, 50 po 5 ml (1mg/ml) | Sophama AD | Bugarska | 3.486.50 | 0,15 g | 2.091.90 | - | | |
| 0402102 | C08CA06 | nimodipin | NIMOTOP S | rastvor za infuziju | bočica, 1 po 50 ml (10mg/50 ml) | Bayer Pharma AG | Nemačka | 937.40 | 50 mg | 4.687.00 | - | | STAC: Samo za lečenje bolesnika sa subarahnoidnim krvarenjem. |
| 0402666 | C08CA06 | nimodipin | NIMODIPIN 10 mg i.v. CARINO | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 ml (10mg/50ml) | Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH | Nemačka | 937.40 | 50 mg | 4.687.00 | - | | STAC: Samo za lečenje bolesnika sa subarahnoidnim krvarenjem. |
| 0402721 | C08DA01 | verapamil | VERAPAMIL ALKALOID | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 2 ml (5 mg/2 ml) | Alkaloid a.d. | Makedonija | 302.90 | 0,24 g | 1.453.92 | - | | |
| 0402730 | C08DA01 | verapamil | ISOCOR | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 2 ml (2,5mg/ml) | Sophama AD | Bugarska | 302.90 | 0,24 g | 1.453.92 | - | | |
| 1103462 | C09AA15 | zofenopril | ZOFECARD | film tableta | blister, 28 po 7,5 mg | A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.R.L. | Italija | 351.30 | 30 mg | 50.19 | - | | 1. Esencijalna hipertenzija. Lek je indikovani u terapiji blage do umerene esencijalne hipertenzije. 2. Akutni infarkt miokarda. Lek je indikovani u terapiji koja je započeta u prvih 24 sata kod pacijenata sa akutnim infarktom miokarda, sa ili bez znakova i simptoma srčane insuficijencije, koji su hemodinamski stabilni i ne primaju trombolitičku terapiju. |
| 4156150 | D08AG02 | povidon jod | POVIDON JOD HF | rastvor za kožu | boca plastična, 1 po 500 ml (10%) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 389.70 | - | - | - | | |
| 4156475 | D08AG02 | povidon | JODOKOMP | rastvor za kožu | boca plastična, 1 po 100 ml (10 %) | Zorex Pharma d.o.o. | Republika Srbija | 93.70 | - | - | - | | |
| 4156474 | D08AG02 | povidon | JODOKOMP | rastvor za kožu | boca plastična, 1 po 500 ml (10 %) | Zorex Pharma d.o.o. | Republika Srbija | 389.70 | - | - | - | | |
| 4156473 | D08AG02 | povidon | JODOKOMP | rastvor za kožu | kortejner plastični, 1 po 5000 ml (10%) | Zorex Pharma d.o.o. | Republika Srbija | 3.897.60 | - | - | - | | |
| 4156472 | D08AG02 | povidon | JODOKOMP | pena za kožu | boca plastična, 1 po 100 ml (7.5%) | Zorex Pharma d.o.o. | Republika Srbija | 93.70 | - | - | - | | |
| 4156471 | D08AG02 | povidon | JODOKOMP | pena za kožu | boca plastična, 1 po 500 ml (7.5%) | Zorex Pharma d.o.o. | Republika Srbija | 389.70 | - | - | - | | |
| 4156470 | D08AG02 | povidon | JODOKOMP | pena za kožu | kortejner plastični, 1 po 5000 ml (7.5%) | Zorex Pharma d.o.o. | Republika Srbija | 3.897.60 | - | - | - | | |
| 0141132 | G02AB01 | metilergometrin | METHYLERGOMETRIN | injekcija | 50 po 0,1 mg/1 ml | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 599.60 | 0,2 mg | 23.98 | - | | |
| 0141135 | G02AB01 | metilergometrin | METHYLERGOMETRIN | injekcija | 50 po 0,2 mg/1 ml napunjeni injekcioni špic. | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 1.208.10 | 0,2 mg | 24.16 | - | | |
| 4143125 | G02AD02 | dinoproston (PGE2) | PREPIDIL GEL | endoservikalni gel | 1 po 3 g (0,5 mg/3g) | Pfizer Manufacturing Belgium NV | Belgija | 1.996.10 | 0,5 mg | 332.66 | - | | STAC |
| 6143120 | G02AD02 | dinoproston (PGE2) | PROSTIN E2 | vaginalna tableta | 4 po 3 mg | Pfizer Manufacturing Belgium NV | Belgija | 3.532.50 | 0,5 mg | 147.19 | - | | STAC |
| 0143043 | G02AD04 | karboprost (PGM15) | PROSTIN 15M | rastvor za injekciju | 1 po 0,25 mg/ml ampula, 5 po 1 ml (250 mg/ml) | Pfizer Manufacturing Belgium NV | Belgija | 1.727.30 | 2,5 mg | 17.273.00 | - | | STAC |
| 0048819 | G03BA03 | testosteron | TESTOSTERON DEPO | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 1 ml (250 mg/ml) | Galenika a.d. | Republika Srbija | 1.066.30 | 18 mg | 15.35 | - | | |
| 0048468 | G03DA03 | hidoksiprogesteron | PROGESTERON DEPO | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 1 ml (250 mg/ml) | Galenika a.d. | Republika Srbija | 985.50 | 10 mg | 7.88 | - | | |
| 4137040 | G03DA04 | progesteron | CRINONE | vaginalni gel | 8%, aplikator, 15 po 1,125 g | Central Pharma (Contract Packaging) LTD | Velika Britanija | 3.858.40 | 90 mg | 257.23 | - | | 1. Za lečenje neplodnosti nastale usled neadekvatne lutealne faze (N97). 2. U toku in vitro oplodnje (N97). |
| 0044086 | G03GA02 | menotrofin | MENOPUR | prah i rastvarač za rastvor za injekciju | 10 bočica po (75 l) sa 10 amp. po 1 ml rastvaračem. | Ferring GmbH | Nemačka | 17.761.90 | 75 l.j. | 1.776.19 | - | | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku B.M.P.O (N97). |
| 0044087 | G03GA02 | menotrofin | MENOPUR | prah i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 1 ml (600.l) | Ferring-Lečiva, A.S. | Češka | 15.908.20 | 75 l.j. | 1.988.53 | - | | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku B.M.P.O (N97). |
| 0044400 | G03GA02 | menotrofin | MERIONAL | prah i rastvarač za rastvor za injekciju | 1 bočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 1 ml (75 l.j. FSH75 l.j. LH) | IBSA Institut Biochimique S.A. | Švajcarska | 1.776.20 | 75 l.j. | 1.776.20 | - | | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku B.M.P.O (N97). |
| 0044412 | G03GA04 | urđolotropin | FOSTIMON | prah i rastvarač za rastvor za injekciju | 1 bočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 1 ml (75 l.j./ml) | IBSA Institut Biochimique S.A. | Švajcarska | 1.246.30 | 75 l.j. | 1.246.30 | - | | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku B.M.P.O (N97). |
| 0044250 | G03GA05 | folitropin alta | GONAL-F | prah i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 1 ml (75 l.j./ml) | Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA | Italija, Švajcarska | 2.680.70 | 75 l.j. | 2.680.70 | - | | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje). 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku B.M.P.O (N97). |
| 0044251 | G03GA05 | folitropin alta | GONAL-F 300 | rastvor za injekciju u penu sa uloškom | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (300 l.j./0,5 ml) | Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA | Italija, Švajcarska | 11.013.50 | 75 l.j. | 2.753.38 | - | | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje). 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku B.M.P.O (N97). |
| 0044252 | G03GA05 | folitropin alta | GONAL-F 450 | rastvor za injekciju u penu sa uloškom | pen sa uloškom, 1 po 0,75 ml (450 l.j./0,75 ml) | Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA | Italija, Švajcarska | 16.417.90 | 75 l.j. | 2.736.32 | - | | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje). 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku B.M.P.O (N97). |
| 0044253 | G03GA05 | folitropin alta | GONAL-F 900 | rastvor za injekciju u penu sa uloškom | pen sa uloškom, 1 po 1,5 ml (900 l.j./1,5 ml) | Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA | Italija, Švajcarska | 32.801.40 | 75 l.j. | 2.733.45 | - | | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje). 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku B.M.P.O (N97). |
| 0044001 | G03GA05 | folitropin alta | BEMFOLA | rastvor za injekciju u penu sa uloškom | pen sa uloškom, 1 po 0,25 ml (150l.j./0,25 ml) | Finox Biotech AG; Gedeon Richter PLC | Lihenštajn; Mađarska | 4.330.60 | 75 l.j. | 2.165.30 | - | | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje). 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku B.M.P.O (N97). |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog fca | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|--------------------------------|--------------------------------|--|--|---|--------------------------|----------------------------------|--------|----------------------------|------------------------------|---|---|
| 0044002 | G03GA05 | folitropin alfa | BEMFOLA | rastvor za injekciju u penu sa uloškom | pen sa uloškom, 1 po 0,375 ml (225Lj/0,375 ml) | Finox Biotech AG; Gedeon Richter PLC | Lihtenštajn; Mađarska | 6.482,80 | 75 Lj | 2.160,93 | - | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena uzročen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klorfenil citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postopku BEMPO (N97). | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0044000 | G03GA05 | folitropin alfa | BEMFOLA | rastvor za injekciju u penu sa uloškom | pen sa uloškom, 1 po 0,125 ml (75 Lj/0,125 ml) | Finox Biotech AG; Gedeon Richter PLC | Lihtenštajn; Mađarska | 2.144,60 | 75 Lj | 2.144,60 | - | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena uzročen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klorfenil citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postopku BEMPO (N97). | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0044230 | G03GA06 | folitropin beta | PUREGON | rastvor za injekciju u ulošku | uložak, 1 po 0,36 ml (300 Lj/0,36ml) | Organon Ireland Limited | Iraska | 10.872,40 | 75 Lj | 2.718,10 | - | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena uzročen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klorfenil citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postopku BEMPO (N97). | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0044231 | G03GA06 | folitropin beta | PUREGON | rastvor za injekciju u ulošku | uložak, 1 po 0,72 ml (600 Lj/0,72ml) | Organon Ireland Limited | Iraska | 22.699,20 | 75 Lj | 2.837,40 | - | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena uzročen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klorfenil citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postopku BEMPO (N97). | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0044232 | G03GA06 | folitropin beta | PUREGON | rastvor za injekciju u ulošku | uložak, 1 po 1,08 ml (900 Lj/1,08ml) | Organon Ireland Limited | Iraska | 32.390,80 | 75 Lj | 2.699,23 | - | 1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena uzročen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klorfenil citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postopku BEMPO (N97). | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0044270 | G03GA08 | horigonadotropin alfa | OVIETRELLE | rastvor za injekciju u napunjenom injektionskom špricu | 1 po 0,5 ml (250mcg/0,5ml) | Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA | Italija; Švajcarska | 2.895,10 | 0,25mg | 2.895,10 | - | Lečenje neplodnosti žene u postopku BEMPO (N97). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0044289 | G03GA08 | horigonadotropin alfa | OVIETRELLE | rastvor za injekciju u penu sa uloškom | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (250 mcg/0,5ml) | Merck Serono S.P.A. | Italija | 2.895,10 | 0,25mg | 2.895,10 | - | Lečenje neplodnosti žene u postopku BEMPO (N97). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0044405 | G03GA09 | korifolitropin alfa | ELONVA | rastvor za injekciju u napunjenom injektionskom špricu | 1 po 150mcg/0,5ml | N.V Organon | Holandija | 52.529,10 | 0,15mg | 52.529,10 | - | Lečenje neplodnosti žene u postopku BEMPO (N97). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0044406 | G03GA09 | korifolitropin alfa | ELONVA | rastvor za injekciju u napunjenom injektionskom špricu | 1 po 100mcg/0,5ml | N.V Organon | Holandija | 48.028,80 | 0,15mg | 72.043,20 | - | Lečenje neplodnosti žene u postopku BEMPO (N97). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0044256 | G03GA30 | folitropin alfa, lutropin alfa | PERGOVERIS | prah i rastvarač za rastvor za injekciju | 1 po 1 ml (150Lj/1ml+75Lj/1ml) | Merck Serono S.A.; Merck Serono S.P.A. | Švajcarska; Italija | 8.196,80 | 1 ml | 8.196,80 | - | Lečenje neplodnosti žene u postopku BEMPO (N97). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0140150 | H01BB02 | oksitocin | DXYTOCIN SYNTHETIC | rastvor za injekciju | ampula, 100 po 1 ml (10 Lj/ml) | Gedeon Richter PLC | Mađarska | 3.710,60 | 15 Lj | 55,66 | - | | STAC |
| 0049190 | H01CB02 | oktreotid | SANDOSTATIN | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 1 ml (0,1 mg/ml) | Novartis Pharma Stein AG | Švajcarska | 1.765,60 | 0,7 mg | 2.471,84 | - | 1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0); 3. Terapija akutnog varicealnog krvarenja iz varikosa jednjaka i želuca u bolničkim uslovima (I85.0); 4. Terapija pankreasne fistule nakon operacije na pankreasu koja ne reaguje na endoskopsku hemostazu u bolničkim uslovima (K86.2; K86.3; K86.8; K86.9). | Za indikaciju pod tač. 1 i 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije. |
| 0049195 | H01CB02 | oktreotid | SANDOSTATIN LAR | prah i rastvarač za suspenziju za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injektioni špric sa rastvaračem, 1 po 10 mg/2 ml | Novartis Pharma Stein AG | Švajcarska | 55.917,10 | 0,7 mg | 3.914,20 | - | 1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije. |
| 0049196 | H01CB02 | oktreotid | SANDOSTATIN LAR | prah i rastvarač za suspenziju za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injektioni špric sa rastvaračem, 1 po 20 mg/2 ml | Novartis Pharma Stein AG | Švajcarska | 96.385,30 | 0,7 mg | 3.373,49 | - | 1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije. |
| 0049197 | H01CB02 | oktreotid | SANDOSTATIN LAR | prah i rastvarač za suspenziju za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injektioni špric sa rastvaračem, 1 po 30 mg/2 ml | Novartis Pharma Stein AG | Švajcarska | 125.243,80 | 0,7 mg | 2.922,36 | - | 1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije. |
| 0049191 | H01CB02 | oktreotid | OCTREOTIDE BIONDIUSTRIA L.I.M. | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 1 ml (0,1mg/ml) | Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.P.A. | Italija | 3.531,20 | 0,7 mg | 2.471,84 | - | 1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0); 3. Terapija akutnog varicealnog krvarenja iz varikosa jednjaka i želuca u bolničkim uslovima (I85.0); 4. Terapija pankreasne fistule nakon operacije na pankreasu koja ne reaguje na endoskopsku hemostazu u bolničkim uslovima (K86.2; K86.3; K86.8; K86.9). | Za indikaciju pod tač. 1 i 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije. |
| 0049231 | H01CB03 | lanreotid | SOMATULINE AUTOGEL | rastvor za injekciju u napunjenom injektionskom špricu | napunjeni injektioni špric, 1 po 60 mg | Ipsen Pharma Biotech | Francuska | 78.912,50 | 3 mg | 3.945,63 | - | Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9) | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije. |
| 0049232 | H01CB03 | lanreotid | SOMATULINE AUTOGEL | napunjenom injektionskom špricu | napunjeni injektioni špric, 1 po 90 mg | Ipsen Pharma Biotech | Francuska | 85.171,40 | 3 mg | 2.839,05 | - | Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9) | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije. |
| 0049233 | H01CB03 | lanreotid | SOMATULINE AUTOGEL | rastvor za injekciju u napunjenom injektionskom špricu | napunjeni injektioni špric, 1 po 120 mg | Ipsen Pharma Biotech | Francuska | 115.757,90 | 3 mg | 2.893,95 | - | Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9) | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije. |
| 0049220 | H01CC01 | ganireleks | ORGALUTRAN | rastvor za injekciju u napunjenom injektionskom špricu | napunjeni injektioni špric, 1 po 1 po 5 ml (0,25mg/0,5ml) | Organon Ireland Limited | Iraska | 3.423,70 | 0,25mg | 3.423,70 | - | Lečenje neplodnosti žene u postopku BEMPO (N97). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0044280 | H01CC02 | cetoreleks | CETROTIDE | prah i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i napunjeni injektioni špric sa rastvaračem, 1 po 1 ml (0,25mg/ml) | Merck KGaA | Nemačka | 3.893,80 | 0,25mg | 3.893,80 | - | Lečenje neplodnosti žene u postopku BEMPO (N97). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0047286 | H02AB01 | betametazon | DIPROPHOS | suspenzija za injekciju | ampula, 5 po 1 ml (7 mg/ml) | Schering-Plough Labo NV | Belgija | 1.458,30 | 0,4 mg | 16,67 | - | | |
| 0047140 | H02AB02 | deksametazon | DEXASON | rastvor za injekciju | ampula, 25 po 1 ml (4 mg/ml) | Galenika a.d. | Republika Srbija | 1.111,60 | 1,5 mg | 16,67 | - | | |
| 0047145 | H02AB02 | deksametazon | FORTECORTIN | rastvor za injekciju | ampula, 3 po 2 ml (8mg/2ml) | Merck KGaA | Nemačka | 264,50 | 1,5 mg | 16,53 | - | | |
| 0047220 | H02AB04 | metilprednizolon | LEMOD SOLU | prah i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju | bočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 7,8 ml (500 mg/7,8 ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 670,50 | 20 mg | 26,82 | - | | |
| 0047218 | H02AB04 | metilprednizolon | LEMOD SOLU | prah i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju | bočica sa rastvaračem u ampuli, 15 po 1 ml (40 mg/ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 1.518,90 | 20 mg | 50,63 | - | | |
| 0047212 | H02AB04 | metilprednizolon | LEMOD DEPO | suspenzija za injekciju | bočica, 10 po 1 ml (40 mg/1 ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 980,60 | 20 mg | 49,03 | - | | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|---|-----------------------|---|--|---|---------------------------|----------------------------------|------------|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 0050141 | H05BX02 | parikalcirol | REXTOL | rastvor za injekciju | ampula, 1 po 1 ml (5mg/ml) | Rafam S.A. | Grčka | 1.181.90 | 2 mcg | 472.76 | - | Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitriol, vezivači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje(paratiroidektomija) ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcirola su: hiperkalcemija ili hiperfosfatemija. | Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima. |
| 0050143 | H05BX02 | parikalcirol | REXTOL | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 1 ml (5mg/ml) | Rafam S.A. | Grčka | 5.909.50 | 2 mcg | 472.76 | - | Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitriol, vezivači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje(paratiroidektomija) ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcirola su: hiperkalcemija ili hiperfosfatemija. | Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima. |
| 0050142 | H05BX02 | parikalcirol | REXTOL | rastvor za injekciju | bočica, 1 po 1 ml (5mg/ml) | Rafam S.A. | Grčka | 1.181.90 | 2 mcg | 472.76 | - | Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitriol, vezivači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje(paratiroidektomija) ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcirola su: hiperkalcemija ili hiperfosfatemija. | Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima. |
| 0050144 | H05BX02 | parikalcirol | REXTOL | rastvor za injekciju | bočica staklena, 5 po 1 ml (5mg/ml) | Rafam S.A. | Grčka | 5.909.50 | 2 mcg | 472.76 | - | Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitriol, vezivači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje(paratiroidektomija) ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcirola su: hiperkalcemija ili hiperfosfatemija. | Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima. |
| 1050014 | H05BX02 | parikalcirol | REXTOL | kapsula, meka | blister, 28 po 1 mcg | Rafam SA; GAP SA | Grčka; Grčka | 5.302.00 | 2 mcg | 378.71 | - | Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitriol, vezivači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje(paratiroidektomija) ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcirola su: hiperkalcemija ili hiperfosfatemija. | Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima. |
| 1050017 | H05BX02 | parikalcirol | REXTOL | kapsula, meka | blister, 28 po 2 mcg | Rafam SA; GAP SA | Grčka; Grčka | 10.603.90 | 2 mcg | 378.71 | - | Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitriol, vezivači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje(paratiroidektomija) ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcirola su: hiperkalcemija ili hiperfosfatemija. | Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima. |
| 0029781 | J01AA12 | tigeckin | TYGACIL | prašak za rastvor za infuziju | bočica, 10 po 50 mg | Wyeth Pharmaceuticals; Wyeth Lederle S.r.l. | Velika Britanija; Italija | 36.261.00 | 0,1 g | 7.252.20 | - | | -- |
| 0029789 | J01AA12 | tigeckin | TIGECIKLIN SK | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 mg | Pharmadox Healthcare Ltd.; Galenicum Health, S.L. SAG Manufacturing, S.L.U. | Malta; Španija; Španija | 3.626.10 | 0,1 g | 7.252.20 | - | | -- |
| 0029788 | J01AA12 | tigeckin | TIGECIKLIN SK | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 10 po 50 mg | Pharmadox Healthcare Ltd.; Galenicum Health, S.L. SAG Manufacturing, S.L.U. | Malta; Španija; Španija | 36.261.00 | 0,1 g | 7.252.20 | - | | -- |
| 0021108 | J01CA01 | ampicilin | PAMECIL | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 1 g | Mediochemia Ltd (Factory B) | Kipar | 397.60 | 2 g | 79.52 | - | | |
| 0021109 | J01CA01 | ampicilin | PAMECIL | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 100 po 1 g | Mediochemia Ltd (Factory B) | Kipar | 3.975.50 | 2 g | 79.51 | - | | |
| 0021940 | J01CA01 | ampicilin | AMPICILIN ATB 1000 mg | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 100 po 1000 mg | S.C. Antibiotice S.A. | Rumunija | 3.975.50 | 2 g | 79.51 | - | | |
| 0020017 | J01CE01 | benzilpenicilin | PAN-PENI G SODIUM | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 50 po 0,6 g (1.000.000 lg) | Panpharma | Francuska | 3.781.90 | 3,6 g | 450.23 | - | | |
| 0020056 | J01CE30 | benzilpenicilin, prokainbenzilpenicilin | PANCILLIN | prašak za suspenziju za injekciju | bočica, 50 po 800000 IJ (600000IJ+ 200000IJ) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 2.541.60 | 6000000 IJ | 508.32 | - | | |
| 0021565 | J01CR02 | amoksisicilin, klavulanska kiselina | AMOKSIKLAV | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | 5 po (1000 mg+ 200 mg) | Lek farmacevtska družba d.d. | Slovenija | 934.50 | 3 g | 560.70 | - | | STAC |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|----------------------------------|------------------------|--|--|--------------------------------------|--------------------------|----------------------------------|------|----------------------------|-------------------------------|------------|----------|
| 0021650 | J01CR02 | amokicilin, klavulanska kiselina | MEDOCCLAV | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 5 po 1.2 g (1000 mg+ 200 mg) | Medochemie Ltd (Factory B) | Kipar | 934.50 | 3 g | 560.70 | - | | STAC |
| 0021651 | J01CR02 | amokicilin, klavulanska kiselina | AMOXIPLUS 1.2g | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 50 po 1.2g (1000mg +200mg) | S.C. Antibiotice S.A. | Rumunija | 9,344.80 | 3g | 560.69 | - | | STAC |
| 0021995 | J01CR05 | piperacilin, tazobaktam | PIPTAZ | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 12 po 4.5 g (4 g + 0.5g) | PharmaSwiss d.o.o. | Republika Srbija | 5,557.20 | 14 g | 1,620.85 | - | | ** |
| 0021998 | J01CR05 | piperacilin, tazobaktam | TAZOCIN | prašak za rastvor za infuziju | bočica, 12 po 4.5 g (4g + 0.5g) | Wyeth Lederle S.R.L. | Italija | 5,557.20 | 14 g | 1,620.85 | - | | ** |
| 0321961 | J01DB04 | cefazolin | GALECEF | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 50 po 1 g | Galenika a.d. | Republika Srbija | 5,154.00 | 3 g | 309.24 | - | | |
| 0321962 | J01DB04 | cefazolin | CEFAZOLIN | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 50 po 1g | Galenika a.d. | Republika Srbija | 5,154.00 | 3 g | 309.24 | - | | |
| 0321030 | J01DB04 | cefazolin | PRIMACEPH | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | 50 po 1 g | PharmaSwiss d.o.o. | Republika Srbija | 5,154.00 | 3 g | 309.24 | - | | |
| 0321829 | J01DB04 | cefazolin | CEFAZOLIN-MIP | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 10 po 2 g | Chephasaar Chem. Pharm. | Nemačka | 1,601.80 | 3 g | 240.27 | - | | |
| 0321854 | J01DB04 | cefazolin | CEFAZOLIN PHARMANOVA | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 5 po 1 g | PJSC SIC "Borshchahivsky CPP" | Ukrajina | 515.40 | 3 g | 309.24 | - | | |
| 0321027 | J01DC02 | cefuroksim | ZINACEF | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 750 mg | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | Italija | 90.40 | 3 g | 361.60 | - | | |
| 0321026 | J01DC02 | cefuroksim | ZINACEF | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 1500 mg | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | Italija | 139.00 | 3 g | 278.00 | - | | |
| 0321025 | J01DC02 | cefuroksim | CEFUROKSIM | prašak za rastvor za injekciju /infuziju | bočica staklena, 1 po 1500 mg | Galenika a.d. Beograd | Republika Srbija | 139.00 | 3 g | 278.00 | - | | |
| 0321024 | J01DC02 | cefuroksim | CEFUROKSIM | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 750 mg | Galenika a.d. Beograd | Republika Srbija | 90.40 | 3 g | 361.60 | - | | |
| 0321404 | J01DC02 | cefuroksim | DICEF | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 50 po 1500 mg | PharmaSwiss d.o.o. | Republika Srbija | 6,949.50 | 3 g | 277.98 | - | | |
| 0321882 | J01DC02 | cefuroksim | CEFUROXIM-MIP | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 10 po 750 mg | Chephasaar Chem. Pharm. | Nemačka | 903.80 | 3 g | 361.52 | - | | |
| 0321883 | J01DC02 | cefuroksim | CEFUROXIM-MIP | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 1500 mg/50 ml | Chephasaar Chem. Pharm. | Nemačka | 1,389.90 | 3 g | 277.98 | - | | |
| 0321884 | J01DC02 | cefuroksim | CEFUROXIM-MIP | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 1500 mg/100 ml | Chephasaar Chem. Pharm. | Nemačka | 1,389.90 | 3 g | 277.98 | - | | |
| 0321955 | J01DC02 | cefuroksim | CEFUROXIM MEDOCHEMIE | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 750 mg | Medochemie Ltd (Factory C) | Kipar | 903.80 | 3 g | 361.52 | - | | |
| 0321874 | J01DC02 | cefuroksim | CEFUROXIM MEDOCHEMIE | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 1500 mg | Medochemie Ltd (Factory C) | Kipar | 1,389.90 | 3 g | 277.98 | - | | |
| 0321666 | J01DC02 | cefuroksim | CEFUROXIME | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 750 mg | Labestaf - Laboratorios Almiro S.A. | Portugalija | 903.80 | 3 g | 361.52 | - | | |
| 0321667 | J01DC02 | cefuroksim | CEFUROXIME | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 1500 mg | Labestaf - Laboratorios Almiro S.A. | Portugalija | 1,389.90 | 3 g | 277.98 | - | | |
| 0321983 | J01DD01 | cefotaksim | CEFOTAXIM MEDOCHEMIE | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 1 g | Medochemie Ltd (Factory C) | Kipar | 1,726.00 | 4 g | 690.40 | - | | STAC |
| 0321984 | J01DD01 | cefotaksim | CEFOTAXIM MEDOCHEMIE | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 100 po 1 g | Medochemie Ltd (Factory C) | Kipar | 17,260.00 | 4 g | 690.40 | - | | STAC |
| 0321977 | J01DD01 | cefotaksim | CEFOTAXIM-MIP | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 1 g | Chephasaar Chem.-Pharm. Fabrik GmbH | Nemačka | 1,726.00 | 4 g | 690.40 | - | | STAC |
| 0321976 | J01DD01 | cefotaksim | CEFOTAXIM-MIP | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 2 g | Chephasaar Chem.-Pharm. Fabrik GmbH | Nemačka | 3,836.50 | 4 g | 767.30 | - | | STAC |
| 0321600 | J01DD02 | cefprozidim | FORTUM | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 1000 mg | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | Italija | 311.70 | 4 g | 1,246.80 | - | | STAC |
| 0321601 | J01DD02 | cefprozidim | FORTUM | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 500 mg | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | Italija | 165.30 | 4 g | 1,322.40 | - | | STAC |
| 0321023 | J01DD02 | cefprozidim | CEFTAZIDIM | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 1 g | Galenika a.d. | Republika Srbija | 311.70 | 4 g | 1,246.80 | - | | STAC |
| 0321603 | J01DD02 | cefprozidim | CEFTAZIDIM SANDOZ | prašak za rastvor za injekciju | 1 po 500 mg | Sandoz GmbH | Austrija | 165.30 | 4 g | 1,322.40 | - | | STAC |
| 0321602 | J01DD02 | cefprozidim | CEFTAZIDIM SANDOZ | prašak za rastvor za injekciju | 1 po 1 g | Sandoz GmbH | Austrija | 311.70 | 4 g | 1,246.80 | - | | STAC |
| 0321707 | J01DD02 | cefprozidim | TIZACEF | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 50 po 1 g | PharmaSwiss d.o.o. | Republika Srbija | 15,584.80 | 4 g | 1,246.78 | - | | STAC |
| 0321758 | J01DD04 | ceftriakson | AZARAN | prašak za rastvor za injekciju | bočica, 50 po 1000 mg | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 5,903.80 | 2 g | 236.15 | - | | STAC** |
| 0321329 | J01DD04 | ceftriakson | LONGACEPH | prašak za rastvor za injekciju /infuziju | bočica staklena, 10 po 1 g | Galenika a.d. | Republika Srbija | 1,180.80 | 2 g | 236.16 | - | | STAC ** |
| 0321983 | J01DD04 | ceftriakson | LENDACIN | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 10 po 1 g | Sandoz GmbH | Austrija | 1,180.80 | 2 g | 236.16 | - | | STAC ** |
| 0321997 | J01DD04 | ceftriakson | CEFTRIAXON-MIP | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 1 g | Chephasaar Chem. Pharm. | Nemačka | 1,180.80 | 2 g | 236.16 | - | | STAC ** |
| 0321999 | J01DD04 | ceftriakson | CEFTRIAXON-MIP | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 2 g | Chephasaar Chem. Pharm. | Nemačka | 4,774.60 | 2 g | 477.46 | - | | STAC ** |
| 0321989 | J01DD04 | ceftriakson | CEFTRIAKSON PHARMANOVA | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 5 po 1 g | PJSC SIC "Borshchahivsky CPP" | Ukrajina | 590.40 | 2 g | 236.16 | - | | STAC ** |
| 0321978 | J01DD04 | ceftriakson | CEFTRIAKSON | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2mL (500mg/2ml) | Milim S.r.l | Italija | 68.30 | 2g | 273.20 | - | | STAC ** |
| 0321979 | J01DD04 | ceftriakson | CEFTRIAKSON | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3.5mL (1g/3.5mL) | Milim S.r.l | Italija | 118.10 | 2 g | 236.20 | - | | STAC ** |
| 0321914 | J01DE01 | cefepim | MAXICEF | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 1000 mg | Galenika a.d. | Republika Srbija | 511.80 | 2 g | 1,023.60 | - | | STAC |
| 0321630 | J01DE01 | cefepim | CEFIM | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 1 po 1000 mg | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 511.80 | 2 g | 1,023.60 | - | | STAC |
| 0321915 | J01DE01 | cefepim | CEFEPIK KABI | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 1 g | Labestaf - Laboratorios Almiro S.A. | Portugalija | 511.80 | 2 g | 1,023.60 | - | | STAC |
| 0321912 | J01DE01 | cefepim | CEFEPIK KABI | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 1 g | Labestaf - Laboratorios Almiro S.A. | Portugalija | 5,118.00 | 2 g | 1,023.60 | - | | STAC |
| 0029754 | J01DH02 | menopenem | MEROCID | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 1000 mg | PharmaSwiss d.o.o. | Republika Srbija | 6,552.10 | 2 g | 1,310.42 | - | | ** |
| 0029755 | J01DH02 | menopenem | ITANEM | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 500 mg | Galenika a.d. | Republika Srbija | 3,230.80 | 2 g | 1,292.32 | - | | ** |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|------------------------------|------------------------------------|--|--|---|--|----------------------------------|--------|----------------------------|-------------------------------|---|---|
| 0029756 | J01DH02 | meropenem | ITANEM | pršak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 1 g | Galenika a.d. | Republika Srbija | 6.552.10 | 2 g | 1.310.42 | - | | ** |
| 0029752 | J01DH02 | meropenem | MEROPENEM SANDOZ | pršak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 10 po 500 mg | Sandoz GmbH | Austrija | 3.230.80 | 2 g | 1.292.32 | - | | ** |
| 0029764 | J01DH02 | meropenem | MEROPENEM SANDOZ | pršak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 10 po 1000 mg | Sandoz GmbH | Austrija | 6.552.10 | 2 g | 1.310.42 | - | | ** |
| 0029701 | J01DH02 | meropenem | ARCHIFAR | pršak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 500 mg | Medochemie Ltd (Factory C) | Kipar | 3.230.80 | 2 g | 1.292.32 | - | | ** |
| 0029700 | J01DH02 | meropenem | ARCHIFAR | pršak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 1 g | Medochemie Ltd (Factory C) | Kipar | 6.552.10 | 2 g | 1.310.42 | - | | ** |
| 0029780 | J01DH03 | ertapenem natrijum | INVANZ | pršak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 1 g | Laboratories Merck Sharp & Dohme - Cintreb | Francuska | 5.015.40 | 1 g | 5.015.40 | - | | STAC |
| 0029507 | J01DH51 | imipenem, cilastatin | MIPECID | pršak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 10 po 1g (500 mg + 500 mg) | Pharmaswiss d.o.o | Republika Srbija | 5.115.90 | 2 g | 2.046.36 | - | | ** |
| 0029600 | J01DH51 | imipenem, cilastatin | MIPENEMCILASTATIN QUATALIA | pršak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 10 po 1 g (500 mg + 500 mg) | Facta Farmaceutici S.p.A. | Italija | 4.444.50 | 2 g | 1.777.80 | - | | ** |
| 0026601 | J01EE01 | sulfametoksazol, trimetoprim | BACTRIM Roche | koncentrat za rastvor za infuziju | ampula, 10 po 5 ml (400 mg/5 ml+80 mg/5 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 2.734.80 | 1,92 g | 1.093.92 | - | | |
| 0325484 | J01FA10 | azitromicin | HEMOMYCIN | pršak za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 500 mg | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 415.10 | 0,5 g | 415.10 | - | | STAC |
| 0325476 | J01FA10 | azitromicin | SUMAMED | pršak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 5 po 500 mg | Piva Hrvatska d.o.o. | Hrvatska | 2.075.40 | 0,5 g | 415.08 | - | | STAC |
| 0326041 | J01FF01 | klindamicin | KLINDAMICIN | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 2 ml (150 mg/ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 1.325.50 | 1,8 g | 795.30 | - | | STAC |
| 0326223 | J01FF01 | klindamicin | KLINDAMICIN-MIP | rastvor za injekciju | bočica staklena, 5 po 4 ml (600 mg/4 ml) | Chephasaar Chem. Pharm. | Nemačka | 948.80 | 1,8 g | 569.28 | - | | STAC |
| 0326225 | J01FF01 | klindamicin | CLIDACIN BA FREE | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 1 po 4 ml (150mg/ml) | Vianex S.A. - Plant A' | Grčka | 189.80 | 1,8g | 569.40 | - | | STAC |
| 0326226 | J01FF01 | klindamicin | CLIDACIN BA FREE | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 4 ml (150mg/ml) | Vianex S.A. - Plant A' | Grčka | 948.80 | 1,8g | 569.28 | - | | STAC |
| 7024615 | J01GB01 | tobramicin | BRAMITOB | rastvor za raspršivanje | kontejner jednodozni, 56 po 4 ml (300mg/4ml) | Genetic S.P.A., Chiesi Farmaceutici SPA | Italija, Italija | 205.956.50 | 0,3g | 3.677.79 | - | Lečenje hronične plućne infekcije prouzrokovane bakterijom Pseudomonas aeruginosa kod pacijenata sa cističnom fibrozom (E84). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specijalnosti u službi pulmologije zdravstvene ustanove na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite. |
| 0024552 | J01GB03 | gentamicin | GENTAMICIN | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml) | Galenika a.d. | Republika Srbija | 357.60 | 0,24 g | 107.28 | - | | |
| 0024553 | J01GB03 | gentamicin | GENTAMICIN | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 2 ml (120 mg/2 ml) | Galenika a.d. | Republika Srbija | 596.00 | 0,24 g | 119.20 | - | | |
| 0024580 | J01GB03 | gentamicin | GENTAMICIN HF | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml) | Hemofarm AD Vršac | Republika Srbija | 357.60 | 0,24 g | 107.28 | - | | |
| 0024582 | J01GB03 | gentamicin | GENTAMICIN HF | rastvor za injekciju | 10 po 2 ml (120 mg/2 ml) | Hemofarm AD Vršac | Republika Srbija | 596.00 | 0,24 g | 119.20 | - | | |
| 0024604 | J01GB03 | gentamicin | GENTAMICIN B. BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 20 po 80 ml (3 mg/ml) | B. Braun Medical S.A | Španija | 6.105.50 | 240 mg | 305.28 | - | | STAC |
| 0024605 | J01GB03 | gentamicin | GENTAMICIN B. BRAUN | rastvor za infuziju | boca plastična, 30 po 120ml (3 mg/ml) | B. Braun Medical S.A | Španija | 7.430.00 | 240 mg | 247.67 | - | | STAC |
| 0024333 | J01GB03 | gentamicin | GENTAMICIN KRKA | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 1ml (40mg/ml) | Krka, Tovarna zdravil, d.d | Slovenija | 139.70 | 0,24g | 83.82 | - | | |
| 0024332 | J01GB03 | gentamicin | GENTAMICIN KRKA | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 2ml (80mg/2ml) | Krka, Tovarna zdravil, d.d | Slovenija | 357.60 | 0,24 g | 107.28 | - | | |
| 0024331 | J01GB03 | gentamicin | GENTAMICIN KRKA | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 1,5 ml (120mg/1,5ml) | Krka, Tovarna zdravil, d.d | Slovenija | 596.00 | 0,24 g | 119.20 | - | | |
| 0024606 | J01GB03 | gentamicin | GENTAMICIN SOPHARMA | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 2 ml, (80mg/2ml) | Sopharma AD | Bugarska | 357.60 | 0,24 g | 107.28 | - | | |
| 0024282 | J01GB06 | amikacin | AMIKACIN | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 100 mg/2 ml | Galenika a.d. | Republika Srbija | 629.40 | 1 g | 629.40 | - | | STAC |
| 0024283 | J01GB06 | amikacin | AMIKACIN | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 500 mg/2 ml | Galenika a.d. | Republika Srbija | 1.627.30 | 1 g | 325.46 | - | | STAC |
| 0024633 | J01GB06 | amikacin | AMINOCIN | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 50 po 2 ml (500 mg/2 ml) | PharmaSwiss d.o.o. | Republika Srbija | 8.136.50 | 1 g | 325.46 | - | | STAC |
| 0024621 | J01GB06 | amikacin | AMIKACIN MEDOCHEMIE | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 10 po 2 ml (500mg/2ml) | Medochemie LTD (ampoules injectable facility) | Kipar | 1.627.30 | 1 g | 325.46 | - | | STAC |
| 0329412 | J01MA02 | ciprofloksacin | MAROCEN | koncentrat za rastvor za infuziju | ampula, 5 po 100 mg/10 ml | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 987.00 | 0,5 g | 987.00 | - | | STAC |
| 0329403 | J01MA02 | ciprofloksacin | CITERAL | koncentrat za rastvor za infuziju | ampula, 5 po 10 ml (100 mg/10 ml) | Alkaloid d.o.o. Beograd; Alkaloid a.d. Skopje | Republika Srbija; Republika Makedonija | 987.00 | 0,5 g | 987.00 | - | | STAC |
| 0329001 | J01MA02 | ciprofloksacin | CIPROFLOXACIN | rastvor za infuziju | kesa, 10 po 100 ml (2 mg/ml) | S.C. Infomed Fluids S.R.L. | Rumunija | 4.386.40 | 0,5 g | 1.096.60 | - | | STAC |
| 0329004 | J01MA02 | ciprofloksacin | CIPROFLOXACIN | rastvor za infuziju | kesa, 10 po 200 ml (2 mg/ml) | S.C. Infomed Fluids S.R.L. | Rumunija | 8.772.60 | 0,5 g | 1.096.58 | - | | STAC |
| 0329081 | J01MA12 | levofloksacin | LEVOMAX | rastvor za infuziju | kesa, 10 po 100 ml (500 mg/100 ml) | PharmaSwiss d.o.o. | Republika Srbija | 10.515.40 | 0,5 g | 1.051.54 | - | | STAC |
| 0329200 | J01MA12 | levofloksacin | ALVOLAMID | rastvor za infuziju | bočica, 10 po 100 ml (5 mg/ml) | Avogen Pharma d.o.o., Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A. | Republika Srbija; Grčka; Grčka | 10.515.40 | 0,5 g | 1.051.54 | - | | STAC |
| 0329070 | J01MA12 | levofloksacin | LEVALOX | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100ml (5mg/ml) | Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A. | Slovenija; Grčka; Grčka | 1.051.50 | 0,5g | 1.051.50 | - | | STAC |
| 0329201 | J01MA12 | levofloksacin | LEVOFLOXACIN INNVENTA | rastvor za infuziju | boca plastična, 1 po 100 ml (500 mg/100ml) | Cooper S.A. | Grčka | 1.051.50 | 0,5 g | 1.051.50 | - | | STAC |
| 0329114 | J01MA12 | levofloksacin | LEVOFLOKSACINA BIONDIUSTRIA L.I.M. | rastvor za infuziju | boca staklena, 25 po 100 ml (5mg/ml) | Biondiustria Laboratoro Italiano Medicinali S.P.A. | Italija | 26.287.50 | 0,5 g | 1.051.50 | - | | STAC |
| 0329501 | J01MA14 | moksifloksacin | ELFONIS | rastvor za infuziju | boca, 1 po 250ml (400mg/250ml) | Hemofarm AD | Republika Srbija | 851.80 | 0,4g | 851.80 | - | | STAC |
| 0329502 | J01MA14 | moksifloksacin | MOKSIFLOKSACIN PHARMAS | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 250 ml (400mg/250ml) | Pharmathen S.A. | Grčka | 851.80 | 0,4 g | 851.80 | - | | STAC |
| 0329510 | J01MA14 | moksifloksacin | MOXIFLOKSACIN KABI | rastvor za infuziju | plastična boca, 10 po 250 ml (400mg/250 ml) | Fresenius Kabi Polska SP. Z O.O. | Poljska | 8.517.60 | 0,4 g | 851.76 | - | | STAC |
| 0029790 | J01XA01 | vanikomion | VANCOMYCIN-MIP | pršak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 5 po 500 mg | Chephasaar Chem. Pharm. | Nemačka | 1.194.00 | 2 g | 955.20 | - | | ** |
| 0029791 | J01XA01 | vanikomion | VANCOMYCIN-MIP | pršak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 5 po 1000 mg | Chephasaar Chem. Pharm. | Nemačka | 2.924.50 | 2 g | 1.169.80 | - | | ** |
| 0029795 | J01XA01 | vanikomion | EDICIN | injekcija | 1 po 500 mg | Lek farmacevtska družba d.d. | Slovenija | 238.80 | 2 g | 955.20 | - | | ** |
| 0029796 | J01XA01 | vanikomion | EDICIN | injekcija | 1 po 1 g | Lek farmacevtska družba d.d. | Slovenija | 584.90 | 2 g | 1.169.80 | - | | ** |
| 0029801 | J01XA01 | vanikomion | VOXIN | pršak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 500 mg | Vianex S.A. - Plant C' | Grčka | 238.80 | 2 g | 955.20 | - | | ** |

Listu B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|----------------------|------------------------|--|---|--|---------------------------------------|----------------------------------|------------|----------------------------|-------------------------------|---|--|
| 0029797 | J01XA01 | vanikomion | VANCOMYCIN RIEMSER | pršak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 5 po 1000 mg | Riemser Arzneimittel AG | Nemačka | 2,924.50 | 2 g | 1,169.80 | - | | ** |
| 0029798 | J01XA01 | vanikomion | VANCOMYCIN RIEMSER | pršak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 5 po 500 mg | Riemser Arzneimittel AG | Nemačka | 1,194.00 | 2 g | 955.20 | - | | ** |
| 0029001 | J01XA01 | vanikomion | VANCOMYCINE ALVOGEN | pršak za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 500 mg | Xellia Pharmaceuticals Aps | Danska | 238.80 | 2 g | 955.20 | - | | ** |
| 0029000 | J01XA01 | vanikomion | VANCOMYCINE ALVOGEN | pršak za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 1000 mg | Xellia Pharmaceuticals Aps | Danska | 584.90 | 2 g | 1,169.80 | - | | ** |
| 0029802 | J01XA01 | vanikomion | VOXIN | pršak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 1 g | Vianex S.A | Grčka | 584.90 | 2g | 1,169.80 | - | | ** |
| 0029780 | J01XA02 | teikoplanin | TARGOCID | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju | bočica sa prškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3 ml (200 mg/3 ml) | Sarofit S.P.A. | Italija | 2,073.70 | 0,4 g | 4,147.40 | - | | ** |
| 0029781 | J01XA02 | teikoplanin | TARGOCID | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju | bočica sa prškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3 ml (400 mg/3 ml) | Sarofit S.P.A. | Italija | 3,930.50 | 0,4 g | 3,930.50 | - | | ** |
| 0029767 | J01XB01 | kolistmetat-natrijum | COLISTIN Avogeen | pršak za rastvor za injekciju/infuziju | 10 po 1000000j | Avogeen Pharma d.o.o. Xellia Pharmaceuticals APS | Republika Srbija, Danska | 7,090.00 | 9000000j | 6,381.00 | - | | ** |
| 0029769 | J01XB01 | kolistmetat-natrijum | COLISTIN Avogeen | pršak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 10 po 2000000j | Xellia Pharmaceuticals APS | Danska | 14,180.00 | 9000000j | 6,381.00 | - | | ** |
| 7029769 | J01XB01 | kolistmetat-natrijum | COLOBREATHE | pršak za inhalaciju, tvrda kapsula | blister dešalj na pojedinačne doze, 56 po 1662500 lj | Forest-Tadain Ltd.; Penn Pharmaceuticals Services Limited | Irski; Velika Britanija | 100,587.50 | 3000000 lj | 3,241.27 | - | Lečenje hronične plućne infekcije prouzrokovane bakterijom Pseudomonas aeruginosa kod pacijenata sa sističnom fibrozom (E84). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specijalnosti u službi pulmologije zdravstvene ustanove na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite. |
| 0029081 | J01XD01 | metronidazol | ORVAGIL | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 100 ml (500 mg/100 ml) | Galenika a.d. B. Braun Melsungen AG, B. Braun Medical SA | Republika Srbija | 137.20 | 1,5 g | 411.60 | - | | STAC |
| 0029784 | J01XD01 | metronidazol | METRONIDAZOLE B. BRAUN | boca plastična, rastvor za infuziju | 20 po 100 ml (500 mg/100 ml) | S.M. Farmaceutici S.R.L. | Nemačka; Španija | 2,744.00 | 1,5 g | 411.60 | - | | STAC |
| 0029785 | J01XD01 | metronidazol | METRONIDAZOL | rastvor za infuziju | bočica staklena, 10 po 100 ml (500mg/100ml) | S.M. Farmaceutici S.R.L. | Italija | 1,372.00 | 1,5 g | 411.60 | - | | STAC |
| 1029050 | J01XX08 | linezolid | ZENIX | film tableta | blister, 10 po 600 mg | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 25,972.10 | 1,2 g | 5,194.42 | - | | ** |
| 0029060 | J01XX08 | linezolid | ZENIX | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 938.10 | 1,2 g | 5,628.60 | - | | ** |
| 0029061 | J01XX08 | linezolid | ZENIX | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 300 ml (2 mg/ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 2,532.60 | 1,2 g | 5,065.20 | - | | ** |
| 1029052 | J01XX08 | linezolid | ZYVOXID | film tableta | blister dešalj na pojedinačne doze, 10 po 600 mg | Pfizer Manufacturing Deutschland GMBH | Nemačka | 25,972.10 | 1,2 g | 5,194.42 | - | | ** |
| 0029063 | J01XX08 | linezolid | ZYVOXID | rastvor za infuziju | kesa, 10 po 300ml (2mg/ml) | Fresenius Kabi Norge AS | Norveška | 25,326.00 | 1,2 g | 5,065.20 | - | | ** |
| 0327494 | J02AA01 | amfoteron B | AMBISOME | pršak za koncentrat za disperziju za infuziju | bočica staklena, 10 po 50 mg | Gilead Sciences INC.; Gilead Sciences Ireland UC | SAD; Irski | 159,605.20 | 35 mg | 11,172.36 | - | | ** STAC |
| 0327312 | J02AC01 | flukonazol | DIFLUCAN | rastvor za infuziju | 1 po 100 ml (2 mg/ml) | Pfizer PGM | Francuska | 552.40 | 0,2 g | 552.40 | - | | STAC |
| 0327357 | J02AC01 | flukonazol | FLUCONAL | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 552.40 | 0,2 g | 552.40 | - | | STAC |
| 0327001 | J02AC01 | flukonazol | FLUCONAZOLE B.BRAUN | rastvor za infuziju | kontejner plastični, 10 po 100 ml (2mg/ml) | B.Braun Medical SA | Španija | 5,524.00 | 0,2 g | 552.40 | - | | STAC |
| 0327000 | J02AC01 | flukonazol | FLUCONAZOLE B.BRAUN | rastvor za infuziju | kontejner plastični, 10 po 200 ml (2mg/ml) | B.Braun Medical SA | Španija | 11,662.60 | 0,2 g | 583.13 | - | | STAC |
| 0327003 | J02AC01 | flukonazol | DIFLUZOL | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100ml (2mg/ml) | Pharmaceutical Balkans d.o.o. Novi Bečej | Republika Srbija | 552.40 | 0,2 g | 552.40 | - | | STAC |
| 1327402 | J02AC02 | itakonazol | KANAZOL | kapsula, tvrda | blister, 10 po 100mg | Slaviamed d.o.o. | Republika Srbija | 701.30 | 0,2 g | 140.26 | - | | STAC |
| 1327403 | J02AC02 | itakonazol | KANAZOL | kapsula, tvrda | blister, 5 po 100 mg | Slaviamed d.o.o. | Republika Srbija | 350.70 | 0,2 g | 140.28 | - | | STAC |
| 0327534 | J02AC03 | vorikonazol | VFEND | pršak za rastvor za infuziju | 1 po 200 mg | Pfizer PGM | Francuska | 5,897.90 | 0,4 g | 11,795.80 | - | | U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 1327530 | J02AC03 | vorikonazol | VFEND | film tableta | blister, 10 po 50 mg | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | Nemačka | 3,557.30 | 0,4 g | 2,845.84 | - | | U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 1327532 | J02AC03 | vorikonazol | VFEND | film tableta | blister, 10 po 200 mg | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | Nemačka | 14,165.30 | 0,4 g | 2,833.06 | - | | U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0327533 | J02AC03 | vorikonazol | ADEMOLA | pršak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 200 mg | Hemofarm a.d. Vršac | Republika Srbija | 5,897.90 | 0,4g | 11,795.80 | - | | U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0327536 | J02AC03 | vorikonazol | VORAMOL | pršak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 200 mg | Avogeen Pharma d.o.o.; Antfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA | Republika Srbija; Grčka; Grčka; Grčka | 5,897.90 | 0,4 g | 11,795.80 | - | | U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 1327551 | J02AC03 | vorikonazol | VORAMOL | film tableta | blister, 14 po 50 mg | Avogeen Pharma d.o.o.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA | Republika Srbija; Grčka; Grčka | 4,980.20 | 0,4 g | 2,845.83 | - | | U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|---------------------|---------------------|---|--|--|--------------------------------|----------------------------------|--------|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 1327552 | J02AC03 | vorikonazol | VORAMOL | film tableta | blister, 14 po 200 mg | Avogen Pharma d.o.o.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA | Republika Srbija; Grčka; Grčka | 19.831.40 | 0,4 g | 2.833.06 | - | | U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0327535 | J02AC03 | vorikonazol | VORIKONAZOL PLIVA | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 200 mg | Pliva Hrvatska d.o.o | Hrvatska | 5.897.90 | 0,4g | 11.795.80 | - | | U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 1327553 | J02AC03 | vorikonazol | VORAMOL | film tableta | blister, 14 po 50 mg | Avogen Pharma d.o.o.; Pharmathen International SA; Pharmathen S.A. | Republika Srbija; Grčka; Grčka | 4.980.20 | 0,4 g | 2.845.83 | - | | U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0327511 | J02AC03 | vorikonazol | VORIKONAZOL PHARMAS | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 200 mg | Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen SA; Pharmathen International SA | Grčka; Grčka; Grčka | 5.897.90 | 0,4 g | 11.795.80 | - | | U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0327354 | J02AC03 | vorikonazol | VORTIMAL | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 200 mg | Anfarm Hellas S.A. | Grčka | 5.897.90 | 0,4 g | 11.795.80 | - | | U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 3327535 | J02AC04 | posakonazol | NOXFIL | oralna suspenzija | bočica staklena, 1 po 105 ml (40mg/ml) | Schering Plough | Francuska | 69.398.00 | 800 mg | 13.218.67 | - | Profilaksa invazivnih gljivičnih infekcija kod pacijenata primaoca matičnih ćelija hematopoeze koji primaju visoke doze imunosupresivne terapije, zbog niskog rizika protiv primaoca (graft versus host disease) i kod kojih postoji veliki rizik da će razviti invazivnu gljivičnu infekciju (Z94). | STAC. Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju. |
| 0327560 | J02AX04 | kaspofungin | CANCIDAS | prašak za rastvor za infuziju | 1 po 50 mg | Merck Sharp & Dohme B.V. | Holandija | 20.766.40 | 50 mg | 20.766.40 | - | | ***. U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0327561 | J02AX04 | kaspofungin | CANCIDAS | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | 1 po 70 mg | Merck Sharp & Dohme B.V. | Holandija | 31.217.00 | 50 mg | 22.297.86 | - | | ***. U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0327565 | J02AX04 | kaspofungin | DALVOCANS | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 mg | Avogen Pharma d.o.o.; Pharmathen SA | Republika Srbija; Grčka | 20.766.40 | 50 mg | 20.766.40 | - | | ***. U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0327564 | J02AX04 | kaspofungin | DALVOCANS | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 70 mg | Avogen Pharma d.o.o.; Pharmathen SA | Republika Srbija; Grčka | 31.217.00 | 50 mg | 22.297.86 | - | | ***. U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0327566 | J02AX04 | kaspofungin | KASPOFUNGIN PHARMAS | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 mg | Pharmadox Healthcare Ltd.; Galenicum Health, SL; SAG Manufacturing, S.L.U. | Malta; Španija; Španija | 20.766.40 | 50 mg | 20.766.40 | - | | ***. U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0327567 | J02AX04 | kaspofungin | KASPOFUNGIN PHARMAS | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 70 mg | Pharmadox Healthcare Ltd.; Galenicum Health, SL; SAG Manufacturing, S.L.U. | Malta; Španija; Španija | 31.217.00 | 50 mg | 22.297.86 | - | | ***. U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0327569 | J02AX04 | kaspofungin | KASPOFUNGIN SK | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | staklena bočica, 1 po 50 mg | Pharmadox Healthcare Ltd.; Galenicum Health, SL; SAG Manufacturing, S.L.U. | Malta; Španija; Španija | 20.766.40 | 50 mg | 20.766.40 | - | | ***. U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0327568 | J02AX04 | kaspofungin | KASPOFUNGIN SK | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | staklena bočica, 1 po 70 mg | Pharmadox Healthcare Ltd.; Galenicum Health, SL; SAG Manufacturing, S.L.U. | Malta; Španija; Španija | 31.217.00 | 50 mg | 22.297.86 | - | | ***. U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0327562 | J02AX05 | mikalungin-natrijum | MYCAMINE | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50mg | Astellas Ireland Co. LTD | Irska | 22.571.50 | 0,1g | 45.143.00 | - | 1. Lečenje invazivnih kandidijaza. 2. Profilaksa Candida infekcija kod pacijenata podvrgnutih alogenoj transplantaciji matičnih ćelija (Z94). | |
| 0327563 | J02AX05 | mikalungin-natrijum | MYCAMINE | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100mg | Astellas Ireland Co. LTD | Irska | 43.095.10 | 0,1g | 43.095.10 | - | Lečenje invazivnih kandidijaza. | |
| 0327500 | J02AX06 | anidulafungin | ECALTA | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100mg | Pfizer Manufacturing Belgium NV | Belgija | 28.033.00 | 0,1g | 28.033.00 | - | Lečenje invazivnih kandidijaza. | |

Listu B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|---|---------------------|--|---|--|---|----------------------------------|--------|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 032720 | J02AX06 | anidulafungin | ANIDULAFUNGIN PLIVA | pršak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 mg | Actavis Italy S.P.A.; Teva Operations Poland SP.Z.O.O.; Teva Pharmaceuticals Europe B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.; S.C. Sirdan-Pharma S.R.L. | Italija; Poljska; Holandija; Hrvatska; Rumunija | 28.033.00 | 0,1 g | 28.033.00 | - | Lečenje invazivnih kandidijaza. | **; U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je izrazna gijvna infekcija dokazana histološki ili izotopom iz relevantnog izotopa (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkta, kultura ascita) pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje. |
| 0328270 | J05AB01 | aciklovir | ZOVIRAX | pršak za rastvor za infuziju | bočica, 5 po 250 mg | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | Italija | 2.741.80 | 4 g | 8.773.76 | - | | -- |
| 0328280 | J05AB06 | ganciklovir | CYMEVENE | pršak za rastvor za infuziju | 1 po 500 mg | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 3.458.20 | 0,5 g | 3.458.20 | - | Prevenција CMV bolesti kod CMV - negativnih pacijenata koji su primili transplantirani solidni organ od CMV - pozitivnog davaoца (Z94) | -- |
| 1328610 | J05AB14 | valganciklovir | VALCYTE | film tableta | bočica, 60 po 450mg | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 78.642.70 | 900mg | 2.621.42 | - | | STAC: Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju. |
| 0328650 | J05AX07 | entikavirid | FUZEON | pršak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa prškom i bočica sa rastvaračem, 60 po 2 ml (80 mg/ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 166.895.00 | 0,18 g | 5.563.17 | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju samo kod onih HIV pozitivnih pacijenata koji su dugo leželi antiretrovirusnim lekovima i kod kojih testovi genotipske rezistencije pokazuju da se kombinacije od tri antiretrovirusna leka može sastaviti samo uz upotrebu Peplida T-20. |
| 0010200 | J06AA03 | antiserum protiv zrnjaskog otrova (konjski) | VIEWVIN | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 5 ml | Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak" | Republika Srbija | 7.489.80 | - | - | - | | |
| 0013553 | J06BA01 | humani normalni imunoglobulin | GAMMANORM | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 10ml (165mg/ml) | Octapharma AB | Švedska | 8.884.90 | - | - | - | | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013554 | J06BA01 | humani normalni imunoglobulin | GAMMANORM | rastvor za injekciju | bočica staklena, 10 po 10ml (165mg/ml) | Octapharma AB | Švedska | 88.849.00 | - | - | - | | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013555 | J06BA01 | humani normalni imunoglobulin | GAMMANORM | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 20ml (165mg/ml) | Octapharma AB | Švedska | 17.769.90 | - | - | - | | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013551 | J06BA01 | humani normalni imunoglobulin | GAMMANORM | rastvor za injekciju | bočica staklena, 10 po 20ml (165mg/ml) | Octapharma AB | Švedska | 177.699.40 | - | - | - | | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013510 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | OCTAGAM | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 ml (50 mg/ml) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma S.A.S; Octapharma AB | Austrija; Francuska; Švedska | 19.016.10 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013511 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | OCTAGAM | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 ml (50 mg/ml) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma S.A.S; Octapharma AB | Austrija; Francuska; Švedska | 40.309.80 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013602 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | INTRATECT | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 ml (50 mg/ml) | Biotest Pharma GmbH | Nemačka | 19.016.10 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013600 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | INTRATECT | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 ml (50 mg/ml) | Biotest Pharma GmbH | Nemačka | 40.309.80 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013601 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | INTRATECT | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 200 ml (50 mg/ml) | Biotest Pharma GmbH | Nemačka | 80.537.30 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013505 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | KIOVIG | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 ml (10%) | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | Belgija | 80.490.50 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013507 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | KIOVIG | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 ml (10%) | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | Belgija | 40.245.30 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013506 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | KIOVIG | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 25 ml (10%) | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | Belgija | 20.122.60 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013605 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku primenu | PRIVIGEN | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 25 ml (100 mg/ml) | CSL Behring AG | Švajcarska | 20.122.60 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013606 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku primenu | PRIVIGEN | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 ml (100 mg/ml) | CSL Behring AG | Švajcarska | 40.245.30 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013607 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku primenu | PRIVIGEN | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 ml (100 mg/ml) | CSL Behring AG | Švajcarska | 80.490.50 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013609 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku primenu | INTRATECT | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 20 ml (50mg/ml) | Biotest Pharma GmbH | Nemačka | 7.335.20 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013355 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | FLEBOGAMMA 5% DIF | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 10 ml (50 mg/ml) | Instituto Grifols S.A. | Španija | 4.039.30 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013356 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | FLEBOGAMMA 5% DIF | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 ml (50 mg/ml) | Instituto Grifols S.A. | Španija | 19.016.10 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013357 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | FLEBOGAMMA 5% DIF | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 ml (50 mg/ml) | Instituto Grifols S.A. | Španija | 40.309.80 | - | - | - | | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|----------|---|----------------------------------|--|---|---|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|------------|--|
| 0013358 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | FLEBOGAMMA 5% DIF | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 200 ml (50 mg/ml) | Instituto Grifols S.A. | Španija | 80,537.30 | - | - | - | | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013359 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | FLEBOGAMMA 5% DIF | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 400 ml (50 mg/ml) | Instituto Grifols S.A. | Španija | 161,074.50 | - | - | - | | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013364 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | FLEBOGAMMA 10% DIF | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 ml (100 mg/ml) | Instituto Grifols S.A. | Španija | 40,245.30 | - | - | - | | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013361 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | FLEBOGAMMA 10% DIF | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 ml (100 mg/ml) | Instituto Grifols S.A. | Španija | 80,490.50 | - | - | - | | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013362 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | FLEBOGAMMA 10% DIF | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 200 ml (100 mg/ml) | Instituto Grifols S.A. | Španija | 160,981.10 | - | - | - | | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013208 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | IG VENA | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 20ml (50mg/ml) | Kedron S.P.A. | Italija | 7,335.20 | - | - | - | | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013508 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | IG VENA | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50ml (50mg/ml) | Kedron S.P.A. | Italija | 19,016.10 | - | - | - | | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013408 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | IG VENA | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100ml (50mg/ml) | Kedron S.P.A. | Italija | 40,309.80 | - | - | - | | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013308 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | IG VENA | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 200ml (50mg/ml) | Kedron S.P.A. | Italija | 80,537.30 | - | - | - | | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013618 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | IQYMUNE | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 50 ml (100mg/ml) | LFB Biomedicaments | Francuska | 40,245.30 | - | - | - | | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013617 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | IQYMUNE | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 100 ml (100mg/ml) | LFB Biomedicaments | Francuska | 80,490.50 | - | - | - | | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013520 | J06BA02 | humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu | OCTAGAM | rastvor za infuziju | boca staklena, 1 po 20 ml (50mg/ml) | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. M.B.H. Octapharma AB | Austrija; Švedska | 7,335.20 | - | - | - | | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou. |
| 0013315 | J06BB01 | anti-D (Rho) imunoglobulin, humani | RHESONATIV | rastvor za injekciju | ampula, 1 po 2 ml (625 IJ/ml) | Octapharma AB | Švedska | 5,404.30 | - | - | - | | STAC |
| 0013445 | J06BB01 | anti-D (Rho) imunoglobulin, humani | RHOPHYLAC 300 | napunjenom injekciom špricu | 1 po 2 ml (300 mcg/2 ml) | CSL Behring AG | Švajcarska | 5,439.00 | - | - | - | | STAC |
| 0013450 | J06BB01 | anti-D (Rho) imunoglobulin, humani | IMMUNORHO | prahak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (300mcg/2ml) | Kedron S.P.A. | Italija | 4,307.80 | - | - | - | | STAC |
| 0013168 | J06BB02 | tetanus imunoglobulin, humani | TETAGAM P | napunjenom injekciom špricu | 1 po 1ml (250 IJ/ml) | CSL Behring GmbH | Nemačka | 1,007.80 | - | - | - | | |
| 0013434 | J06BB02 | tetanus imunoglobulin, humani | TETANUS GAMMA | napunjenom injekciom špricu | 1 po 1 ml (250 IJ/1 ml) | Kedron S.P.A. | Italija | 844.50 | - | - | - | | |
| 0013317 | J06BB04 | humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku primenu | HEPATECT CP | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 2 ml (50 IJ/ml) | Biotest Pharma GmbH | Nemačka | 7,978.70 | - | - | - | | |
| 0013318 | J06BB04 | humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku primenu | HEPATECT CP | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 10 ml (50 IJ/ml) | Biotest Pharma GmbH | Nemačka | 36,675.60 | - | - | - | | |
| 0013319 | J06BB04 | humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku primenu | HEPATECT CP | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 40 ml (50 IJ/ml) | Biotest Pharma GmbH | Nemačka | 141,559.00 | - | - | - | | |
| 0013456 | J06BB04 | humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku upotrebu | VENBIG | prahak i rastvarač za rastvor za infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 45 ml (50 IJ/ml) | Kedron S.P.A. | Italija | 141,559.00 | - | - | - | | |
| 0013455 | J06BB04 | humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku upotrebu | VENBIG | prahak i rastvarač za rastvor za infuziju | bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 IJ/ml) | Kedron S.P.A. | Italija | 36,675.60 | - | - | - | | |
| 0013451 | J06BB04 | hepatitis B imunoglobulin, humani | IMMUNOHB5 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 1 ml (100 IJ/ml) | Kedron S.P.A. | Italija | 8,131.90 | - | - | - | | |
| 0013452 | J06BB04 | hepatitis B imunoglobulin, humani | IMMUNOHB5 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 3 ml (540 IJ/3ml) | Kedron S.P.A. | Italija | 28,485.20 | - | - | - | | |
| 0013252 | J06BB05 | rabies imunoglobulin, humani | HUMANI ANTIRABISKI IMUNOGLOBULIN | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 5 ml (najmanje 150 IJ/ml) | Institut za transfuziju krvi Srbije | Republika Srbija | 24,101 IJ | - | - | - | | |
| 0013289 | J06BB16 | palivizumab | SYNAGIS | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 0.5 ml (100mg/ml) | Abbvie S.R.L. | Italija | 60,724.20 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011917 | J07AG01 | vakcina protiv Haemofilus influenzae tip B | HIBERIX | prahak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 100 po 0.5 ml (10 mcg/0.5 ml) | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | Belgija | 84,123.20 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011810 | J07AH08 | vakcina protiv meningitisa (serotip A, C, Y i W-135), polisaharidna | MENACTRA | rastvor za injekciju | bočica, 1 po 0.5ml (4mcg/0.5ml+4mcg/0.5 mL+4mcg/0.5ml+4mcg/0.5mL) | Sanofi Pasteur INC. | SAD | 11,895.40 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011147 | J07A J51 | vakcina protiv difterije, tetanusa i velikog kašlja, adsorbiovana | ALDIPETE-T | suspenzija za injekciju | bočica, 10x5ml (30 IJ. (najmanje)4 IJ. (najmanje)+4 IJ. (najmanje))0.5mL. | Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak" | Republika Srbija | 17,656.00 | - | - | - | | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|--|-----------------------------|---|--|--|--------------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|------------|--------------------------------------|
| 0011935 | J07AL02 | pneumokokna polisaharidna konjugovana vakcina, adsorbovana | PREVENAR 13 | suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (2,2 mcg/0,5 ml + 2,2 mcg/0,5 ml + 2,2 mcg/0,5 ml + 2,2 mcg/0,5 ml + 2,2 mcg/0,5 ml + 4,4 mcg/0,5 ml + 2,2 mcg/0,5 ml + 2,2 mcg/0,5 ml + 2,2 mcg/0,5 ml + 2,2 mcg/0,5 ml + 2,2 mcg/0,5 ml + 32 mcg/0,5 ml) | Wyeth Pharmaceuticals; Pfizer Manufacturing Belgium NV | Velika Britanija; Belgija | 5,317.30 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011860 | J07ALS2 | pneumokokna polisaharidna konjugovana vakcina, adsorbovana | SYNFLORIX | suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric 1 po 0,5 ml (1 mcg/0,5 ml + 3 mcg/0,5 ml + 1 mcg/0,5 ml + 1 mcg/0,5 ml + 1 mcg/0,5 ml + 1 mcg/0,5 ml + 3 mcg/0,5 ml + 3 mcg/0,5 ml + 1 mcg/0,5 ml) | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | Belgija | 5,244.30 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011841 | J07AM01 | vakcina protiv tetanusa, adsorbovana | TETAVAKSAL T | suspenzija za injekciju | 10 po 0,5 ml (najmanje 40 IJ,0,5 ml) | Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak" | Republika Srbija | 1,463.90 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011017 | J07AM51 | vakcina protiv difterije i tetanusa, adsorbovana | DITEVAKSAL-T ZA ODRASLE | suspenzija za injekciju | 10 po 5 ml (najviše 30 IJ,0,5ml + najmanje 40 IJ,0,5 ml) | Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak" | Republika Srbija | 8,954.90 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011831 | J07AM51 | vakcina protiv difterije i tetanusa, adsorbovana | DITEVAKSAL-T | suspenzija za injekciju | 10 po 5 ml (najmanje 30 IJ,0,5ml + najmanje 40 IJ,0,5 ml) | Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak" | Republika Srbija | 8,954.90 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011185 | J07AN01 | vakcina protiv tuberkuloze | BCG VAKCINA, LIJOFILIZOVANA | prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju | bočica sa rastvaračem u ampuli 5 po 1 ml, 1mg/ml | Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak" | Republika Srbija | 5,281.10 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011913 | J07BB02 | vakcina protiv gripa (fragmentisani virus, inaktivisana) | VAXIGRIP | suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 20 po 0,5 ml (15 mcg/0,5 ml + 15 mcg/0,5 ml + 15 mcg/0,5 ml) | Sanofi Pasteur S.A. | Francuska | 10,685.40 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011934 | J07BB02 | vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisana) | INFLUVAC | suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml) | Abbott Biologicals B.V. | Holandija | 415.30 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011933 | J07BB02 | vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisana) | INFLUVAC | suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjeni injekcioni špric, 10 po 0,5 ml (15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml) | Abbott Biologicals B.V. | Holandija | 4,152.70 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011938 | J07BB02 | četvorvalentna vakcina protiv gripa (fragmentisani virus, inaktivisana) | VAXIGRIP TETRA | suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml) | Sanofi Pasteur S.A. | Francuska | 1,194.00 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011940 | J07BB02 | vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisana) | INFLUVAC TETRA | suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjeni injekcioni špric, 1x0,5ml, 15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml | Abbott Biologicals B.V. | Holandija | 867.90 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011941 | J07BB02 | vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisana) | INFLUVAC TETRA | suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjeni injekcioni špric, 10x0,5ml, 15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml | Abbott Biologicals B.V. | Holandija | 8,679.10 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011910 | J07BC01 | vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna | ENGERIX B | suspenzija za injekciju | bočica, 100 po 1 ml (20 mcg/ml) | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | Belgija | 79,300.00 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011911 | J07BC01 | vakcina protiv hepatitisa B, rekombinovana | ENGERIX B | suspenzija za injekciju | bočica, 100 po 0,5 ml (10mcg/0,5ml) | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | Belgija | 50,825.90 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011904 | J07BC01 | vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna | EUVAX B | suspenzija za injekciju | bočica, 1 po 1 ml (20 mcg/ml) | LG Chem, LTD. | Južna Koreja | 793.00 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011907 | J07BC01 | vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna | EUVAX B | suspenzija za injekciju | bočica, 1 po 0,5 ml (10 mcg/0,5 ml) | LG Chem, LTD. | Južna Koreja | 508.30 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011906 | J07BC01 | vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna | EUVAX B | suspenzija za injekciju | bočica, 10 po 0,5 ml (10 mcg/0,5 ml) | LG Chem, LTD. | Južna Koreja | 5,082.60 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011905 | J07BC01 | vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna | EUVAX B | suspenzija za injekciju | bočica, 10 po 1 ml (20 mcg/1 ml) | LG Chem, LTD. | Južna Koreja | 7,930.00 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011866 | J07BD52 | vakcina protiv malih boginja, crvenke i zauški (živi atenuisani virusi morbilla, rubeole i parotitisa) | PRIORIX | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 0,5 ml (10 exp3 CCID50/0,5 ml + 10 exp3 CCID50/0,5 ml) | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | Belgija | 1,024.20 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011909 | J07BD52 | vakcina protiv malih boginja, crvenke i zauški (živi atenuisani virusi morbilla, rubeole i parotitisa) | PRIORIX | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 100 po 0,5 ml (10 exp3 CCID50/0,5 ml + 10 exp3,7 CCID50/0,5 ml + 10 exp3 CCID50/0,5 ml) | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | Belgija | 102,420.00 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011955 | J07BD52 | vakcina protiv malih boginja, zauški i rubele | M-M-R-VAXPRO | prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 10 po 0,5 ml (3logTCID50/0,5 ml + 4,1logTCID50/0,5 ml + 3logTCID50/0,5 ml) | Merck Sharp & Dohme B.V. | Holandija | 7,584.90 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011895 | J07BF03 | vakcina protiv poliomijelitisa, inaktivisana | IMOVAX POLIO | suspenzija za iglekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (40 DJ,0,5 ml + 8 DJ,0,5 ml + 32 DJ,0,5 ml) | Sanofi-Aventis ZRT.; Sanofi Pasteur S.A. | Mađarska; Francuska; Francuska | 670.90 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|--|--|---|--|---|--------------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|---|--|
| 2011700 | J07BF04 | vakcina protiv dečije paralize (oralna) | DVOVALENTNA ORALNA VAKCINA PROTIV POLIOMIJELITISA, TIP 1 I 3 | oralna suspenzija | bočica staklena, 10 po 2ml (najmanje 10 ⁷ CCID ₅₀ /0,1ml; najmanje 10 ^{7.5} CCID ₅₀ /0,1ml) | Sanofi Pasteur S.A | Francuska | 35,525.50 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011863 | J07BG01 | vakcina protiv besnila | VERORAB | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju | bočica sa rastvaračem u ampuli, 5 po 0,5 ml (2,5 l/0,5ml) | Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi-Aventis ZRT. | Francuska; Mađarska | 7,106.60 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011000 | J07BG01 | vakcina protiv besnila (inaktivisani celi virusi rabies) | VERORAB | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 0,5 ml (2,5 l/0,5 ml) | Sanofi Pasteur - Val De Reuil; Sanofi Pasteur - Marcy L'Etoile; Sanofi-Aventis ZRT. | Francuska; Francuska; Mađarska | 4,153.10 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011927 | J07BK01 | vakcina protiv vanbole, živa | VARILRIX | prahak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica i rastvarač u napunjenom injekcionom špricu, 1 po 0,5 ml (10osp3:3PFU/0,5ml) | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | Belgija | 3,429.60 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011925 | J07CA06 | vakcina protiv difterije, tetanusa, pertusisa (acelularna), poliomijelitisa (inaktivisana) i Haemophilus influenzae tip b (konjugovana, adsorbovana), kombinovana | INFANRIX-IPV+Hib | prahak i suspenzija za injekciju | napunjen injekcioni špric i bočica, 1 po 0,5 ml (30 l/0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 40 D/0,5 ml + 8 D/0,5 ml + 32 D/0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 8 mcg/0,5 ml + 40 l/0,5 ml + 10 mcg PRP/0,5 ml + 20-40 mcg T/0,5 ml) | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | Belgija | 2,182.10 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0011929 | J07CA06 | vakcina protiv difterije, tetanusa, velikog kašlja (acelularna, komponentna), dečje paralize (inaktivisane) i vakcina protiv Haemophilusa tip b (konjugovana, adsorbovana) | PENTAXIM | prahak i suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu sa dodatkom jedne ili dve igle | bočica i napunjeni injekcioni špric sa dodatkom jedne ili dve igle, 1 po 0,5 ml (30 l/0,5 ml + 40 l/0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 40 D/0,5 ml + 8 D/0,5 ml + 32 D/0,5 ml + 10 mcg/0,5 ml) | Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi-Aventis ZRT. | Francuska; Mađarska | 2,201.00 | - | - | - | | Prema programu obavezne imunizacije. |
| 0031500 | L01AA01 | ciklofosfamid | ENDOXAN | prahak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 500 mg | Baxter Oncology GmbH | Nemačka | 441.40 | - | - | - | | |
| 0031501 | L01AA01 | ciklofosfamid | ENDOXAN | prahak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 1 g | Baxter Oncology GmbH | Nemačka | 802.30 | - | - | - | | |
| 0031171 | L01AA03 | meftalan | MELPHALAN INNVENTA | prahak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju | bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 mg) | Eriochem S.A. | Argentina | 32,218.00 | - | - | - | | |
| 0031051 | L01AA06 | fosfamid | HOLOXAN | prahak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 1 g | Baxter Oncology GmbH | Nemačka | 2,541.50 | - | - | - | | |
| 1031430 | L01AX03 | temozolomid | TEMODAL o | kapsula tvrda | kesica, 5 po 5 mg | Shering-Plough Labo N.V | Belgija | 1,108.30 | - | - | - | Gljiblastoma multifforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavliti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista neurohirurg ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 1031431 | L01AX03 | temozolomid | TEMODAL o | kapsula tvrda | kesica, 5 po 20 mg | Shering-Plough Labo N.V | Belgija | 3,096.00 | - | - | - | Gljiblastoma multifforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavliti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista neurohirurg ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 1031432 | L01AX03 | temozolomid | TEMODAL o | kapsula tvrda | kesica, 5 po 100 mg | Shering-Plough Labo N.V | Belgija | 15,316.80 | - | - | - | Gljiblastoma multifforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavliti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista neurohirurg ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 1031433 | L01AX03 | temozolomid | TEMODAL o | kapsula tvrda | kesica, 5 po 250 mg | Shering-Plough Labo N.V | Belgija | 30,136.40 | - | - | - | Gljiblastoma multifforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavliti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista neurohirurg ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039031 | L01AX04 | dakarbazin | DAKARBAZIN | prahak za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 500 mg | Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpraparate M.B.H | Nemačka | 5,242.70 | - | - | - | | |
| 0039030 | L01AX04 | dakarbazin | DAKARBAZIN | prahak za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 1000 mg | Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpraparate M.B.H | Nemačka | 8,826.20 | - | - | - | | |
| 0039032 | L01AX04 | dakarbazin | DAKARBAZIN | prahak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 10 po 100 mg | Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpraparate M.B.H | Nemačka | 10,051.50 | - | - | - | | |
| 0039033 | L01AX04 | dakarbazin | DAKARBAZIN | prahak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 10 po 200 mg | Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpraparate M.B.H | Nemačka | 20,103.10 | - | - | - | | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|--------------|------------------------|---|--|---|--------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 0034180 | L01BA01 | metotreksat | METHOTREXATE PFIZER | rastvor za injekciju | bočica plastična, 5 po 2 ml (50 mg/2 ml) | Pfizer (Perth) PTY Limited | Australija | 1.869.10 | - | - | - | | |
| 0034181 | L01BA01 | metotreksat | METHOTREXATE PFIZER | rastvor za injekciju | bočica plastična, 1 po 20 ml (500 mg/20 ml) | Pfizer (Perth) PTY Limited | Australija | 2.637.20 | - | - | - | | |
| 0034151 | L01BA01 | metotreksat | METOJECT | rastvor za injekciju | napunjen injeksioni špric, 1 po 1,5 ml, 15 mg/1,5 ml | Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpraparate M.B.H | Nemačka | 947.40 | - | - | - | | |
| 0034153 | L01BA01 | metotreksat | METOJECT | rastvor za injekciju | napunjen injeksioni špric, 1 po 2 ml, 20 mg/2 ml | Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpraparate M.B.H | Nemačka | 1.002.70 | - | - | - | | |
| 0034154 | L01BA01 | metotreksat | METOJECT | rastvor za injekciju | napunjen injeksioni špric, 1 po 2,5 ml, 25 mg/2,5 ml | Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpraparate M.B.H | Nemačka | 1.230.60 | - | - | - | | |
| 0034339 | L01BA01 | metotreksat | METHOTREXAT EBWE | napunjen injeksioni špric u napunjenom injeksionom špricu | 1 po 0,375ml (7,5mg/0,375ml) | Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG | Austrija | 402.00 | - | - | - | | |
| 0034340 | L01BA01 | metotreksat | METHOTREXAT EBWE | rastvor za injekciju u napunjenom injeksionom špricu | 1 po 0,5ml (10mg/0,5ml) | Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG | Austrija | 519.40 | - | - | - | | |
| 0034341 | L01BA01 | metotreksat | METHOTREXAT EBWE | napunjen injeksioni špric u napunjenom injeksionom špricu | 1 po 0,0625ml (12,5mg/0,625ml) | Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG | Austrija | 563.10 | - | - | - | | |
| 0034338 | L01BA01 | metotreksat | METHOTREXAT EBWE | rastvor za injekciju u napunjenom injeksionom špricu | 1 po 0,75ml (15mg/0,75ml) | Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG | Austrija | 947.40 | - | - | - | | |
| 0034332 | L01BA01 | metotreksat | METHOTREXAT EBWE | rastvor za injekciju u napunjenom injeksionom špricu | 1 po 1ml (20mg/1ml) | Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG | Austrija | 1.002.70 | - | - | - | | |
| 0034025 | L01BB04 | kladirbin | LITAK | rastvor za injekciju | bočica staklena, 5 po 10 mg/5 ml | Lipomed AG | Švajcarska | 155.764.50 | - | - | - | | STAC |
| 0034800 | L01BB05 | fludarabin | FLUDARABINE PLIVA | koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 2 ml (25 mg/ml) | Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o. | Holandija; Hrvatska | 3.840.20 | - | - | - | Hronična limfocitna leukemija i nehoćinski limfomi (folikularni limfomi, limfomi marginalne zone, MANTLE ćeljski limfom, limfoplazmocitni limfom). | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Sreba, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Univerzitetna dečja klinika, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0034019 | L01BB05 | fludarabin | FLUDARABIN EBWE | koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 2 ml (50 mg/2 ml) | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG | Austrija | 3.840.20 | - | - | - | Hronična limfocitna leukemija i nehoćinski limfomi (folikularni limfomi, limfomi marginalne zone, MANTLE ćeljski limfom, limfoplazmocitni limfom). | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Univerzitetna dečja klinika, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0034140 | L01BC01 | ctarabin | CYTOSAR | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | llobočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml) | Actavis Italy S.P.A. | Italija | 359.20 | - | - | - | | |
| 0034141 | L01BC01 | ctarabin | CYTOSAR | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | llobočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 10 ml (500 mg/10 ml) | Actavis Italy S.P.A. | Italija | 1.261.70 | - | - | - | | |
| 0034142 | L01BC01 | ctarabin | CYTOSAR | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica, 1 po 1000 mg | Actavis Italy S.P.A. | Italija | 2.239.60 | - | - | - | | |
| 0034350 | L01BC01 | ctarabin | ALEXAN Ebewe | rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 100 mg/5 ml | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG | Austrija | 227.30 | - | - | - | | |
| 0034351 | L01BC01 | ctarabin | ALEXAN Ebewe | rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 500 mg/10 ml | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG | Austrija | 1.132.10 | - | - | - | | |
| 0034352 | L01BC01 | ctarabin | ALEXAN Ebewe | rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 1000 mg/20 ml | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG | Austrija | 1.896.30 | - | - | - | | |
| 0034023 | L01BC02 | fluorouracil | FLUOROURACIL - TEVA | rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (50 mg/ml) | Pharmachemie B.V.; Teva Gyogyaszergy ZRT. | Holandija; Mađarska | 325.30 | - | - | - | | |
| 0034024 | L01BC02 | fluorouracil | FLUOROURACIL - TEVA | rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 10 ml (50 mg/ml) | Pharmachemie B.V.; Teva Gyogyaszergy ZRT. | Holandija; Mađarska | 283.10 | - | - | - | | |
| 0034165 | L01BC02 | fluorouracil | FLUOROURACIL | rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 1 po 10 ml (50 mg/ml) | Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpraparate M.B.H | Nemačka | 421.30 | - | - | - | | |
| 0034167 | L01BC02 | fluorouracil | FLUOROURACIL | rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 1 po 20 ml (50 mg/ml) | Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpraparate M.B.H | Nemačka | 548.20 | - | - | - | | |
| 0034166 | L01BC02 | fluorouracil | FLUOROURACIL | rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 1 po 100 ml (50 mg/ml) | Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpraparate M.B.H | Nemačka | 1.784.50 | - | - | - | | |
| 0034326 | L01BC02 | fluorouracil | 5-FLUOROURACIL "Ebewe" | koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (250mg/5ml) | Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG, KG | Austrija | 448.30 | - | - | - | | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|--------------|------------------------|---|---|---------------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 0034327 | L01BC02 | fluorouracil | 5-FLUOROURACIL "Ebewe" | koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 10 ml (500mg/10ml) | Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG | Austrija | 422.70 | - | - | - | | |
| 0034328 | L01BC02 | fluorouracil | 5-FLUOROURACIL "Ebewe" | koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 20 ml (1000mg/20ml) | Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG | Austrija | 549.60 | - | - | - | | |
| 0034329 | L01BC02 | fluorouracil | 5-FLUOROURACIL "Ebewe" | koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 100 ml (5000mg/100ml) | Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG | Austrija | 1.785.90 | - | - | - | | |
| 0034426 | L01BC05 | gemcitabin | GEMCITABIN EBEWE ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 200 mg/20 ml | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG | Austrija | 528.30 | - | - | - | <p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljni karcinom (TCC):</p> <p>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III);</p> <p>b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti "Knez selo" KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 0034425 | L01BC05 | gemcitabin | GEMCITABIN EBEWE ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 1000 mg/100 ml | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG | Austrija | 2.498.30 | - | - | - | <p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljni karcinom (TCC):</p> <p>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III);</p> <p>b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti "Knez selo" KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|-----------|--------------------|-------------------------------|-------------------------------|------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 0034551 | L01BC05 | gemotabin | GEMNIL ◊ | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 200 mg | Vianex S.A. - Plant C' | Grčka | 528.30 | - | - | - | <p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti - Knez selo KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 0034550 | L01BC05 | gemotabin | GEMNIL ◊ | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 1000 mg | Vianex S.A. - Plant C' | Grčka | 2.498.30 | - | - | - | <p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti - Knez selo KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|-----------|-----------------------|-----------------------------------|---------------------------------------|--------------------------------|--------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 0034432 | L01BC05 | gemotabin | GEMCITABIN EBEWE ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | staklena bočica, 1 po 5 ml (40mg/ml) | Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG | Austrija | 528.30 | - | - | - | <p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti - Knez sekor KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 0034431 | L01BC05 | gemotabin | GEMCITABIN EBEWE ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | staklena bočica, 1 po 25 ml (40mg/ml) | Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG | Austrija | 2.498.30 | - | - | - | <p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti - Knez sekor KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|-----------|-----------------------|-----------------------------------|---------------------------------------|-----------------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 0034429 | L01BC05 | gemotabin | GEMCITABIN EBEWE 0 | koncentrat za rastvor za infuziju | staklena bočica, 1 po 50 ml (40mg/ml) | Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG | Austrija | 5,356.80 | - | - | - | <p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti - Knez selo[®] KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 0034008 | L01BC05 | gemotabin | GEMCITABIN 0 | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 200 mg | Fresenius Kabi Oncology PLC. | Velika Britanija | 528.30 | - | - | - | <p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti - Knez selo[®] KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođača leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|-------------|--------------------|-------------------------------|-------------------------------|------------------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 0034007 | L01BC05 | gemotabin | GEMCITABIN ◊ | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 1000 mg | Fresenius Kabi Oncology PLC. | Velika Britanija | 2,498.30 | - | - | - | 1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antra ciklina VIII taksana VIII kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1. | STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti - Knez selo KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; |
| 0034006 | L01BC05 | gemotabin | GEMCITABIN ◊ | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 2000 mg | Fresenius Kabi Oncology PLC. | Velika Britanija | 5,356.80 | - | - | - | 1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antra ciklina VIII taksana VIII kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1. | STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti - Knez selo KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; |
| 1034445 | L01BC06 | kapecitabin | XALVOBIN ◊ | film tableta | blister, 120 po 500 mg | Avogen Pharma d.o.o.; Remedica Ltd | Republika Srbija; Kipar | 9,872.70 | - | - | - | 1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antra ciklina VIII taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antra ciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na SFULV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod otklanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2. | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|-------------|----------------------------|-----------------------------------|--|---|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 1034450 | L01BC06 | kapectabin | ECANSYA ◊ | film tablete | 120 po 500 mg | Pharmaceare premium LTD, Malta, Krka, tovarna zdravil d.d., Slovenija | Malta, Slovenija | 9,872.70 | - | - | - | 1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina VIII taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na SFULV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2. | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 1034343 | L01BC06 | kapectabin | CAPECITABINE PHARMASWISS ◊ | film tablete | 120 po 500 mg | PharmaSwiss d.o.o | Republika Srbija | 9,872.70 | - | - | - | 1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina VIII taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na SFULV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2. | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 1034443 | L01BC06 | kapectabin | KAPETRAL ◊ | film tableta | blister, 60 po 150 mg | Remedica Ltd. | Kipar | 1,622.00 | - | - | - | 1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina VIII taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na SFULV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2. | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 1034442 | L01BC06 | kapectabin | KAPETRAL ◊ | film tableta | blister, 120 po 500 mg | Remedica Ltd. | Kipar | 9,872.70 | - | - | - | 1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina VIII taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na SFULV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2. | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0030040 | L01CA02 | vinikristin | VINCRIStINE PFIZER | rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 1 po 1 ml (1 mg/ml) | Pfizer (Perth) PTY Limited | Australija | 3,111.10 | - | - | - | | |
| 0030240 | L01CA04 | vinorelbin | VINORELSIN | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 1 ml (10 mg/ml) | Actavis Italy S.P.A. S.C. Sindan-Pharma S.R.L. | Italija, Rumunija | 1,440.90 | - | - | - | | |
| 0030241 | L01CA04 | vinorelbin | VINORELSIN | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 5 ml (50 mg/5 ml) | Actavis Italy S.P.A. S.C. Sindan-Pharma S.R.L. | Italija, Rumunija | 6,484.30 | - | - | - | | |
| 0030243 | L01CA04 | vinorelbin | VINORELSIN "Ebewe" | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 1 ml (10 mg/ml) | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG | Austrija | 1,440.90 | - | - | - | | |
| 0030242 | L01CA04 | vinorelbin | VINORELSIN "Ebewe" | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (50 mg/5 ml) | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG | Austrija | 6,484.30 | - | - | - | | |
| 0030111 | L01CB01 | etopozid | ETOPOSID "Ebewe" | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml) | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG | Austrija | 679.00 | - | - | - | | |
| 0030121 | L01CB01 | etopozid | ETOPOSIDE-TEVA | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml) | Pharmachemie B.V. S.C. Sindan-Pharma S.R.L. | Holandija | 679.00 | - | - | - | | |
| 0030122 | L01CB01 | etopozid | SINTOPOZID | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml) | Pharmachemie B.V. S.C. Sindan-Pharma S.R.L. | Rumunija | 679.00 | - | - | - | | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|------------|--------------------|-----------------------------------|---|---|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 0039350 | L01CD01 | paklitaxel | PACLITAXEL Ebewe | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml) | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG | Austrija | 2.627.10 | - | - | - | <p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takasn senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i lla, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtp) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaxel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaxel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaxel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemiokocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Srbiye, - Klinika za pulmologiju KC Srbiye, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez sećo“ KC Niš, - KBC Bežanjska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 0039351 | L01CD01 | paklitaxel | PACLITAXEL Ebewe | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 mg/16,7 ml | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG | Austrija | 8.318.90 | - | - | - | <p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takasn senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i lla, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtp) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaxel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaxel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaxel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemiokocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Srbiye, - Klinika za pulmologiju KC Srbiye, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez sećo“ KC Niš, - KBC Bežanjska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 0039500 | L01CD01 | paklitaxel | PACLITAXEL - TEVA | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml) | Pharmachemie B.V.; Teva Gyogyaszergyar ZRT. | Holandija; Mađarska | 2.627.10 | - | - | - | <p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takasn senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i lla, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtp) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaxel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaxel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaxel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemiokocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Srbiye, - Klinika za pulmologiju KC Srbiye, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez sećo“ KC Niš, - KBC Bežanjska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |

Listu B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|-------------|--------------------|-----------------------------------|--|---|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 003901 | L01CD01 | paklitaksel | PACLITAXEL - TEVA | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena ,1 po 16,7 ml (100 mg/16,7 ml) | Pharmachemie B.V.; Teva Gyogyaszertgyar ZRT. | Holandija; Mađarska | 8.318.90 | - | - | - | <p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takson senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr. kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovalu karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic ili IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovalu klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIc), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemiokocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez sećo“ KC Niš, - KBC Bežanjska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 003902 | L01CD01 | paklitaksel | SINDAXEL | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml) | S.C. Sinda-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A | Rumunija; Italija | 2.627.10 | - | - | - | <p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takson senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr. kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovalu karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic ili IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovalu klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIc), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemiokocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez sećo“ KC Niš, - KBC Bežanjska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 0039021 | L01CD01 | paklitaksel | SINDAXEL | koncentrat za rastvor za infuziju | 1 po 16,67 ml (100 mg/16,67 ml) | S.C. Sinda-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A | Rumunija; Italija | 8.318.90 | - | - | - | <p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takson senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr. kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovalu karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic ili IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovalu klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIc), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemiokocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez sećo“ KC Niš, - KBC Bežanjska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |

Listu B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|-------------|-----------------------|-----------------------------------|--|---|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 1039858 | L01CD01 | paklitaksel | SINDAXEL ^o | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 25ml (150mg/25ml) | Actavis Italy S.P.A./S.C Sindan-Pharma S.R.L. | Italija, Rumunija | 12.318,70 | - | - | - | <p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takasn senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic ili IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIc), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemiokocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinimskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš, - KBC Bežanjska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 1039852 | L01CD01 | paklitaksel | PATAXEL ^o | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, staklena, 1 po 5 ml, 30 mg/5 ml | Vianex S.A.- Plant C | Grčka | 2.627,10 | - | - | - | <p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takasn senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic ili IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIc), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemiokocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinimskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš, - KBC Bežanjska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 1039850 | L01CD01 | paklitaksel | PATAXEL ^o | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, staklena, 1 po 16,7 ml, 100 mg/16,7 ml | Vianex S.A.- Plant C | Grčka | 8.318,90 | - | - | - | <p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takasn senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic ili IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIc), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemiokocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinimskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš, - KBC Bežanjska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |

Listu B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|-------------|--------------------|-----------------------------------|---|------------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 1039851 | L01CD01 | paklitaksel | PATAKSEL 0 | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, staklena, 1 po 50 ml, 300 mg/50ml | Vianex S.A. - Plant C | Grčka | 24.153,30 | - | - | - | <p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod takson senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic ili IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemiokocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš, - KBC Bežanjska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 1039853 | L01CD01 | paklitaksel | PAKLITAKSEL 0 | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (8mg/ml) | Fresenius Kabi Oncology PLC. | Velika Britanija | 2.627,10 | - | - | - | <p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod takson senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic ili IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemiokocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš, - KBC Bežanjska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 1039854 | L01CD01 | paklitaksel | PAKLITAKSEL 0 | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 16,7 ml (8mg/ml) | Fresenius Kabi Oncology PLC. | Velika Britanija | 8.318,90 | - | - | - | <p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod takson senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic ili IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemiokocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p> | <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš, - KBC Bežanjska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|-----------|-------------------------------|-----------------------------------|---|--|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 0039725 | L01CD02 | docetaxel | DOCETAXEL SANDOZ ^o | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 20 mg/2 ml | Ebewe Pharma GmbH NFG.KG | Austrija | 2.334.30 | - | - | - | 1. Karzinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retiran kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredoval karzinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikroocelularni karzinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karzinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml). | STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karzinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039796 | L01CD02 | docetaxel | DOCETAXEL SANDOZ ^o | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 80 mg/8 ml | Ebewe Pharma GmbH NFG.KG | Austrija | 8.715.30 | - | - | - | 1. Karzinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retiran kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredoval karzinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikroocelularni karzinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karzinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml). | STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karzinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039727 | L01CD02 | docetaxel | DOCETAXEL ^o | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 1 ml (20 mg/1 ml) | Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindar-Pharma S.R.L. | Italija; Rumunija | 2.334.30 | - | - | - | 1. Karzinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retiran kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredoval karzinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikroocelularni karzinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karzinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml). | STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karzinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|--------------|---------------------|--|---|--|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|---|--|
| 0039728 | L01CD02 | docetaxel | DOCETAXEL 0 | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml) | Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sندان-Pharma S.R.L. | Italija; Rumunija | 8,715.30 | - | - | - | 1. Karzinom dojke; a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retiran kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredoval karzinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karzinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platinorskog dubleta. 3. Karzinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). | STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karzinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. |
| 0039001 | L01CD02 | docetaxel | TOLNEXA 0 | koncentrat za rastvor za infuziju | 1 po 4 ml (80mg/4ml) | Krka, Tovarna Zdravil d.d | Slovenija | 8,715.30 | - | - | - | 1. Karzinom dojke; a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retiran kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredoval karzinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karzinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platinorskog dubleta. 3. Karzinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). | STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karzinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. |
| 0033050 | L01DB01 | doksorubicin | SINDROXOCIN | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 1 po 10 mg | S.C. Sندان-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A. | Rumunija; Italija | 616.90 | - | - | - | | |
| 0033051 | L01DB01 | doksorubicin | SINDROXOCIN | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica, 1 po 50 mg | S.C. Sندان-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A. | Rumunija; Italija | 1,366.90 | - | - | - | | |
| 0033190 | L01DB01 | doksorubicin | DOXORUBICIN "Ebewe" | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (10 mg/5 ml) | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG | Austrija | 534.70 | - | - | - | | |
| 0033191 | L01DB01 | doksorubicin | DOXORUBICIN "Ebewe" | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 25 ml (50 mg/25 ml) | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG | Austrija | 1,733.40 | - | - | - | | |
| 0033102 | L01DB01 | doksorubicin | ADRIBLASTINA RD | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 10 mg, 1 po 5 ml | Actavis Italy S.p.A | Italija | 851.10 | - | - | - | | |
| 0033103 | L01DB01 | doksorubicin | ADRIBLASTINA RD | prašak za rastvor za injekciju | bočica, 1 po 50 mg | Actavis Italy S.p.A | Italija | 1,210.10 | - | - | - | | |
| 0033060 | L01DB02 | daunorubicin | DALINOBLASTINA | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | lubočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 10 ml (20 mg/10 ml) | Actavis Italy S.P.A. | Italija | 1,120.30 | - | - | - | | |
| 0033112 | L01DB03 | epirubicin | FARMORUBICIN R.D. | injekcija | 1 po 10 mg sa rastv. | Actavis Italy S.P.A. | Italija | 297.20 | - | - | - | | |
| 0033113 | L01DB03 | epirubicin | FARMORUBICIN R.D. | injekcija | 1 po 50 mg sa rastv. | Actavis Italy S.P.A. | Italija | 1,485.90 | - | - | - | | |
| 0033130 | L01DB03 | epirubicin | EPISINDAN | liofilizat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 10 mg | S.C. Sندان-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A. | Rumunija; Italija | 297.20 | - | - | - | | |
| 0033131 | L01DB03 | epirubicin | EPISINDAN | liofilizat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 50 mg | S.C. Sندان-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A. | Rumunija; Italija | 1,485.90 | - | - | - | | |
| 0033121 | L01DB03 | epirubicin | EPIRUBICIN | rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 10 ml (2 mg/ml) | Medac GmbH | Nemačka | 2,777.00 | - | - | - | | |
| 0033122 | L01DB03 | epirubicin | EPIRUBICIN | rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 50 ml (2 mg/ml) | Medac GmbH | Nemačka | 12,402.80 | - | - | - | | |
| 0033123 | L01DB03 | epirubicin | EPIRUBICIN | rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml) | Medac GmbH | Nemačka | 24,646.30 | - | - | - | | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|--------------|-----------------------|---|---|---|-------------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 0033241 | L01DB07 | mitoksantron | MITOXANTRON "Ebewe" ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 10 mg/5 ml | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG | Austrija | 5,403.80 | - | - | - | 1. Svi oblici akutne mijeloidne leukemije; 2. Sekundarna progresivna multipla skleroza. | STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska kosa, - Univerzitetna dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0033242 | L01DB07 | mitoksantron | MITOXANTRON "Ebewe" ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 20 mg/10 ml | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG | Austrija | 10,362.30 | - | - | - | 1. Svi oblici akutne mijeloidne leukemije; 2. Sekundarna progresivna multipla skleroza. | STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska kosa, - Univerzitetna dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0033220 | L01DC01 | bleomicin | BLEOCIN-S | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 1 po 15000 IJ. | Nippon Kayaku Co. Ltd. | Japan | 2,247.70 | - | - | - | | |
| 0031330 | L01XA01 | cisplatin | CISPLATIN "Ebewe" | rastvor za infuziju | 1 po 10 mg/20 ml | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG | Austrija | 333.30 | - | - | - | | |
| 0031332 | L01XA01 | cisplatin | CISPLATIN "Ebewe" | rastvor za infuziju | 1 po 50 mg/100 ml | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG | Austrija | 1,310.90 | - | - | - | | |
| 0031250 | L01XA01 | cisplatin | CISPLATIN PFIZER | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica plastična, 1 po 10 ml (1 mg/ml) | Pfizer (Perth) PTY Limited | Australija | 793.20 | - | - | - | | |
| 0031251 | L01XA01 | cisplatin | CISPLATIN PFIZER | rastvor za infuziju | bočica plastična, 1 po 50 ml (1 mg/ml) | Pfizer (Perth) PTY Limited | Australija | 914.00 | - | - | - | | |
| 0031223 | L01XA01 | cisplatin | SINPLATIN | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 10 ml (10 mg/10 ml) | S.C. Sinden-Pharma S.R.L., Actavis Italy S.P.A. | Rumunija, Italija | 338.80 | - | - | - | | |
| 0031224 | L01XA01 | cisplatin | SINPLATIN | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 ml (50 mg/50 ml) | S.C. Sinden-Pharma S.R.L., Actavis Italy S.P.A. | Rumunija, Italija | 1,332.70 | - | - | - | | |
| 0031240 | L01XA02 | karboplatin | CARBOPLATIN PFIZER | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica plastična, 1 po 15 ml (10 mg/ml) | Pfizer (Perth) PTY Limited | Australija | 1,685.40 | - | - | - | | |
| 0031306 | L01XA02 | karboplatin | CARBOPLASIN | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 15 ml (10 mg/ml) | S.C. Sinden-Pharma S.R.L., Actavis Italia S.P.A. | Rumunija, Italija | 1,685.40 | - | - | - | | |
| 0031307 | L01XA02 | karboplatin | CARBOPLASIN | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 45 ml (10 mg/ml) | S.C. Sinden-Pharma S.R.L., Actavis Italia S.P.A. | Rumunija, Italija | 5,770.80 | - | - | - | | |
| 0031364 | L01XA03 | oksaliplatin | OXALIPLATIN-PLIVA ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 10 ml (5 mg/ml) | Teva Gyogyszergyar ZRT., Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o. | Mađarska; Holandija; Hrvatska | 2,437.40 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima. | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0031365 | L01XA03 | oksaliplatin | OXALIPLATIN-PLIVA ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 20 ml (5 mg/ml) | Teva Gyogyszergyar ZRT., Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o. | Mađarska; Holandija; Hrvatska | 4,874.90 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima. | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0031367 | L01XA03 | oksaliplatin | SINOXAL ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 10 ml (50 mg/10 ml) | Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sinden-Pharma S.R.L. | Italija; Rumunija | 2,437.40 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima. | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0031368 | L01XA03 | oksaliplatin | SINOXAL ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 20 ml (100 mg/20 ml) | Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sinden-Pharma S.R.L. | Italija; Rumunija | 4,874.90 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima. | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|--------------|---------------------|-----------------------------------|--------------------------------------|--|--------------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|---|---|
| 0031402 | L01XA03 | oksaliplatin | OXALIPLATIN EBEWE ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 10 ml (5 mg/ml) | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG | Austrija | 2.437.40 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima. | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0031403 | L01XA03 | oksaliplatin | OXALIPLATIN EBEWE ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 20 ml (5 mg/ml) | Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG | Austrija | 4.874.90 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima. | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0031383 | L01XA03 | oksaliplatin | OXALIPLATIN KABI ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 10 ml (5mg/ml) | Fresenius Kabi Oncology PLC | Velika Britanija | 2.437.40 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima. | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0031382 | L01XA03 | oksaliplatin | OXALIPLATIN KABI ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 20 ml (5mg/ml) | Fresenius Kabi Oncology PLC | Velika Britanija | 4.874.90 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima. | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0031371 | L01XA03 | oksaliplatin | GOXYRAL ◊ | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 mg | Eriochem S.A. | Argentina | 4.874.90 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima. | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0031370 | L01XA03 | oksaliplatin | GOXYRAL ◊ | prašak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 mg | Eriochem S.A. | Argentina | 2.437.40 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima. | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 1039394 | L01XE01 | imatinib | ALVOTINIB ◊ | film tableta | blister, 120 po 100 mg | Alvogon Pharma d.o.o.; Pharmadox Healthcare Ltd. | Republika Srbija; Malta; Kipar | 54.983.60 | - | - | - | 1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanzmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1. | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|----------|------------------------|--------------|-------------------------|--|--------------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 1039397 | L01XE01 | imatinib | ALVOTINIB ◊ | film tableta | blister, 30 po 400 mg | Avrogen Pharma d.o.o., Pharmadox Healthcare Ltd., Remedica Ltd | Republika Srbija, Malta, Kipar | 49.482,00 | - | - | - | 1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili) sa bcr-abl rearanzmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1. | <p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna deđa klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za deđe interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Vgornomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vgornomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 1039392 | L01XE01 | imatinib | IMATINIB PHARMASWISS ◊ | film tableta | blister, 120 po 100 mg | PharmaSwiss d.o.o. | Republika Srbija | 54.983,60 | - | - | - | 1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili) sa bcr-abl rearanzmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1. | <p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna deđa klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za deđe interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Vgornomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vgornomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 1039006 | L01XE01 | imatinib | MEAXIN ◊ | film tablete | blister, 60 po 100 mg | Krka, tovarna zdravil d.d | Slovenija | 27.491,80 | - | - | - | 1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili) sa bcr-abl rearanzmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1. | <p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna deđa klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za deđe interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Vgornomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vgornomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 1039007 | L01XE01 | imatinib | MEAXIN ◊ | film tablete | blister, 120 po 100 mg | Krka, tovarna zdravil d.d | Slovenija | 54.983,60 | - | - | - | 1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili) sa bcr-abl rearanzmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1. | <p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna deđa klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za deđe interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Vgornomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vgornomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|----------|-------------------------|--------------|-------------------------|----------------------------|--------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|---|---|
| 1039009 | L01XE01 | imatinib | MEAXIN [®] | film tablete | blister, 30 po 400 mg | Krka, tovarna zdravlje d.d | Slovenija | 49.482,00 | - | - | - | 1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili sa bcr-abl rearanzanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblici bolesti, PS 0 ili 1. | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Vgomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - KC Kragujevac, - Vgomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 1039960 | L01XE01 | imatinib | IMAREM [®] | film tableta | blister, 120 po 100 mg | Remedica Ltd. | Kipar | 54.983,60 | - | - | - | 1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili sa bcr-abl rearanzanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblici bolesti, PS 0 ili 1. | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Vgomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - KC Kragujevac, - Vgomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 1039961 | L01XE01 | imatinib | IMAREM [®] | film tableta | blister, 30 po 400 mg | Remedica Ltd. | Kipar | 49.482,00 | - | - | - | 1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili sa bcr-abl rearanzanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblici bolesti, PS 0 ili 1. | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Vgomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - KC Kragujevac, - Vgomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 1039386 | L01XE01 | imatinib | PLIVATINIB [®] | film tableta | blister, 60 po 100mg | Pliva Hrvatska d.o.o | Hrvatska | 27.491,80 | - | - | - | 1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili sa bcr-abl rearanzanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblici bolesti, PS 0 ili 1. | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Vgomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - KC Kragujevac, - Vgomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|------------|--------------------|-----------------------------------|---|---|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|---|---|
| 1039413 | L01XE01 | imatnib | GLIMATIN ◊ | film tableta | blister, 60 po 100 mg | EMS, S.A. | Brazil | 27.491.80 | - | - | - | 1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (t(8;22) bcr-abl) rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblici bolesti, PS 0 ili 1. | <p>Za Indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. <p>- Vojnomedicinska akademija.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za Indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 1039414 | L01XE01 | imatnib | GLIMATIN ◊ | film tableta | blister, 30 po 400 mg | EMS, S.A. | Brazil | 49.482.00 | - | - | - | 1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (t(8;22) bcr-abl) rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblici bolesti, PS 0 ili 1. | <p>Za Indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. <p>- Vojnomedicinska akademija.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za Indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 0039291 | L01XX19 | irinotekan | CAMPTO ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | 1 po 100 mg/5 ml | Pfizer (Perth) PTY. Ltd. | Australija | 2.883.20 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1. | <p>STAC. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 0039290 | L01XX19 | irinotekan | CAMPTO ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica plastična, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml) | Pfizer (Perth) PTY. Ltd. | Australija | 1.259.70 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1. | <p>STAC. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 0039296 | L01XX19 | irinotekan | CAMPTO ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica plastična, 1 po 15 ml (300 mg/15 ml) | Pfizer (Perth) PTY. Ltd. | Australija | 9.634.30 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1. | <p>STAC. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 0039295 | L01XX19 | irinotekan | IRINOTESIN ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml) | S.C. Sinden-Pharma S.R.L., Actavis Italy S.P.A. | Rumunija; Italija | 1.259.70 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1. | <p>STAC. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |
| 0039294 | L01XX19 | irinotekan | IRINOTESIN ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml) | S.C. Sinden-Pharma S.R.L., Actavis Italy S.P.A. | Rumunija; Italija | 2.883.20 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1. | <p>STAC. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|------------|--------------------|-----------------------------------|--|---|------------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 0039317 | L01XX19 | irinotekan | VIARITEC ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml) | Vianex S.A. | Grčka | 1.259.70 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1. | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039314 | L01XX19 | irinotekan | VIARITEC ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml) | Vianex S.A. | Grčka | 2.883.20 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1. | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039297 | L01XX19 | irinotekan | IRINOTECAN ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 2 ml (40mg/2ml) | Fresenius Kabi Oncology PLC.; Fresenius Kabi Deutschland | Velika Britanija; Nemačka | 1.259.70 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1. | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039298 | L01XX19 | irinotekan | IRINOTECAN ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (100mg/5ml) | Fresenius Kabi Oncology PLC.; Fresenius Kabi Deutschland | Velika Britanija; Nemačka | 2.883.20 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1. | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039299 | L01XX19 | irinotekan | IRINOTECAN ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 15 ml (300mg/15ml) | Fresenius Kabi Oncology PLC. | Velika Britanija | 9.834.30 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1. | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039302 | L01XX19 | irinotekan | IRINOTECAN ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 25 ml (500mg/25ml) | Fresenius Kabi Oncology PLC. | Velika Britanija | 17.797.50 | - | - | - | Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1. | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039100 | L01XX32 | bortezomib | VELCADE ◊ | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 3,5 mg | Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 54.702.80 | - | - | - | Multipl mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (kirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika (del 13, t(4, 14), t(14, 16) / i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medikalni onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039101 | L01XX32 | bortezomib | VELCADE ◊ | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 1 mg | Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 12.156.20 | - | - | - | Multipl mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (kirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika (del 13, t(4, 14), t(14, 16) / i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medikalni onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039666 | L01XX32 | bortezomib | BORTEADE ◊ | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 3,5 mg | Zdravje AD Leskovic | Republika Srbija | 54.702.80 | - | - | - | Multipl mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (kirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika (del 13, t(4, 14), t(14, 16) / i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medikalni onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica. |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|------------|--------------------|---|---|--|----------------------------------|----------------------------------|----------|----------------------------|-------------------------------|---|---|
| 0039110 | L01XX32 | bortezomib | BORTEZOMIB PLIVA | pršak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 1 mg | Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | Hrvatska; Mađarska | 12.156,20 | - | - | - | Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika (del 13, t(4; 14), t(14; 16) / i/ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medicinski onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039111 | L01XX32 | bortezomib | BORTEZOMIB PLIVA | pršak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 3,5 mg | Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | Hrvatska; Mađarska | 54.702,80 | - | - | - | Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika (del 13, t(4; 14), t(14; 16) / i/ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medicinski onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039601 | L01XX32 | bortezomib | BORTEZOMIB PHARMAS | pršak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 3,5 mg | Synthron S.R.O.; Synthron Hispania, S.L. | Češka; Španija | 54.702,80 | - | - | - | Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika (del 13, t(4; 14), t(14; 16) / i/ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medicinski onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039114 | L01XX32 | bortezomib | VORTEMYEL | pršak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 1 mg | Alvogem Pharma d.o.o.; Synthron Hispania, S.L.; Synthron S.R.O. | Republika Srbija; Španija; Češka | 12.156,20 | - | - | - | Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika (del 13, t(4; 14), t(14; 16) / i/ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medicinski onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0039115 | L01XX32 | bortezomib | VORTEMYEL | pršak i rastvarač za injekciju | bočica staklena, 1 po 3,5 mg | Alvogem Pharma d.o.o.; Synthron Hispania, S.L.; Synthron S.R.O. | Republika Srbija; Španija; Češka | 54.702,80 | - | - | - | Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika (del 13, t(4; 14), t(14; 16) / i/ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medicinski onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0037021 | L02AE02 | leuporelin | LUPRON | pršak i rastvarač za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 1 po 1 ml (3,75 mg/ml) | Abbott Laboratories S.A.; Abbvie Logistics B.V. | Španija; Holandija | 9.766,40 | 0,134 mg | 348,99 | - | 1. Endometrioza (NB0); 2. Medicamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61). | STAC: Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1 i 2, na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 3, 4, na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. |
| 0037020 | L02AE02 | leuporelin | LUPRON | pršak i rastvarač za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 1 po 1 ml (11,25 mg/ml) | Abbott Laboratories S.A.; Abbvie Logistics B.V. | Španija; Holandija | 28.862,20 | 0,134 mg | 343,78 | - | 1. Endometrioza (NB0); 2. Medicamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61). | STAC: Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1 i 2, na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 3, 4, na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. |
| 0037022 | L02AE02 | leuporelin | ELIGARD | pršak i rastvarač za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | pršak i rastvarač za injekciju u napunjenom injekcionom špricu sa rastvaračem, 1 po 45 mg | Astellas Pharma Europe B.V. | Holandija | 56.060,90 | 0,134 mg | 166,94 | - | 1. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61). | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. |
| 0037023 | L02AE02 | leuporelin | LURATE DEPO | pršak i rastvarač za injekciju u napunjenom injekcionom špricu sa produženim oslobađanjem | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 3,75 mg | GP Pharm, SA | Španija | 8.789,80 | 0,134 mg | 316,81 | - | 1. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61). | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. |
| 0037024 | L02AE02 | leuporelin | LURATE DEPO | pršak i rastvarač za injekciju u napunjenom injekcionom špricu sa produženim oslobađanjem | bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 22,5 mg | GP Pharm, SA | Španija | 22.032,90 | 0,134 mg | 132,36 | - | 1. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61). | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. |
| 0037070 | L02AE03 | goserelin | ZOLADEX | implant u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 1 po 3,6 mg | AstraZeneca UK Limited | Velika Britanija | 10.365,20 | 0,129 mg | 372,14 | - | 1. Endometrioza (NB0); 2. Medicamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 5. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason score≥8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 meseci. 6. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (IBF). | STAC: Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1 i 2, na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 3, 4, 5, na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a pod tačkom 6, na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0037071 | L02AE03 | goserelin | ZOLADEX LA | implant | napunjen injekcioni špric, 1 po 10,8 mg | AstraZeneca UK Limited | Velika Britanija | 31.197,20 | 0,129 mg | 372,63 | - | 1. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 3. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason score≥8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 meseci. | STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|---|---------------------|--|---|--|-------------------------------|----------------------------------|----------|----------------------------|-------------------------------|---|--|
| 0037091 | LO2AE04 | triptorelin | DIPHERELINE | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem | bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (3,75 mg/2 ml) | Ipsen Pharma Biotech; PharmaSwiss d.o.o. | Francuska; Republika Srbija | 10.146.10 | 0,134 mg | 362.55 | - | 1. Endometrioz (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Pravi (centralni) premani puberteti (E22.8) 5. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97) | STAC : Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, pod tačkom 4. na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 5. na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0037092 | LO2AE04 | triptorelin | DIPHERELINE | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem | bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (11,25 mg/ 2 ml) | Ipsen Pharma Biotech; PharmaSwiss d.o.o. | Francuska; Republika Srbija | 30.438.20 | 0,134 mg | 362.55 | - | 1. Endometrioz (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Pravi (centralni) premani puberteti (E22.8) | STAC : Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a pod tačkom 4. na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0037093 | LO2AE04 | triptorelin | DIPHERELINE | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem | bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (22,5 mg/2 ml) | Ipsen Pharma Biotech | Francuska | 60.876.50 | 0,134 mg | 362.55 | - | 1. Endometrioz (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Pravi (centralni) premani puberteti (E22.8) | STAC : Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a pod tačkom 4. na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0037090 | LO2AE04 | triptorelin | DIPHERELINE | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem | ampula sa rastvaračem, 7 po 1 ml (0,1 mg/1 ml) | PharmaSwiss d.o.o.; Ipsen Pharma Biotech | Republika Srbija; Francuska | 3.292.80 | 0,1 mg | 470.40 | - | Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97) | STAC : Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou |
| 0037095 | LO2AE04 | triptorelin | DECAPEPTYL | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem | ampula sa rastvaračem, 7 po 1 ml (0,1mg/ml) | Fering GmbH; Fering International Center SA | Nemačka; Švajcarska | 3.292.80 | 0,1 mg | 470.40 | - | Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97) | STAC : Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou |
| 0039715 | LO2BA03 | fluvestrant | FASLODEX | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem | ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (22,5 mg/2 ml) | Astrazeneca UK limited | Velika Britanija | 57.430.10 | 8,3 mg | 953.34 | - | Za postmenopauzalne pacijentkinje sa HR-pozitivnim metastatskim karcinomom dojke, PS 0-2, za koje se procenjuje da su pododne za narednu hormonsku terapiju, posle tamoksifena i inhibitora aromataze (ili posle samo jednog od navedenih lekova u slučaju kontraindikacije za drugi), bez obzira na prethodnu sekvenca (inodol) primene tamoksifena i inhibitora aromataze (C 50). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. |
| 0069137 | LO3AA02 | flgrastrim | NIVESTIM | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem | ampula sa rastvaračem, 5 po 0,2 ml (12Mg/0,2ml) | Hospira Enterprises B.V.; Hospira Zagreb d.o.o. | Holandija; Republika Hrvatska | 11.843.60 | 0,35 mg | 6.908.77 | - | | STAC |
| 0069138 | LO3AA02 | flgrastrim | NIVESTIM | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem | ampula sa rastvaračem, 5 po 0,5 ml (30Mg/0,5ml) | Hospira Enterprises B.V.; Hospira Zagreb d.o.o. | Holandija; Republika Hrvatska | 18.264.50 | 0,35 mg | 4.261.72 | - | | STAC |
| 0069139 | LO3AA02 | flgrastrim | NIVESTIM | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem | ampula sa rastvaračem, 5 po 0,5 ml (48Mg/0,5ml) | Hospira Enterprises B.V.; Hospira Zagreb d.o.o. | Holandija; Republika Hrvatska | 26.001.20 | 0,35 mg | 3.791.84 | - | | STAC |
| 0069130 | LO3AA02 | flgrastrim | ZARZIO | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem | ampula sa rastvaračem, 1 po 0,5 ml (30 Mg/0,5 ml) | Sandoz GmbH | Austrija | 3.652.90 | 0,35 mg | 4.261.72 | - | | STAC |
| 0069131 | LO3AA02 | flgrastrim | ZARZIO | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem | ampula sa rastvaračem, 1 po 0,5 ml (48 Mg/0,5 ml) | Sandoz GmbH | Austrija | 5.200.20 | 0,35 mg | 3.791.81 | - | | STAC |
| 0010221 | LO4AA04 | anti-humani T limfocitni imunoglobulin kunića | GRAFALON | koncentrat za rastvor za infuziju | 10 po 5 ml (20 mg/ml) | Neovii Biotech GmbH | Nemačka | 296.901.00 | 0,1 g | 29.690.10 | - | | STAC |
| 0010220 | LO4AA04 | anti-humani T limfocitni imunoglobulin kunića | GRAFALON | koncentrat za rastvor za infuziju | 1 po 5 ml (20 mg/ml) | Neovii Biotech GmbH | Nemačka | 29.690.10 | 0,1 g | 29.690.10 | - | | STAC |
| 0010225 | LO4AA04 | anti-T limfocitni imunoglobulin za humanu upotrebu, zeđji | THYMOGLOBULINE | prahak za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 25 mg | Genzyme Polyclonals S.A.S. | Francuska | 17.883.60 | 0,1 g | 71.534.40 | - | | STAC |
| 0014111 | LO4AD01 | ciklosporin | SANDIMMUN | koncentrat za rastvor za infuziju | ampula, 10 po 5 ml (50 mg/ml) | Novartis Pharma Stein AG | Švajcarska | 10.568.10 | 0,25 g | 1.056.81 | - | | STAC: Samo za pacijente nakon transplantacije. |
| 0162440 | M01AB05 | diklofenak | DIKLOFEN | prahak za injekciju | 5 po 3 ml (75 mg/3 ml) | Galenika a.d. | Republika Srbija | 110.80 | 0,1 g | 29.55 | - | | |
| 0162192 | M01AB05 | diklofenak | DIKLOFENAK HF | prahak za injekciju | ampula, 5 po 3 ml (75 mg/3 ml) | Hemofarm AD Vršac | Republika Srbija | 110.80 | 0,1 g | 29.55 | - | | |
| 1162485 | M01AB05 | diklofenak | RAPTEN-K | tableta sa modifikovanim oslobađanjem | blister, 10 po 50 mg | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 61.20 | 0,1 g | 12.24 | - | | |
| 1162487 | M01AB05 | diklofenak | RAPTEN DUO | tableta sa modifikovanim oslobađanjem | blister, 30 po 75 mg | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 278.00 | 0,1 g | 12.36 | - | | |
| 1162190 | M01AB05 | diklofenak | DIKLOFENAK HF | tableta sa modifikovanim oslobađanjem | blister, 20 po 50 mg | Hemofarm AD Vršac | Republika Srbija | 81.80 | 0,1 g | 8.18 | - | | |
| 1162193 | M01AB05 | diklofenak | DIKLOFENAK FORTE HF | tableta sa modifikovanim oslobađanjem | blister, 20 po 100 mg | Hemofarm AD Vršac | Republika Srbija | 159.30 | 0,1 g | 7.97 | - | | |
| 1162441 | M01AB05 | diklofenak | DIKLOFEN | tableta sa modifikovanim oslobađanjem | blister, 20 po 50 mg | Galenika a.d. | Republika Srbija | 81.80 | 0,1 g | 8.18 | - | | |
| 1162442 | M01AB05 | diklofenak | DIKLOFEN | tableta sa modifikovanim oslobađanjem | blister, 20 po 100 mg | Galenika a.d. | Republika Srbija | 159.30 | 0,1 g | 7.97 | - | | |
| 5162445 | M01AB05 | diklofenak | DIKLOFEN | supozitorija | strip, 10 po 50 mg | Galenika a.d. | Republika Srbija | 143.30 | 0,1 g | 28.66 | - | | |
| 1162403 | M01AB05 | diklofenak | DIKLOFEN DUO | kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda | blister, 30 po 75 mg | Galenika a.d. | Republika Srbija | 278.00 | 0,1 g | 12.36 | - | | |
| 1162402 | M01AB05 | diklofenak | DIKLOFENAC-RETARD | tableta sa produženim oslobađanjem | blister, 20 po 100 mg | Remedica Ltd | Kipar | 159.30 | 0,1 g | 7.97 | - | | |
| 1162520 | M01AB15 | ketorolak | ZODOL | film tableta | 10 po 10 mg | Hemofarm a.d. u saradnji sa F.Hoffmann-La Roche, Švajcarska | Republika Srbija | 500.10 | 30 mg | 150.03 | - | | |
| 0162522 | M01AB15 | ketorolak | ZODOL | prahak za injekciju | ampula, 5 po 30 mg/ml | Hemofarm a.d. u saradnji sa ATHANS PHARMA UK LIMITED, Velika Britanija | Republika Srbija | 350.80 | 30 mg | 70.16 | - | | |
| 0162162 | M01AB15 | ketorolak | NETOROLAC PEYTON | prahak za injekciju | ampula, 5 po 1 ml (30mg/ml) | Cleris Injections Limited | Indija | 269.40 | 30 mg | 53.88 | - | | |
| 1162555 | M01AB16 | acetofenak | AFLAMIL | film tableta | blister, 20 po 100 mg | Gedeon Richter PLC. u saradnji sa Almirall AG | Mađarska | 377.00 | 0,2 g | 37.70 | - | | |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|------------------------------------|-------------------------------|---|--|---|---------------------------|----------------------------------|--------|----------------------------|-------------------------------|---|---|
| 1161263 | M01AC05 | lornoksikam | XEFO RAPID | film tableta | blister, 20 po 8 mg | Takeda GmbH | Nemačka | 384.70 | 12 mg | 28.85 | - | | |
| 0161022 | M01AC06 | meloksikam | MOVALIS | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 1,5 ml (15 mg/1,5 ml) | Boehringer Ingelheim Espana S.A. | Španija | 241.10 | 15 mg | 48.22 | - | | |
| 1162531 | M01AE01 | ibuprofen | IBUPROFEN | film tableta | blister, 30 po 400 mg | Union-Medic d.o.o. Novi Sad | Republika Srbija | 97.10 | 1.2 g | 9.71 | - | | |
| 1162512 | M01AE01 | ibuprofen | RAPIDOL | film tableta | blister, 30 po 400 mg | PharmaSwiss d.o.o. | Srbija | 97.10 | 1.2 g | 9.71 | - | | |
| 1162513 | M01AE01 | ibuprofen | RAPIDOL | film tableta | blister, 30 po 600 mg | PharmaSwiss d.o.o. | Republika Srbija | 140.40 | 1.2 g | 9.36 | - | | |
| 1162423 | M01AE02 | naproksen | NAPROKSEN HF | film tableta | blister, 20 po 375 mg | Hemofarm a.d. | Srbija | 191.90 | 0,5 g | 12.79 | - | | |
| 0162088 | M01AE03 | ketoprofen | KETONAL | rastvor za injekciju | 10 ampula po 100 mg/2 ml | Lek farmacevska družba d.d. | Slovenija | 364.50 | 0,15 g | 54.68 | - | | |
| 1162089 | M01AE03 | ketoprofen | KETONAL FORTE | film tableta | bočica staklena, 20 po 100 mg | Lek farmacevska družba d.d. | Slovenija | 164.90 | 0,15 g | 12.37 | - | | |
| 1162220 | M01AE11 | laprofska kiselina | TURGANIL | tableta | blister, 20 po 300 mg | Union-Medic d.o.o. Novi Sad | Republika Srbija | 237.00 | 600 mg | 23.70 | - | | |
| 0082320 | M03AB01 | sukrametorijum | MIDARINE | rastvor za injekciju/infuziju | 100 po 2 ml (100 mg/2 ml) | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | Italija | 4,704.30 | - | - | - | | STAC |
| 0082290 | M03AC04 | atrakurijum besilat | TRACRIUM | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 2,5 ml (25 mg/2,5 ml) | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | Italija | 634.30 | - | - | - | | STAC |
| 0082291 | M03AC04 | atrakurijum besilat | TRACRIUM | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml) | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | Italija | 1,268.40 | - | - | - | | STAC |
| 0082302 | M03AC04 | atrakurijum-besilat | ACURMIL | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 5 ml (50mg/5ml) | Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisaphama S.P.A. | Italija | 1,268.40 | - | - | - | | STAC |
| 0082052 | M03AC09 | rokuronijum bromid | ESMERON | rastvor za injekciju | 10 po 5 ml (50 mg/5 ml) | N.V. Organon | Holandija | 4,679.50 | - | - | - | | STAC |
| 0082410 | M03AC11 | cisatrakurijum besilat | NIMBEX | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 2,5 ml (2 mg/ml) | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Aspen Bar Odesloe GmbH | Italija; Nemačka | 1,010.70 | - | - | - | | STAC |
| 0082411 | M03AC11 | cisatrakurijum besilat | NIMBEX | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 5 ml (2 mg/ml) | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Aspen Bar Odesloe GmbH | Italija; Nemačka | 2,024.10 | - | - | - | | STAC |
| 0082111 | M03AX01 | toksin clostridium botulinum tip A | DYSPORT | prašak za rastvor za injekciju | bočica, 2 po 500LD50jed | Ipsen Biopharm Limited | Velika Britanija | 57,723.40 | - | - | - | 1. Cerebralna paraliza sa spasticitetom i/ili distonijom i urednim mentalnim stanjem (G80.0, G80.1, G80.2, G80.3, G80.8); 2. Spazmodična distonija, blefarospazam, hemifacijski spazam, tortikolis (cervikalna distonija), (G24.1, G24.2, G24.3, G24.4, G24.5, G24.8, G24.9, G24.0, G51.3); 3. Postoppleksična distonija šake, ruke i stopala. (G81.8, G83.1, G83.2) | STAC |
| 0082115 | M03AX01 | botulinum toksin tip A | BOTOX | prašak za rastvor za injekciju | bočice staklena, 1 po 100 j | Allergan Pharmaceuticals Ireland | Irska | 15,938.20 | - | - | - | 1. Cerebralna paraliza sa spasticitetom i/ili distonijom i urednim mentalnim stanjem (G80.0, G80.1, G80.2, G80.3, G80.8); 2. Spazmodična distonija, blefarospazam, hemifacijski spazam, tortikolis (cervikalna distonija), (G24.1, G24.2, G24.3, G24.4, G24.5, G24.8, G24.9, G24.0, G51.3); 3. Postoppleksična distonija šake, ruke i stopala. (G81.8, G83.1, G83.2) | STAC |
| 0059089 | M05BA06 | ibandronska kiselina | BONVIVA | rastvor za injekciju | napunjen injekcioni špric, 1 po 3 ml (3 mg/3 ml) | Roche Diagnostics GmbH | Nemačka | 1,630.40 | 6mg | 3,260.80 | - | Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3.5 SD) kod žena kod kojih nije moguća primena oralnih bifosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bifosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa. - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ulkusne bolesti ili pogoršanja postojeće bolesti jednjaka ili želuca ili creva verifikovano gastrostoskopskim nalazom ili - o postojanju sindroma intestinalne malapsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije. | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0059088 | M05BA06 | ibandronska kiselina | ALVODRONIC | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | 1 po 3ml (3mg/3ml) | Synthon BV; Synthon Hispania SL | Holandija; Španija | 1,630.40 | 6mg | 3,260.80 | - | Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3.5 SD) kod žena kod kojih nije moguća primena oralnih bifosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bifosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa. - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ulkusne bolesti ili pogoršanja postojeće bolesti jednjaka ili želuca ili creva verifikovano gastrostoskopskim nalazom ili - o postojanju sindroma intestinalne malapsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije. | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0059090 | M05BA06 | ibandronska kiselina | IVADRON | rastvor za injekciju | ampula, 1 po 3 ml (3mg/3ml) | Sophama AD | Bugarska | 1,630.40 | 6 mg | 3,260.80 | - | Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3.5 SD) kod žena kod kojih nije moguća primena oralnih bifosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bifosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa. - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ulkusne bolesti ili pogoršanja postojeće bolesti jednjaka ili želuca ili creva verifikovano gastrostoskopskim nalazom ili - o postojanju sindroma intestinalne malapsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije. | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 9080161 | N01AB08 | sevofturan | SEVORANE | para za inhalaciju, tehnost | boca plastična, 1 po 250 ml (100%) | Aesica Queenborough Ltd., AbbVie S.R.L. | Velika Britanija; Italija | 10,531.60 | - | - | - | | STAC |
| 9080100 | N01AB08 | sevofturan | SEVOFLURANE BAXTER | para za inhalaciju, tehnost | boca, 6 po 250 ml, (100%) | Baxter S.A. | Belgija | 63,189.80 | - | - | - | | STAC |
| 0080000 | N01AF03 | tiopental - natrijum | TIOPENTAL INJECTION BP 500 mg | prašak za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 50 po 500 mg | Rotemedica GmbH | Nemačka | 9,897.60 | - | - | - | | |
| 0087555 | N01AH01 | fentanil | FENTANYL | rastvor za injekciju | 50 po 10 ml (0,05 mg/1 ml) | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Janssen Pharmaceutica N.V. | Italija; Belgija | 6,787.00 | - | - | - | | STAC |
| 0087559 | N01AH01 | fentanil | FENTANYL PANPHARMA | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 10 ml (0,5mg/10ml) | Rotemedica GmbH Arzneimittelwerk | Nemačka | 1,367.40 | - | - | - | | STAC |
| 0087575 | N01AH02 | alfentanil | RAPIFEN | rastvor za injekciju | ampula, 50 po 10 ml (0,5 mg/1 ml) | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Janssen Pharmaceutica N.V. | Italija; Belgija | 11,381.30 | - | - | - | | STAC |
| 0087171 | N01AH03 | sufentanil | SUFENTA forte | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 5 ml (0,25 mg/5 ml) | Glaxo Smith Kline Manufacturing S.p.a. | Italija | 1,333.50 | - | - | - | | STAC |
| 0087621 | N01AH06 | remifentanil | ULTIVA | prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 5 po 2 mg | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Glaxo Operations UK Limited | Italija; Velika Britanija | 4,128.00 | - | - | - | | STAC |
| 0087623 | N01AH06 | remifentanil | REMIFENTANIL B. BRAUN | prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 5 po 1 mg | Hamelin RSD A.S. | Slovačka | 1,733.10 | - | - | - | | STAC |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|---------------------------------|------------------------------|--|--|--|-------------------------|----------------------------------|--------|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 0087624 | N01AH06 | remifentanyl | REMIFENTANIL B. BRAUN | prahak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 5 po 2 mg | Hamein RSD A.S. | Slovačka | 3,210.60 | - | - | - | | STAC |
| 0087625 | N01AH06 | remifentanyl | REMIFENTANIL B. BRAUN | prahak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju | bočica staklena, 5 po 5 mg | Hamein RSD A.S. | Slovačka | 8,091.10 | - | - | - | | STAC |
| 0080300 | N01AX07 | etomidat | HYPNOMIDATE | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 10 ml (2 mg/ml) | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Janssen Pharmaceutica N.V. | Italija; Belgija | 567.00 | - | - | - | | STAC |
| 0080420 | N01AX10 | propofol | PROPOFOL 1% Fresenius | emulzija za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 20 ml (10 mg/ml) | Fresenius Kabi Austria GMBH | Austrija | 1,204.70 | - | - | - | | STAC |
| 0080421 | N01AX10 | propofol | PROPOFOL 1% Fresenius | emulzija za injekciju/infuziju | boca staklena, 1 po 50 ml (10 mg/ml) | Fresenius Kabi Austria GMBH | Austrija | 668.00 | - | - | - | | STAC |
| 0080423 | N01AX10 | propofol | PROPOFOL 1% Fresenius | emulzija za injekciju/infuziju | boca staklena, 1 po 100 ml (10 mg/ml) | Fresenius Kabi Austria GMBH | Austrija | 1,181.70 | - | - | - | | STAC |
| 0080432 | N01AX10 | propofol | PROPOFOL LIPURO 1% Fresenius | emulzija za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 20 ml (10 mg/ml) | B. Braun Melsungen AG | Nemačka | 1,204.70 | - | - | - | | STAC |
| 0080431 | N01AX10 | propofol | PROPOFOL LIPURO 1% Fresenius | emulzija za injekciju/infuziju | bočica, 10 po 50 ml (10 mg/ml) | B. Braun Melsungen AG | Nemačka | 6,680.00 | - | - | - | | STAC |
| 0080433 | N01AX10 | propofol | PROPOFOL LIPURO 2% Fresenius | emulzija za injekciju/infuziju | boca staklena, 10 po 50 ml (20mg/ml) | B. Braun Melsungen AG | Nemačka | 10,926.90 | - | - | - | | STAC |
| 0081581 | N01BB01 | bupivakain | MARCAINE 0.5% | rastvor za injekciju | bočica staklena, 5 po 20 ml (5 mg/ml) | Recipharm Monts | Francuska | 1,053.40 | - | - | - | | STAC |
| 0081582 | N01BB01 | bupivakain | MARCAINE SPINAL 0.5% | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 4 ml (5 mg/ml) | Canex- Fontenay Sous Bois | Francuska | 2,065.00 | - | - | - | | STAC |
| 0081583 | N01BB01 | bupivakain | MARCAINE SPINAL 0.5% HEAVY | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 4 ml (5 mg/ml) | Canex- Fontenay Sous Bois | Francuska | 2,450.60 | - | - | - | | STAC |
| 0081013 | N01BB01 | bupivakain | BUPIVACAINE DELTAMEDICA | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 5ml (5mg/ml) | Deltamedica GMBH | Nemačka | 1,995.00 | - | - | - | Hirurška anestezija | STAC |
| 0081015 | N01BB01 | bupivakain | BUPIVACAINE GRINDEKS SPINAL | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 4 ml (5mg/ml) | AS Grindeks | Letonija | 1,606.00 | - | - | - | | STAC |
| 0081222 | N01BB02 | lidokain | LIDOKAIN-HLORID | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 3.5 ml (35 mg/3.5ml) | Galenika a.d. | Srbija | 224.20 | - | - | - | | |
| 0081560 | N01BB02 | lidokain | LIDOKAIN-HLORID 2% | rastvor za injekciju | ampula, 50 po 2 ml (40 mg/2 ml) | Galenika a.d. | Republika Srbija | 1,274.60 | - | - | - | | |
| 0081623 | N01BB02 | lidokain | LIDOCAINE SOPHARMA | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 10 ml (10mg/ml) | Sopharma AD | Bugarska | 491.20 | - | - | - | | |
| 0081626 | N01BB02 | lidokain | LIDOCAINE SOPHARMA | rastvor za injekciju | ampula, 100 po 2 ml (20mg/ml) | Sopharma AD | Bugarska | 2,549.20 | - | - | - | | |
| 0081011 | N01BB11 | levobupivakain | CHIROCAINE | rastvor za injekciju/koncentrat za rastvor za infuziju | ampula, 10 po 10 ml (5 mg/ml) | Abbvie S.R.L. | Italija | 3,027.00 | - | - | - | | STAC |
| 0081009 | N01BB11 | levobupivakain | LEVOBUPIVAKAIN KABI | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 10 ml (5mg/ml) | Fresenius Kabi Norge AS | Norveška | 1,513.50 | - | - | - | | STAC |
| 0081540 | N01BB52 | lidokain, adrenalin (epinefrin) | LIDOKAIN 2%-ADRENALIN | rastvor za injekciju | ampula, 50 po 2 ml (40 mg+0.025 mg) | Galenika a.d. | Republika Srbija | 911.90 | - | - | - | | |
| 4081718 | N01BB52 | lidokain, hlorheksidin | CATHEJELL SA LIDOKAINOM | gel | aplikator, 25 po 12.5g (20mg/g+0.5mg/g) | Pharmaceutische Fabrik Monlavé Ges.m.b.H. | Austrija | 2,678.90 | - | - | - | Upotreba prilikom aplikacije katetere, endoskopa ili drugih medicinskih instrumenata u uretru. | Samo za decu. |
| 0087854 | N02AA01 | morfin | MORFIN HIDROKLORID ALKALOID | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 20 mg/ml | Alkaloid a.d. | Republika Makedonija | 703.40 | 30 mg | 105.51 | - | | |
| 0087018 | N02AB02 | petidin hidrohlorid | DOLANTIN | rastvor za injekciju | 5 po 2 ml/100 mg ampula, 5 po 1 ml (50 mg/ml) | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH; Delpharm Dijon | Nemačka; Francuska | 482.30 | 400 mg | 385.84 | - | | STAC |
| 0087531 | N02AX02 | tramadol | TRODON | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 2 ml (100 mg/2 ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 167.60 | 0.3 g | 201.12 | - | | |
| 0087533 | N02AX02 | tramadol | TRODON | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 2 ml (100 mg/2 ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 233.30 | 0.3 g | 139.98 | - | | |
| 0086431 | N02BB02 | metamizol natrijum | NOVALGETOL | rastvor za injekciju | ampula, 50 po 2.5 g/5 ml | Galenika a.d. | Republika Srbija | 1,432.70 | 3 g | 34.38 | - | | |
| 0086418 | N02BB02 | metamizol natrijum | ANALGIN | rastvor za injekciju | ampula 50 po 2.5 g/5 ml | Alkaloid a.d. | Republika Makedonija | 1,432.70 | 3 g | 34.38 | - | | |
| 0086930 | N02BE01 | paracetamol | PARACETAMOL PHARMASWISS | rastvor za infuziju | boca, 10 po 100 ml (10 mg/ml) | PharmaSwiss d.o.o. | Republika Srbija | 1,687.00 | 3 g | 506.10 | - | | |
| 0088333 | N02BE01 | paracetamol | PARACETAMOL B.BRAUN | rastvor za infuziju | kontejner plastični, 10 po 50 ml (10mg/ml) | B.Braun Medical SA | Španija | 1,409.10 | 3g | 845.46 | - | | |
| 0088334 | N02BE01 | paracetamol | PARACETAMOL B.BRAUN | rastvor za infuziju | kontejner plastični, 10 po 100 ml (10mg/ml) | B.Braun Medical SA | Španija | 1,687.00 | 3g | 506.10 | - | | |
| 0086666 | N02BE01 | paracetamol | PARACETAMOL ACTAVIS | rastvor za infuziju | bočica staklena, 10 po 100 ml (10mg/ml) | S.M. Pharmaceutici SRL | Italija | 1,687.00 | 3 g | 506.10 | - | | |
| 0084520 | N03AA02 | fenobarbital (fenobarbiton) | PHENOBARBITON NATRIJUM | prahak i rastvarač za rastvor za injekciju | ampula sa rastvaračem, 5 po 2 ml (220 mg/2 ml) | Hemofarm a.d. | Republika Srbija | 1,420.90 | 0.1 g | 129.17 | - | | |
| 0085353 | N04BB01 | amantadin sulfat | PK MERZ | rastvor za infuziju | 10 po 500 ml (200 mg) | Merz Pharma GmbH | Nemačka | 11,961.60 | - | - | - | U terapiji off-faze parkinsonizma koji ne reaguju na peroralni oblik amantadina. | STAC |
| 0070261 | N05AB02 | flufenazin | MODITEN Depo | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 1 ml (25 mg/ml) | Krka d.d. | Slovenija | 1,606.80 | 1 mg | 12.85 | - | | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropshijatra. |
| 0070207 | N05AD01 | haloperidol | HALDOL DEPO | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 1 ml (50 mg/ml) | Krka d.d. u saradnji sa Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 1,913.00 | 3.3 mg | 25.25 | - | | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropshijatra. |
| 0070200 | N05AD01 | haloperidol | HALDOL | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 1 ml (5 mg/ml) | Krka d.d. u saradnji sa Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 325.90 | 8 mg | 52.14 | - | | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropshijatra. |
| 0070201 | N05AD01 | haloperidol | HALOPERIDOL SOPHARMA | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 1 ml. (5mg/ml) | Sopharma AD | Bugarska | 293.30 | 8 mg | 46.93 | - | | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropshijatra. |
| 0070654 | N05AE04 | ziprasidon | ZELDOX | prahak i rastvarač za rastvor za injekciju | 1 po 1.2 ml (20 mg/ml) | Pfizer PGM | Francuska | 2,091.00 | 40 mg | 3,485.00 | - | | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropshijatra u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0070925 | N05AX08 | risperidon | RISPOLEPT ZONSTA | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju | bočica i rastvarač u napunjenom injektivnom špricu, 1 po 25 mg | Cilag AG | Švajcarska | 8,333.40 | 2.7 mg | 900.01 | - | | 1. Agitacija kod shizofrenije i drugih psihotičnih poremećaja za pacijente sa nezadovoljavajućim odgovorom na dva prethodno primenjena antipsihotika (F20-F29); 2. Agitacija kod manične i mešovite epizode povezane sa bipolarnim poremećajima sa ili bez psihotičnih simptoma (F31.1, F31.2, F31.6) Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa zmanutošću (F20-F29) 1. Nekompljantni pacijenti (ili) koji imaju neželjene efekte na kliničkim depovima koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistentni na kliničke depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci) |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|--|---------------------|---|---|---|--------------------------|----------------------------------|--------|----------------------------|-------------------------------|---|--|
| 0070926 | N05AX08 | risperidon | RISPOLEPT CONSTA | prahak i rastvarač za injekciju | bočica i rastvarač u napunjenom injekcijskom špricu, 1 po 37,5 mg | Cilag AG | Švajcarska | 10.813,70 | 2,7 mg | 778,59 | - | Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutoču (F20-F29) 1. Nekomplirantni pacijenti VIII koji imaju neželjene efekte na klasičnim depoma koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistentni na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra. |
| 0070927 | N05AX08 | risperidon | RISPOLEPT CONSTA | prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju | bočica i rastvarač u napunjenom injekcijskom špricu, 1 po 50 mg | Cilag AG | Švajcarska | 13.298,70 | 2,7 mg | 718,13 | - | Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutoču (F20-F29) 1. Nekomplirantni pacijenti VIII koji imaju neželjene efekte na klasičnim depoma koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistentni na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra. |
| 0070131 | N05AX13 | paliperidon | XEPLION | suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem | napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (50 mg/0,5 ml) | Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 18.033,50 | 2,5 mg | 901,68 | - | Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutoču (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjivan risperidon. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra. |
| 0070132 | N05AX13 | paliperidon | XEPLION | suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem | napunjen injekcioni špric, 1 po 0,75 ml (75 mg/0,75 ml) | Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 23.425,60 | 2,5 mg | 780,85 | - | Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutoču (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjivan risperidon. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra. |
| 0070134 | N05AX13 | paliperidon | XEPLION | suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem | napunjen injekcioni špric, 1 po 1 ml (100 mg/1 ml) | Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 28.820,00 | 2,5 mg | 720,50 | - | Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutoču (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjivan risperidon. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra. |
| 0070133 | N05AX13 | paliperidon | XEPLION | suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem | napunjen injekcioni špric, 1 po 1,5 ml (150 mg/1,5 ml) | Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 43.198,10 | 2,5 mg | 719,97 | - | Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutoču (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjivan risperidon. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra. |
| 0070135 | N05AX13 | paliperidon | TREVICTA | suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem | napunjen injekcioni špric, 1 po 0,875 ml (175 mg/0,875ml) | Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 53.983,40 | 2,5 mg | 771,19 | - | Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutoču (F20-F29). Terapija održavanja kod odraslih pacijenata koji su klinički stabilni na paliperidon palmitatu u obliku 1 mesečne injekcije (F20-F29). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra. |
| 0070136 | N05AX13 | paliperidon | TREVICTA | suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem | napunjen injekcioni špric, 1 po 1,315 ml (263 mg/1,315ml) | Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 70.156,10 | 2,5 mg | 666,88 | - | Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutoču (F20-F29). Terapija održavanja kod odraslih pacijenata koji su klinički stabilni na paliperidon palmitatu u obliku 1 mesečne injekcije (F20-F29). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra. |
| 0070137 | N05AX13 | paliperidon | TREVICTA | suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem | napunjen injekcioni špric, 1 po 1,75 ml (350mg/1,750ml) | Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 86.341,80 | 2,5 mg | 616,73 | - | Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutoču (F20-F29). Terapija održavanja kod odraslih pacijenata koji su klinički stabilni na paliperidon palmitatu u obliku 1 mesečne injekcije (F20-F29). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra. |
| 0070138 | N05AX13 | paliperidon | TREVICTA | suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem | napunjen injekcioni špric, 1 po 2,625 ml (525 mg/2,625ml) | Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 129.477,30 | 2,5 mg | 616,56 | - | Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutoču (F20-F29). Terapija održavanja kod odraslih pacijenata koji su klinički stabilni na paliperidon palmitatu u obliku 1 mesečne injekcije (F20-F29). | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra. |
| 0071123 | N05BA01 | diazepam | BENSEDIN | rastvor za injekciju /infuziju | ampula, 10 po 2 ml (10 mg/2 ml) | Galenika a.d. | Republika Srbija | 259,10 | 10 mg | 25,91 | - | | |
| 0071100 | N05BA01 | diazepam | DIAZEPAM SOPHARMA | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 2 ml, 5mg/ml | Sopharma AD | Bugarska | 259,10 | 10 mg | 25,91 | - | | |
| 0071834 | N05CD08 | midazolam | DORMICUM | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 5 mg/5 ml | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 548,30 | 15 mg | 164,49 | - | | STAC |
| 0071835 | N05CD08 | midazolam | DORMICUM | rastvor za injekciju | 5 po 15 mg/3 ml | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 732,00 | 15 mg | 146,40 | - | | STAC |
| 0071838 | N05CD08 | midazolam | MIDAZOLAM PANPHARMA | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 5ml (5mg/5ml) | Rotemedica GmbH Arzneimittelwerk | Nemačka | 699,90 | 15mg | 209,97 | - | | STAC |
| 0071839 | N05CD08 | midazolam | MIDAZOLAM PANPHARMA | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 3ml (15mg/3ml) | Rotemedica GmbH Arzneimittelwerk | Nemačka | 1.464,00 | 15mg | 146,40 | - | | STAC |
| 0089000 | N06BC01 | kofein | PEYONA | rastvor za infuziju i oralni rastvor | ampula, 10 po 1ml (20mg/ml) | Chiesi Pharmaceuticals GmbH | Austrija | 24.245,60 | 0,4g | 96.982,40 | - | Terapija apnee kod pre vremena rođene novorođenčadi (P07.0; P07.1; P07.3). | |
| 0088066 | N07AA01 | neostigmin metilsulfat | NEOSTIGMINE/COOPER | rastvor za injekciju | ampula, 50 po 1 ml (2,5 mg/ml) | Cooper S.A. | Grčka | 3.653,90 | 2 mg | 58,46 | - | | STAC |
| 0088067 | N07AA01 | neostigmin-metilsulfat | NEOSTIGMINE/COOPER | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 1 ml (2,5mg/ml) | Cooper S.A. | Grčka | 730,80 | 2 mg | 58,46 | - | | STAC |
| 2087506 | N07BC02 | metadon | METADON ALKALOID | oralni rastvor | bočica, 1 po 100 ml (10 mg/ml) | Alkaloid a.d. | Republika Makedonija | 899,70 | 25 mg | 22,49 | - | 1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanoj karcinomom) (C00-C97). | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 2087507 | N07BC02 | metadon | METADON ALKALOID | oralni rastvor | boca, 1 po 1000 ml (10 mg/ml) | Alkaloid a.d. | Republika Makedonija | 5.001,90 | 25 mg | 12,50 | - | 1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanoj karcinomom) (C00-C97). | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 2087516 | N07BC02 | metadon | METADON MOLTENI | oralni rastvor | bočica plastična, 1 po 1000 ml (5 mg/ml) | L. Molteni & C. Dei F. LLI Alliti Societa Di Esercizio S.P.A. | Italija | 5.284,90 | 25 mg | 26,42 | - | 1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanoj karcinomom) (C00-C97). | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 2087501 | N07BC02 | metadon | METADON KRKA | oralni rastvor | 1 po 1000ml (10mg/ml) | Krka, tovarna zdravi d.d | Slovenija | 5.001,90 | 25mg | 12,50 | - | 1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanoj karcinomom) (C00-C97). | Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. |
| 0058334 | R06AC03 | hlorpiramin | SYNOPEN | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 20 mg/2 ml | Chiesi Pharmaceuticals S.p.A.; Chiesi Pharmaceuticals GmbH | Hrvatska; Nemačka | 836,10 | 20 mg | 83,61 | - | | |
| 0119150 | R07AA02 | porakantani alfa | CUROSURF | suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje | bočica staklena, 2 po 1,5 ml (120 mg/1,5 ml) | Chiesi Pharmaceuticals S.p.A.; Chiesi Pharmaceuticals GmbH | Italija; Austrija | 92.252,30 | 0,16 g | 61.501,53 | - | | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove. |
| 0119160 | R07AA02 | porakantani alfa | CUROSURF | suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje | bočica staklena, 1 po 1,5 ml (120mg/1,5ml) | Chiesi Pharmaceuticals S.p.A.; Chiesi Pharmaceuticals GmbH | Italija; Austrija | 46.126,20 | 0,16 g | 61.501,60 | - | | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove. |
| 0119157 | R07AA02 | fosfolipidna frakcija iz pluća goveda (surfaktant) | ALVEOFACIT | prahak i rastvarač za suspenziju za endotraheopulmonalno ukapavanje | bočica sa rastvaračem, 1 po 1,2 ml (45mg/ml) | Lyomark Pharma GmbH | Nemačka | 24.658,90 | 160 mg | 73.963,41 | - | | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove. |
| 0119158 | R07AA02 | fosfolipidna frakcija iz pluća goveda (surfaktant) | ALVEOFACIT | prahak i rastvarač za suspenziju za endotraheopulmonalno ukapavanje | bočica sa rastvaračem, 1 po 2,4 ml (45mg/ml) | Lyomark Pharma GmbH | Nemačka | 48.579,20 | 160 mg | 71.969,19 | - | | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove. |
| 0180030 | V03AB14 | protamin-sulfat | PROTAMIN SULFAT | rastvor za injekciju | ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml) | Galenika a.d. | Republika Srbija | 1.271,00 | - | - | - | | STAC |
| 0189100 | V03AB25 | flumazenil | ANEXATE | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 5 ml (0,5 mg/5 ml) | Cheplapharm Arzneimittel GMBH | Nemačka | 3.183,40 | - | - | - | | STAC |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|----------|--|----------------------------|------------------------------------|--|--|--------------------------|----------------------------------|-------|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 0189101 | V03AB25 | flumazenil | ANEXATE | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 10 ml (1 mg/10 ml) | Chelapharm Arzneimittel GmbH | Nemačka | 7,066.10 | - | - | - | | STAC |
| 0189102 | V03AB25 | flumazenil | FLUMAZENIL B. BRAUN | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 5 ml (0,1mg/ml) | B. Braun Melsungen AG | Nemačka | 3,183.40 | - | - | - | | STAC |
| 0189103 | V03AB25 | flumazenil | FLUMAZENIL B. BRAUN | rastvor za injekciju/infuziju | ampula, 5 po 10 ml (0,1mg/ml) | B. Braun Melsungen AG | Nemačka | 7,066.10 | - | - | - | | STAC |
| 0189011 | V03AB35 | sugamadeka | BRIDION | rastvor za injekciju | bočica staklena, 10 po 2 ml (100mg/ml) | N.V. Organon | Holandija | 83,004.20 | - | - | - | Reverzija neuromuskulane blokade, selektivni blokator rekursorijum-bromida (T48.1; T88.4). | Samo za decu. |
| 1189121 | V03AC03 | deferasiroks | EXIjade | tableta za oralnu suspenziju | blister, 28 po 250mg | Novartis Pharma Stein AG | Švajcarska | 40,564.30 | - | - | - | Terapija hroničnog preopterećenja gvožđem koje je nastalo kao posledica čestih transfuzija krvi (≥7mg/kg/mesec koncentrovanih eritocita) kod pacijenata sa beta talasemijom major, kao i za terapiju hroničnog preopterećenja gvožđem koje je nastalo kao posledica transfuzija krvi kada je terapija defekatskimom kontraindikacijom ili neadekvatna. | Samo za decu. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specijalnosti u službi hematologije zdravstvene ustanove na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite. |
| 0184027 | V03AF03 | kalcijum folinat | LEUCOVORIN Kalcijum | rastvor za injekciju | ampula, 10 po 50 mg/5 ml | Pfizer (Perth) PTY. Ltd. | Australija | 2,516.50 | 60 mg | 301.98 | - | | STAC |
| 0012070 | V04CF01 | prečišćeni proteinski derivat tuberkulina za humanu upotrebu | PPD-T TUBERKULIN | rastvor za injekciju | 10 po 2,5 ml (3 IJ/0,1ml) | Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torak" | Republika Srbija | 21,230.30 | - | - | - | | |
| 0176042 | V07AB... | voda za injekcije | VODA ZA INJEKCIJE | rastvarač za parenteralnu upotrebu | ampula, 50 po 5 ml | Galenika a.d. | Republika Srbija | 710.90 | - | - | - | | |
| 0176000 | V07AB... | voda za injekcije | VODA ZA INJEKCIJE B. BRAUN | rastvarač za parenteralnu upotrebu | boca plastična, 20 po 100ml | B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA | Nemačka; Španija | 1,477.50 | - | - | - | | |
| 0176001 | V07AB... | voda za injekcije | VODA ZA INJEKCIJE B. BRAUN | rastvarač za parenteralnu upotrebu | boca plastična, 10 po 250 ml | B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA | Nemačka; Španija | 779.70 | - | - | - | | |
| 0176002 | V07AB... | voda za injekcije | VODA ZA INJEKCIJE B. BRAUN | rastvarač za parenteralnu upotrebu | boca plastična, 10 po 500ml | B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA | Nemačka; Španija | 934.50 | - | - | - | | |
| 0199210 | V08AB02 | ihexkol | OMNIPAQUE | rastvor za injekciju | 10 po 50 ml (300 mg l/ml) | GE Healthcare Ireland | Irska | 14,815.90 | - | - | - | | STAC |
| 0199211 | V08AB02 | ihexkol | OMNIPAQUE | rastvor za injekciju | boca plastična, 10 po 100 ml (300 mg l/ml) | GE Healthcare Ireland | Irska | 32,391.60 | - | - | - | | STAC |
| 0199214 | V08AB02 | ihexkol | OMNIPAQUE | rastvor za injekciju | boca plastična, 10 po 50 ml (350 mg l/ml) | GE Healthcare Ireland | Irska | 15,338.20 | - | - | - | | STAC |
| 0199215 | V08AB02 | ihexkol | OMNIPAQUE | rastvor za injekciju | 10 po 100 ml (350 mg l/ml) | GE Healthcare Ireland | Irska | 30,676.50 | - | - | - | | STAC |
| 0199217 | V08AB02 | ihexkol | OMNIPAQUE | rastvor za injekciju | 10 po 200 ml (350 mg l/ml) | GE Healthcare Ireland | Irska | 58,267.60 | - | - | - | | STAC |
| 0199218 | V08AB02 | ihexkol | OMNIPAQUE | rastvor za injekciju | boca plastična, 6 po 500 ml (350 mg l/ml) | GE Healthcare Ireland Limited | Irska | 90,563.90 | - | - | - | | STAC |
| 0194255 | V08AB05 | opromid | ULTRAVIST 370 | rastvor za infuziju | bočica staklena, 10 po 50 ml (768,86 mg/ml) | Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o. | Nemačka; Slovenija | 21,035.30 | - | - | - | | STAC |
| 0194258 | V08AB05 | opromid | ULTRAVIST 370 | rastvor za infuziju | bočica staklena, 10 po 100 ml (768,86 mg/ml) | Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o. | Nemačka; Slovenija | 42,069.70 | - | - | - | | STAC |
| 0194257 | V08AB05 | opromid | ULTRAVIST 370 | rastvor za infuziju | boca staklena, 10 po 200 ml (768,86 mg/ml) | Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o. | Nemačka; Slovenija | 84,073.00 | - | - | - | | STAC |
| 0194259 | V08AB05 | opromid | ULTRAVIST 370 | rastvor za infuziju | boca staklena, 8 po 500 ml (768,86 mg/ml) | Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o. | Nemačka; Slovenija | 168,086.30 | - | - | - | | STAC |
| 0199406 | V08AB07 | ioversol | OPTIRAY 300 | rastvor za injekciju i infuziju | boca, 10 po 50 ml sa 300 mg joda/ml (63.6%) | Liabel-Flarshelm Canada INC. | Kanada | 14,865.20 | - | - | - | | STAC |
| 0199411 | V08AB07 | ioversol | OPTIRAY 300 | rastvor za injekciju i infuziju | boca, 10 po 75 ml (300 mg joda/ml) | Liabel-Flarshelm Canada INC. | Kanada | 22,241.80 | - | - | - | | STAC |
| 0199413 | V08AB07 | ioversol | OPTIRAY 300 | rastvor za injekciju i infuziju | boca, 10 po 100 ml (300mg joda/ml) | Liabel-Flarshelm Canada INC. | Kanada | 29,655.70 | - | - | - | | STAC |
| 0199412 | V08AB07 | ioversol | OPTIRAY 300 | rastvor za injekciju i infuziju | boca, 10 po 150 ml (300 mg joda/ml) | Liabel-Flarshelm Canada INC. | Kanada | 44,483.60 | - | - | - | | STAC |
| 0199415 | V08AB07 | ioversol | OPTIRAY 300 | rastvor za injekciju i infuziju | boca, 10 po 200 ml (300 mg joda/ml) | Liabel-Flarshelm Canada INC. | Kanada | 59,311.50 | - | - | - | | STAC |
| 0199416 | V08AB07 | ioversol | OPTIRAY 300 | rastvor za injekciju i infuziju | boca, 5 po 500 ml (300 mg joda/ml) | Liabel-Flarshelm Canada INC. | Kanada | 63,274.60 | - | - | - | | STAC |
| 0199407 | V08AB07 | ioversol | OPTIRAY 350 | rastvor za injekciju i infuziju | boca, 10 po 50 ml sa 350 mg joda/ml (74.1%) | Liabel-Flarshelm Canada INC. | Kanada | 17,078.10 | - | - | - | | STAC |
| 0199408 | V08AB07 | ioversol | OPTIRAY 350 | rastvor za injekciju i infuziju | boca, 10 po 100 ml (350 mg joda/ml) | Liabel-Flarshelm Canada INC. | Kanada | 33,302.20 | - | - | - | | STAC |
| 0199409 | V08AB07 | ioversol | OPTIRAY 350 | rastvor za injekciju i infuziju | boca, 10 po 200 ml (350 mg joda/ml) | Liabel-Flarshelm Canada INC. | Kanada | 54,049.60 | - | - | - | | STAC |
| 0199410 | V08AB07 | ioversol | OPTIRAY 350 | rastvor za injekciju i infuziju | boca, 5 po 500 ml (350 mg joda/ml) | Liabel-Flarshelm Canada INC. | Kanada | 63,274.60 | - | - | - | | STAC |
| 0199463 | V08AB09 | iodixanol | VISIPAQUE | rastvor za injekciju | 10 po 50 ml (320 mg l/ml) | GE Healthcare AS | Norveška | 20,859.60 | - | - | - | | |
| 0199464 | V08AB09 | iodixanol | VISIPAQUE | rastvor za injekciju | 10 po 100 ml (320 mg l/ml) | GE Healthcare AS | Norveška | 41,572.10 | - | - | - | | |
| 0199477 | V08AB10 | iojeprool | IOMERON 300 | rastvor za injekciju | boca staklena, 1 po 100 ml (300mg l/ml) | Patheon Italia S.P.A. | Italija | 2,870.90 | - | - | - | | STAC |
| 0199479 | V08AB10 | iojeprool | IOMERON 300 | rastvor za injekciju | boca staklena, 1 po 200 ml (300mg l/ml) | Patheon Italia S.P.A. | Italija | 5,345.80 | - | - | - | | STAC |
| 0199471 | V08AB10 | iojeprool | IOMERON 350 | rastvor za injekciju | boca staklena, 1 po 100 ml (350mg l/ml) | Patheon Italia S.P.A. | Italija | 3,068.90 | - | - | - | | STAC |
| 0199473 | V08AB10 | iojeprool | IOMERON 350 | rastvor za injekciju | boca staklena, 1 po 200 ml (350mg l/ml) | Patheon Italia S.P.A. | Italija | 5,939.80 | - | - | - | | STAC |
| 0199472 | V08AB10 | iojeprool | IOMERON 350 | rastvor za injekciju | boca staklena, 1 po 500 ml (350mg l/ml) | Patheon Italia S.P.A. | Italija | 15,344.40 | - | - | - | | STAC |
| 0199466 | V08AB10 | iojeprool | IOMERON 400 | rastvor za injekciju | boca staklena, 1 po 100 ml (400mg l/ml) | Patheon Italia S.P.A. | Italija | 4,058.80 | - | - | - | | STAC |
| 0199468 | V08AB10 | iojeprool | IOMERON 400 | rastvor za injekciju | boca staklena, 1 po 200 ml (400mg l/ml) | Patheon Italia S.P.A. | Italija | 8,117.70 | - | - | - | | STAC |
| 0199467 | V08AB10 | iojeprool | IOMERON 400 | rastvor za injekciju | boca staklena, 1 po 500 ml (400mg l/ml) | Patheon Italia S.P.A. | Italija | 18,766.60 | - | - | - | | STAC |
| 3192101 | V08BA02 | barijum sulfat | BARIJUM SULFAT | oralna/rektalna suspenzija | kontejner plastični, 1 po 5 l (1 g/ml) | Hemofarm d.o.o | Republika Srbija | 7,314.50 | - | - | - | | |
| 0199430 | V08CA01 | gadopentetska kiselina | MAGNEVIST | rastvor za injekciju | bočica staklena, 10 po 20 ml (0.5mmol/ml) | Bayer Pharma AG | Nemačka | 23,881.00 | - | - | - | | STAC |
| 0199015 | V08CA01 | gadopentetska kiselina | MAGNEGITA 500 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 5 ml (500 mmol/ml) | Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH | Nemačka | 785.90 | - | - | - | | STAC |

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

| JKL | ATC | INN | Zaštićeno ime leka | FO | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvođačke leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|------------------------|--------------------|--|--|--|--------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|------------|----------|
| 0199021 | V08CA01 | gadopentetska kiselina | MAGNEGITA 500 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 10 po 5 ml (500 mcmol/ml) | Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH | Nemačka | 7,858.80 | - | - | - | | STAC |
| 0199011 | V08CA01 | gadopentetska kiselina | MAGNEGITA 500 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 10 ml (500 mcmol/ml) | Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH | Nemačka | 1,571.70 | - | - | - | | STAC |
| 0199017 | V08CA01 | gadopentetska kiselina | MAGNEGITA 500 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 10 po 10 ml (500 mcmol/ml) | Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH | Nemačka | 15,716.70 | - | - | - | | STAC |
| 0199012 | V08CA01 | gadopentetska kiselina | MAGNEGITA 500 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 15 ml (500 mcmol/ml) | Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH | Nemačka | 2,358.90 | - | - | - | | STAC |
| 0199018 | V08CA01 | gadopentetska kiselina | MAGNEGITA 500 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 10 po 15 ml (500 mcmol/ml) | Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH | Nemačka | 23,568.80 | - | - | - | | STAC |
| 0199013 | V08CA01 | gadopentetska kiselina | MAGNEGITA 500 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 20 ml (500 mcmol/ml) | Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH | Nemačka | 2,388.10 | - | - | - | | STAC |
| 0199019 | V08CA01 | gadopentetska kiselina | MAGNEGITA 500 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 10 po 20 ml (500 mcmol/ml) | Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH | Nemačka | 23,881.00 | - | - | - | | STAC |
| 0199014 | V08CA01 | gadopentetska kiselina | MAGNEGITA 500 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 30 ml (500 mcmol/ml) | Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH | Nemačka | 3,583.00 | - | - | - | | STAC |
| 0199020 | V08CA01 | gadopentetska kiselina | MAGNEGITA 500 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 10 po 30 ml (500 mcmol/ml) | Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH | Nemačka | 35,830.00 | - | - | - | | STAC |
| 0199010 | V08CA01 | gadopentetska kiselina | MAGNEGITA 500 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 100 ml (500 mcmol/ml) | Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH | Nemačka | 9,647.70 | - | - | - | | STAC |
| 0199016 | V08CA01 | gadopentetska kiselina | MAGNEGITA 500 | rastvor za injekciju | bočica staklena, 10 po 100 ml (500 mcmol/ml) | Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH | Nemačka | 96,477.00 | - | - | - | | STAC |
| 0199481 | V08CA08 | gadobenska kiselina | MULTIHANCE | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 10 ml (529 mg/ml) | Patheon Italia S.P.A. | Italija | 3,167.90 | - | - | - | | STAC |
| 0199490 | V08CA08 | gadobenska kiselina | MULTIHANCE | rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 15 ml (529 mg/ml) | Patheon Italia S.P.A. | Italija | 4,751.80 | - | - | - | | STAC |
| 0199492 | V08CA08 | gadobenska kiselina | MULTIHANCE | rastvor za injekciju | boca staklena, 1 po 20 ml (529 mg/ml) | Patheon Italia S.P.A. | Italija | 6,204.50 | - | - | - | | STAC |
| 0199486 | V08CA09 | gadobutrol | GADOVIST | rastvor za injekciju | bočica staklena, 10 po 30 ml (1mmol/ml) | Bayer Pharma AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o. | Nemačka; Slovenija | 219,162.90 | - | - | - | | STAC |
| 0199487 | V08CA09 | gadobutrol | GADOVIST | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 5 po 7.5 ml (1 mmol/ml) | Bayer Pharma AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o. | Nemačka; Slovenija | 28,458.40 | - | - | - | | STAC |
| 0199535 | V08CA10 | gadoksetinska kiselina | PRIMOVIŠT | rastvor za injekciju | napunjen injekcioni špric, 1 po 10 ml (181,43 mg/ml) | Bayer Pharma AG; Bayer Farmaceutvska družba d.o.o. | Nemačka; Slovenija | 19,443.30 | - | - | - | | STAC |