

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 proizvođaje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0128620	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	Sofarimex-Industria Quimica 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	Krka d.d.	Slovenija	231.90	40 mg	231.90	-		
0122928	A02BC02	pantoprazol	NOLPAZA	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 40 mg	Krka d.d.	Slovenija	1.159.40	40 mg	231.88	-		
0122100	A02BC02	pantoprazol	PANTOPRAZOL Santoz	prašak za rastvor za injekciju	1 po 40mg	Lek Farmaceutiska družba d.d.	Slovenija	231.90	40mg	231.90	-		
0122813	A02BC05	esomeprazol	NEXIUM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	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	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	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	hioscin-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	Staviamed 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, Siderfarma-SOC, Industrial Expansao Farmaceutica, S.A.; UAB Norameda	Velika Britanija; 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 (250 mcg/5 ml)	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd; PharmaSwiss d.o.o.	Iraka; 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 kao što je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
1124588	A04AA55	palonosetron, netupitant	AKYNZEO	kapsula, tvrda	blister, 1 po (0,5mg+300mg)	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd.	Iraka	6.973.90	1 kapsula	6.973.90	-	Prevenција akutne i odložene mučnine i povraćanja izazvanih visoko emetogenom antiineoplastičnom hemioterapijom na bazi cisplatinu (T88.7, Y43.3)	STAC
1124587	A04AD12	aprepitant	EMEND	kapsula, tvrda	blister, 1 po 125 mg, 2 po 80 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 kao što je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0127452	A05BA	ornitinaspartat	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+45,7g)	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 (2mg/doza)	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	6.629.00	1 doza	473.50	-	Ulcerozni kolitis (K51)	
5129473	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	rektalna suspenzija	bočica plastična, 7 po 60 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)	Ferring-Lečiva, A.S.	Češka	1.805.20	1,5 g	386.83	-	Ulcerozni kolitis (K51)	
0051750	A11DA01	šamin	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 (šamin, 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	pididoksin (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, tokoferol	VITALIPID N INFANT	koncentrat za emulziju za infuziju	ampula, 10 po 10 ml (135,3 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 uzrokovao različitim obojenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90). Lek se primenjuje samo kod dece do 11 godina starosti.	
0050151	A11JA	retinol, fitomenadion, ergokalciferol, tokoferol	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 uzrokovao različitim obojenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90).	

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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1174015	A16AA	alfa-okso-(R,S)-izoleucin, kalcijumova so, alfa-okso-teucin, kalcijumova so, alfa-okso-fenilalanin, kalcijumova so, alfa-okso-valin, kalcijumova so, alfa-hidroksi-(R,S)-metonin, kalcijumova so, lizin, treonin, triptofan, histidin, tirozin	KETOSTERIL	film tableta	blister, 100 po (67 mg + 101 mg + 58 mg + 86 mg + 59 mg + 75 mg + 53 mg + 23 mg + 38 mg + 30 mg)	Labesfal-Laboratorios Almiro S.A.	Portugalija	4.706.30	-	-	-	Prevenција 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 i.j./1 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	421.70	10000 i.j.	168.68	-		
0062037	B01AB01	heparin	HEPARIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 25000 i.j./5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	3.094.90	10000 i.j.	123.80	-		
0062039	B01AB01	heparin-natrijum	HEPARIN PANPHARMA	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 5 ml (25000 i.j./5 ml)	Panpharma u saradnji sa Rotexmedica GmbH, Nemačka	Francuska	3.094.90	10000 i.j.	123.80	-		
0062161	B01AB02	antitrombin III	ANTITROMBIN III BAXTER	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	1 po 10 ml (500 i.j./10 ml)	Baxter AG	Austrija	25.735.10	2100 i.j.	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 i.j./20 ml)	Baxter AG	Austrija	51.469.90	2100 i.j.	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 i.j./10ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	25.735.10	2100 i.j.	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 i.j./ ml)	Octapharma AB	Švedska	25.735.10	2100 i.j.	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 i.j./ ml)	Octapharma AB	Švedska	51.469.90	2100 i.j.	108.086.79	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062210	B01AB04	dalteparin-natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju	napunjen injektioni špric, 10 po 2500 i.j./0.2 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	1.679.40	2500 i.j.	167.94	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih 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 postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombolijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062211	B01AB04	dalteparin-natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju	napunjen injektioni špric, 10 po 5000 i.j./0.2 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	3.081.60	2500 i.j.	154.08	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih 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 postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombolijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062212	B01AB04	dalteparin-natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 10000 i.j./1 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	4.791.50	2500 i.j.	119.79	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih 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 postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombolijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062205	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektioni špric sa iglom, 10 po 0,2 ml (2000 i.j./0,2 ml)	Sanofi Winthrop Industrie, Chiron Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Madarska	2.074.10	2000 i.j.	207.41	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih 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 postpartalno; 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).	

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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0062206	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0,4 ml (4000 i.j./0,4 ml)	Sanoft Winthrop Industrie, Chinoin Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	3.811.30	2000 i.j.	190.57	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorizičnih 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 postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	
0062207	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0,6 ml (6000 i.j./0,6 ml)	Sanoft Winthrop Industrie, Chinoin Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	5.015.00	2000 i.j.	167.17	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorizičnih 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 postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom 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 i.j./0,8 ml)	Sanoft Winthrop Industrie, Chinoin Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	5.696.00	2000 i.j.	142.40	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorizičnih 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 postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom 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 i.j./0,3ml	Aspen Notre Dame de Bondville	Francuska	1.764.60	2850 i.j.	176.46	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorizičnih 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 postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062400	B01AB06	nadroparin kalcijum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 3800 i.j./0,4ml	Aspen Notre Dame de Bondville	Francuska	1.953.50	2850 i.j.	146.51	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorizičnih 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 postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062302	B01AB06	nadroparin kalcijum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 5700 i.j./0,6ml	Aspen Notre Dame de Bondville	Francuska	2.838.90	2850 i.j.	141.95	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod viskorizičnih 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 postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0064130	B01AD02	alteplaza	ACTILYSE	prasačak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	lihećobica 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

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 proizvođaje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0064060	B01AD11	tenekteplaza	METALYSE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	lebočica sa rastvaračem u 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	dabigatraneteksilat	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	dabigatraneteksilat	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	rasvor za injekciju, napunjen injekcionim špric, 10 po 2,5mg /0,5 ml	Aspen Notre Dame de Bondreville	Francuska	4.662.70	2,5mg	466.27	-	1. Nestabilna angina ili infarkt miokarda bez elevacije ST segmenta (UA/NSTEMI) 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	ivaroksaban	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	425.88	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC
1068026	B01AF02	apiksaban	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. (Ampoule 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, konzivacije cerviksa i hirurških procedura i dentalnih ekstrakcija kod bolesnika sa hemofilijom; 2. Sistemska fibrinoliza - hemoragijske komplikacije povezane sa trombolitičkom terapijom i krvarenja povezano sa diseminirvanom intravaskularnom koagulacijom, kod koje je predominantna aktivacija fibrinolitičkog sistema.	
0050970	B02BA01	fitomenadion (vitamin K1)	KONAKION MM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 mg/1 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	703.20	20 mg	281.28	-		
0050974	B02BA01	fitomenadion (vitamin K1)	KONAKION MM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 mg/0,2 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	937.60	20 mg	1.875.20	-		
9067081	B02BC30	fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalcijum hlorid	BERIPLAST P Kombi-Set 1ml	prašak i rastvarač za lepak za tkivo	bočica, 4 po 1 (set 1 ml.); (80 mg/ml + 60 i.j./1ml + 1000 KIU/1ml + 500 i.j./1ml + 5,9 mg /1ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	11.223.80	-	-	-		STAC
9067082	B02BC30	fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalcijum hlorid	BERIPLAST P Kombi-Set 3ml	prašak i rastvarač za lepak za tkivo	bočica, 4 po 1 (set 3 ml.); (270 mg/3ml + 180 i.j./3ml + 3000 KIU/3ml + 1500 i.j./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 i.j./ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma AB; Octapharma S.A.S.	Austrija; Švedska; Francuska	14.668.70	500 i.j.	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 i.j./ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma S.A.S.; Octapharma AB	Austrija; Francuska; Švedska	26.009.80	500 i.j.	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 i.j./ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma AB; Octapharma S.A.S.	Austrija; Švedska; Francuska	52.019.50	500 i.j.	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 i.j./2,5 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	14.668.70	500 i.j.	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 i.j./5 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	26.009.80	500 i.j.	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 i.j./10 ml)	ZLB Behring GmbH	Nemačka	52.019.50	500 i.j.	26.009.75	-		
0066630	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	lebočica, 1 po 250 i.j. (50i.j./ml + 5ml vode za inj.)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	14.668.70	500 i.j.	29.337.40	-		
0066631	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	lebočica, 1 po 500 i.j. (50 i.j./ml + 10ml vode za inj.)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	26.009.80	500 i.j.	26.009.80	-		
0066632	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	lebočica, 1 po 1000 i.j. (100 i.j./ml + 10 ml vode za inj.)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	52.019.50	500 i.j.	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 i.j./5 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	14.668.70	500 i.j.	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 i.j./5 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	26.009.80	500 i.j.	26.009.80	-		

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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
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	oktokog 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 Farmaceutvska družba d.o.o.	Italija; Slovenija	26.009.80	500 IJ.	26.009.80	-		
0066903	B02BD02	oktokog 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 Farmaceutvska družba d.o.o.	Italija; Slovenija	14.668.70	500 IJ.	29.337.40	-		
0066901	B02BD02	oktokog 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 Farmaceutvska družba d.o.o.	Italija; Slovenija	52.019.50	500 IJ.	26.009.75	-		
0066909	B02BD02	oktokog 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	-		
0066910	B02BD02	oktokog alfa	RECOMBINATE 500	prašak 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	oktokog alfa	RECOMBINATE 1000	prašak 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	oktokog alfa	ADVATE	prašak 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	oktokog alfa	ADVATE	prašak 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	oktokog alfa	ADVATE	prašak 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	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (250 IJ/4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	14.668.70	500 IJ.	29.337.40	-		
0066771	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (500 IJ/4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	26.009.80	500 IJ.	26.009.80	-		
0066772	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (1000 IJ/4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	52.019.50	500 IJ.	26.009.75	-		
0066773	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (2000 IJ/4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	107.113.20	500 IJ.	26.778.30	-		
0066180	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2,5ml (250 IJ/2,5ml)	Octapharma AB	Švedska	14.668.70	500 IJ.	29.337.40	-		
0066181	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2,5ml (500 IJ/2,5ml)	Octapharma AB	Švedska	26.009.80	500 IJ.	26.009.80	-		
0066182	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2,5ml (1000 IJ/2,5ml)	Octapharma AB	Švedska	52.019.50	500 IJ.	26.009.75	-		
0066183	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2,5ml (2000 IJ/2,5ml)	Octapharma AB	Švedska	107.113.20	500 IJ.	26.778.30	-		

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
0069001	B02BD02	turoktokog alfa	NOVOEIGHT	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem 1 po 4 ml (250i)	Novo Nordisk A/S	Danska	14.668.70	500 i.j.	29.337.40	-		
0069002	B02BD02	turoktokog alfa	NOVOEIGHT	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem 1 po 4 ml (500i)	Novo Nordisk A/S	Danska	26.009.80	500 i.j.	26.009.80	-		
0069003	B02BD02	turoktokog alfa	NOVOEIGHT	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem 1 po 4 ml (1000i)	Novo Nordisk A/S	Danska	52.019.50	500 i.j.	26.009.75	-		
0066044	B02BD03	antiinhibitorski kompleks faktora VIII	FEIBA NF	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem i Baxject II Hi-Flow, 1 po 20 ml (500j/20 ml)	Baxter AG	Austrija	50.056.70	10000 i.j.	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	koagulacioni faktor IX, humani	OCTANINE F	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 i.j./5 ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H	Austrija	24.307.60	350 i.j.	17.015.32	-		
0066171	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	IMMUNINE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (600 i.j./5 ml)	Baxter AG	Austrija	27.709.90	350 i.j.	16.164.11	-		
0066501	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	HAEMONINE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (100 i.j./ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	24.307.60	350 i.j.	17.015.32	-		
0066500	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	HAEMONINE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (100 i.j./ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	48.615.20	350 i.j.	17.015.32	-		
0066020	B02BD04	humani faktor koagulacije IX	AIMAFIX	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 i.j./10ml)	Kedron S.P.A	Italija	24.307.60	350 i.j.	17.015.32	-		
0066110	B02BD04	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250i/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	12.231.60	350 i.j.	17.124.24	-		
0066111	B02BD04	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500i/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	24.463.20	350 i.j.	17.124.24	-		
0066112	B02BD04	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (1000i/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	48.926.30	350 i.j.	17.124.21	-		
0066113	B02BD04	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (2000i/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	97.852.70	350 i.j.	17.124.22	-		
0066200	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMATE P 250	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (600i/5ml+250i/5ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	19.301.30	7200 i.j.	555.877.44	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066201	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMATE P 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1200i/10ml+500i/10 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	38.602.50	7200 i.j.	555.876.00	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066202	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMATE P 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 15 ml (2400i/15ml+1000i/15 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	77.204.90	7200 i.j.	555.875.28	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066210	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), humani koagulacioni faktor VIII, humani	IMMUNATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (190 i.j./5 ml + 250 i.j./5 ml)	Baxter AG	Austrija	13.388.10	7200 i.j.	385.577.28	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066212	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), humani koagulacioni faktor VIII, humani	IMMUNATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (375 i.j./5 ml + 500 i.j./5 ml)	Baxter AG	Austrija	26.776.20	7200 i.j.	385.577.28	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066211	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), humani koagulacioni faktor VIII, humani	IMMUNATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (750 i.j./10 ml + 1000 i.j./10 ml)	Baxter AG	Austrija	53.552.50	7200 i.j.	385.578.00	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066702	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	WILATE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 5ml (500i/5ml + 500i/5ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H	Austrija	38.602.50	7200i.j.	555.876.00	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066703	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (VWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	WILATE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 10ml (1000i/10ml + 1000i/10ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H	Austrija	77.204.90	7200i.j.	555.875.28	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	

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
0066704	B02B06	humani von Willebrand-ov faktor, humani faktor koagulacije VIII	FANHDI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 10 ml (30 i.j. VWF/ml + 25 i.j. FVIII/ml)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	14.438.70	7200.i	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	B02B06	humani von Willebrand-ov faktor, humani faktor koagulacije VIII	FANHDI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 10 ml (60 i.j. VWF/ml + 50 i.j. FVIII/ml)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	28.877.30	7200.i	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	B02B06	humani von Willebrand-ov faktor, humani faktor koagulacije VIII	FANHDI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 10 ml (120 i.j. VWF/ml + 100 i.j. FVIII/ml)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	57.754.60	7200.i	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	B02B06	humani von Willebrand-ov faktor, humani faktor koagulacije VIII	FANHDI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 15 ml (120 i.j. VWF/ml + 100 i.j. FVIII/ml)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	86.631.90	7200.i	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	B02B08	eptakog alfa (aktivirani)	NOVOSEVEN	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 1 ml (1 mg/1 ml)	Novo Nordisk A/S	Danska	72.679.70	2500000 i.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 anamnesičkog 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	B02B08	eptakog alfa (aktivirani)	NOVOSEVEN	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1 ml (1mg/1 ml)	Novo Nordisk A/S	Danska	72.679.70	2500000 i.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 anamnesičkog 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	B02B01	etamsilat	DICYNONE	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (250 mg/2 ml)	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	1.182.10	-	-	-		
1066072	B02B01	etamsilat	DICYNONE	tableta	blister, 30 po 250 mg	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	1.052.20	-	-	-		
0069692	B02B06	emicizumab	HEMLIBRA	rastvor za injekciju	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	B02B06	emicizumab	HEMLIBRA	rastvor za injekciju	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	B02B06	emicizumab	HEMLIBRA	rastvor za injekciju	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	B02B06	emicizumab	HEMLIBRA	rastvor za injekciju	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) hidroksid saharozno kompleks	FERROVIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Raiam S.A.	Grčka	3.218.80	0,1 g	643.76	-		STAC
0060251	B03AC02	gvožđe (III)-hidroksid saharozno 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	B03AA03	hidroksokobalamin	OHB 12	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2500 mcg/2 ml	Galenika a.d.	Srbija	384.60	20 mcg	0.62	-		
0179315	B05AA01	albumin, humani	HUMAN ALBUMIN 20% BAXTER	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml, 200g/l	Baxter AG	Austrija	3.644.80	-	-	-		STAC
0179046	B05AA01	albumin, humani	LJUDSKI ALBUMIN 20%	rastvor za infuziju	1 po 10 ml 20%	Institut za transfuziju krvi Srbije	Republika Srbija	776.80	-	-	-		STAC
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%)	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; Octapharma Produktionsgesellschaft 1 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; Octapharma Produktionsgesellschaft 1 Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	7.289.60	-	-	-		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
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; Octapharma 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; Octapharma 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; Octapharma 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 50 ml (200g/L)	Kedion 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)	Kedion S.P.A.	Italija	7,289.60	-	-	-		STAC
0179345	B05AA07	hidroksietsilskrob, 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	hidroksietsilskrob, natrijum-hlorid, kalcijum-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 + 3.286 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, glacijalna siročeta 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 + 6,98 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, asparaginska 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+3,8g/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
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%+2,5%+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, rafinisano, trigliceridi, srednje dužine lanca	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, rafinisano, trigliceridi, srednje dužine lanca	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



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
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, 48 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.	Pojska; 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.	Pojska; 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.	Pojska; 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, alanin, erginin, 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	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 proizvođače 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, 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	3 po 2566 ml (2300 kcal)	Fresenius Kabi	Švedska	17.290.50	-	-	-		STAC
0171303	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 PERIPHERAL	emulzija za infuziju	4 po 1440 ml (1000 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	11.371.20	-	-	-		STAC
0171305	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 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 + 3,08g/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	15.878.70	-	-	-		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-fosfat	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (5g/l, 8,9g/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, 0,59g/l, 3,581g/l)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	7.521.00	-	-	-		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 proizvođaje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
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 dužine 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
0171321	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 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 + 3,88 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	16.081,30	-	-	-		STAC
0171322	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 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, 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 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 + 132 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, 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 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 + 132 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, 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 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 + 132 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

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
0174205	B05BA10	glukoza monohidrat, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, acetat, metionin, 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, prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanaca, prečišćeno 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 + 0,4g/l + 6,2g/l + 0,56g/l + 4,18g/l + 1,2g/l + 4,48g/l + 3,4g/l + 0,0129g/l + 60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l)	Fresenius Kabi AB	Švedska	15,821.00	-	-	-		STAC
0174201	B05BA10	glukoza monohidrat, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, acetat, metionin, 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, prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanaca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFKABIVEN	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 1477ml (1600kcal) (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 + 0,4g/l + 6,2g/l + 0,56g/l + 4,18g/l + 1,2g/l + 4,48g/l + 3,4g/l + 0,0129g/l + 60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l)	Fresenius Kabi AB; Fresenius Kabi Austria GmbH	Švedska; Austrija	14,522.10	-	-	-		STAC
0171346	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalcijum-hlorid, natrijum-acetat, cink-sulfat, prečišćeno sojino ulje, trigliceridi, srednje dužine lanaca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFKABIVEN PERIPHERAL	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 1206ml (800kcal) (130g/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+0,4g/L+6,2g/L+0,56g/L+4,18g/L+1,2g/L+4,48g/L+3,4g/L+0,0129g/L+60g/L+60g/L+50g/L+30g/L)	Fresenius Kabi AB	Švedska	10,609.20	-	-	-		STAC
0175260	B05B01	natrijum hlorid, kalcijum hlorid, kalcijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMP. (Ringierov rastv)	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml (8,6 g/l+0,3 g/l+ 0,33 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	78.20	-	-	-		
0175315	B05B01	natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (8,6 g/L+0,3 g/L+0,33 g/L)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Pharmaceutical s S.A.	Nemačka; Rumunija	782.00	-	-	-		
0175316	B05B01	natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000 ml (8,6 g/L+0,3 g/L+0,33 g/L)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	1,544.90	-	-	-		
0175515	B05B01	natrijum hlorid, kalcijum hlorid, kalcijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMP. (Ringierov rastv)	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml (8,6 g/l+0,3 g/l+ 0,33 g/l)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	78.20	-	-	-		
0175331	B05B01	natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (8,6 g/l + 0,3 g/l + 0,33 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belgija	78.20	-	-	-		
0175185	B05B01	natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (6,02 g/l + 0,373 g/l + 0,294 g/l + 3,25 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	77.20	-	-	-		
0175420	B05B01	natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR BAXTER	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (6 g/l + 0,4 g/l + 0,27 g/l + 3,2 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Baxter Healthcare LTD; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belgija	77.20	-	-	-		
0175320	B05B01	natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (6 g/L+0,4 g/L+0,27g/L+6,24 g/L)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA; B. Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	772.00	-	-	-		
0175321	B05B01	natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000 ml (6 g/L+0,4 g/L+0,27g/L+6,24 g/L)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1,234.50	-	-	-		
0175322	B05B01	natrijum-hlorid	NATRIIUM FLORIDI 0,9% B. Braun	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 50ml (0,9g/L)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA; S.C.B. Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	1,377.20	-	-	-		

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 proizvođaje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0175312	B05BB01	natrijum-hlorid	NATRUUM HLORID 0.9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 100 ml (9g/l)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Pharmaceuticals S.A.; B. Braun Medical SA	Nemačka; Rumunija; Španija	1.152.00	-	-	-		
0175585	B05BB01	natrijum-hlorid	NATRUUM 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	NATRUUM 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	NATRUUM 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	rastvor za ispiranje beške	kesa, 5 l (5,4 g/l + 27 g/l)	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/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iraka	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/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iraka	978.60	-	-	-		
9175732	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	jednostruka plastična keska 1 po 5000 ml (1,36% m/v+(13,6 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iraka	1.356.30	-	-	-		
9175733	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična keska 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.	Iraka	850.10	-	-	-		
9175734	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična keska 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.	Iraka	978.60	-	-	-		
9175735	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	jednostruka plastična keska 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.	Iraka	1.356.30	-	-	-		
9175736	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična keska 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.	Iraka	850.10	-	-	-		
9175737	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična keska 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.	Iraka	978.60	-	-	-		
9175738	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	jednostruka plastična keska 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.	Iraka	1.356.30	-	-	-		
9175741	B05DA.	dekstrin, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	EXTRANEAL	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična keska 1 po 2000 ml (7,5% (75g/l)+5,4g/l+4,5g/l+0,257g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iraka	2.386.80	-	-	-		
9175739	B05DB.	tirozin, triptofan, fenilalanin, teonin, serin, prolin, glicin, alanin, valin, melionin, izoleucin, leucin, lizin, histidin, arginin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-laktat, natrijum-hlorid	NUTRINEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična keska 1 po 2000 ml (0,3g/l+0,27g/l+0,57g/l+0,64g/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.	Iraka	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	-	-	-		

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 proizvođaje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
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 glukoza 1,36% m/v (13.6 mg/ml)	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična keska, 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.	Irska	850.10	-	-	-		
9175762	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% m/v (13.6 mg/ml)	rastvor za peritonealnu dijalizu	jednostruka plastična keska, 1 po 2500 ml (13.6g/l+5.38g/l+0.184g/l+0.051g/l+2.1g/l+1.68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	973.90	-	-	-		
9175761	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% m/v (13.6 mg/ml)	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična keska, 1 po 2500 ml (13.6g/l+5.38g/l+0.184g/l+0.051g/l+2.1g/l+1.68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	973.90	-	-	-		
9175765	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% m/v (22.7 mg/ml)	rastvor za peritonealnu dijalizu	jednostruka plastična keska, 1 po 2500 ml (22.7g/l+5.38g/l+0.184g/l+0.051g/l+2.1g/l+1.68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	973.90	-	-	-		
9175763	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% m/v (22.7 mg/ml)	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična keska, 1 po 2000 ml (22.7g/l+5.38g/l+0.184g/l+0.051g/l+2.1g/l+1.68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	850.10	-	-	-		
9175764	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% m/v (22.7 mg/ml)	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična keska, 1 po 2500 ml (22.7g/l+5.38g/l+0.184g/l+0.051g/l+2.1g/l+1.68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	973.90	-	-	-		
9175766	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% m/v (38.6 mg/ml)	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična keska, 1 po 2000 ml (38.6g/l+5.38g/l+0.184g/l+0.051g/l+2.1g/l+1.68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	850.10	-	-	-		
0175150	B05XA01	kalcijum hlorid	KALIUM CHLORID FRESSENIUS	koncentrat za rastvor za infuziju	20 po 20 ml (1 mmol/ml)	Fresenius Kabi Norge AS	Norveška	896.10	-	-	-		
0175333	B05XA01	kalcijum-hlorid	KALIUM CHLORID 7,45% B.BRAUN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula Mini-plasco Connect, 20 po 20 ml	B.Braun Melsungen	Nemačka	896.10	-	-	-		
0175335	B05XA01	kalcijum-hlorid	KALIUM CHLORID 7,45% B.BRAUN	koncentrat za rastvor za infuziju	boca staklena, 20 po 100 ml	B.Braun Melsungen	Nemačka	3,144.60	-	-	-		
0133110	B05XA02	natrijum hidrogenkarbonat	NATRIJUMBICARBONAT "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	NATRI 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, 49 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	NATRI CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 100 ml (9 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španjija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Irska	57.60	-	-	-		

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 proizvođaje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
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; Irsko	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; Irsko	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	B05XC...	tiamin, riboflavin, nikotinamid, piridoksin, pantotenska kiselina, askorbinska kiselina, biotin, folna kiselina, cijanokobalamin	SOLLUVIT N	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 10 ml (2,5mg+3,6mg+40mg+4mg+15mg+100mg+60mcg+0,4mg+5mcg)	Fresenius Kabi AB	Švedska	3.535.70	-	-	-		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	amjadaron	CORDARONE	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 3 ml (150 mg/3 ml)	Sanofi 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 Wulfing GmbH, Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH	Nemačka	522.90	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 Wulfing GmbH, Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH	Nemačka	397.20	0,5 g	794.40	-		
0105000	C01CA07	dobutamin	DOBUTAMINE PANPHARMA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 20 ml (250mg/20ml)	Rotemedica GmbH	Nemačka	3.972.00	0,5 g	794.40	-		
0102180	C01DA02	gliceriltrinitrat (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	gliceriltrinitrat	NITROGLICERINA BIONDIUSTRIA L.L.M	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 1,5 ml (5mg/1,5ml)	Biondiustria 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 Wulfing 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 Wulfing GmbH	Nemačka	910.20	50 mg	182.04	-		STAC
0400411	C03CA01	furosemid	FUROSEMID SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	377.50	40 mg	75.50	-		
0400142	C03CA01	furosemid	LASIX	rastvor za injekciju	ampula, 6 po 2ml (20mg/2ml)	Sanofi-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)	Sopharma AD	Bugarska	697.30	0,15 g	2.091.90	-		
0107500	C07AB02	metoprolol	PROMEROL	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 5 ml (1mg/ml)	Sopharma 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 subarahnoidalnim krvarenjem.
0402666	C08CA06	nimodipin	NIMODIPIN 10 mg i.v. CARINO	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (10mg/50ml)	Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH	Nemačka	937.40	50 mg	4.687.00	-		STAC: Samo za lečenje bolesnika sa subarahnoidalnim krvarenjem.
0402721	C08DA01	verapamil	VERAFAMIL	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)	Sopharma 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 indikovao u terapiji blage do umerene esencijalne hipertenzije. 2. Akutni infarkt miokarda: Lek je indikovao 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	kontejner plastični, 1 po 500 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	-	-	-		

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
4156470	D08AG02	povidon	JODOKOMP	pena za kožu	kontejneri praškasti, 1 po 5000 ml (7,5%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	3.897.60	-	-	-		
0141132	G02AB01	metlergometrin	METHYLERGOMETRIN	injekcija	50 po 0,1 mg/1 ml	Hemoflam a.d.	Republika Srbija	590.60	0,2 mg	23.98	-		
0141135	G02AB01	metlergometrin	METHYLERGOMETRIN	injekcija	50 po 0,2 mg/1 ml	Hemoflam a.d.	Republika Srbija	1.208.10	0,2 mg	24.16	-		
4143125	G02AD02	dinoproston (PGE2)	PREPIDIL GEL	endocervikalni gel	napunjeni injekcioni špric, 1 po 3 g (0,5 mg/3g)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	1.996.10	0,5 mg	332.68	-	STAC	
6143120	G02AD02	dinoproston (PGE2)	PROSTIN E2	vaginalna tableta	4 po 3 mg	Sanico N.V.	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	
0048619	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	hidroksiprogesteron	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	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	10 bočica po (75 i.j.) sa 10 amp. po 1ml rastvarača	Ferring GmbH	Nemačka	17.761.90	75 i.j.	1.776.19	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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 zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044087	G03GA02	menotrofin	MENOPUR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1ml (600 i.j.)	Ferring-Lečiva, A.S.	Češka	15.908.20	75 i.j.	1.988.53	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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 zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044400	G03GA02	menotrofin	MERIONAL	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	libočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 1ml (75 i.j. FSH/75 i.j. LH)	IBSA Institut Biochimique S.A.	Švajcarska	1.776.20	75 i.j.	1.776.20	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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 zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044412	G03GA04	urofolitropin	FOSTIMON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	libočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 1 ml (75 i.j.)	IBSA Institut Biochimique S.A.	Švajcarska	1.246.30	75 i.j.	1.246.30	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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 zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044250	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1 ml (75 i.j./ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	2.680.70	75 i.j.	2.680.70	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/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 klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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.
0044251	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 300	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (300 i.j./0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	11.013.50	75 i.j.	2.753.38	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/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 klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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.
0044252	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 450	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,75 ml (450 i.j./0,75 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	16.417.90	75 i.j.	2.736.32	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/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 klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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.
0044253	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 900	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 1,5 ml (900 i.j./1,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	32.801.40	75 i.j.	2.733.45	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/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 klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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.
0044001	G03GA05	folitropin alfa	BEMFOLA	rastvor za injekciju u rastvor sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,25 ml (150 i.j./0,25 ml)	Finox Biotech AG; Gedeon Richter PLC	Lihenštajn; Mađarska	4.330.60	75 i.j.	2.165.30	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/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 klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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.
0044002	G03GA05	folitropin alfa	BEMFOLA	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,375 ml (225 i.j./0,375 ml)	Finox Biotech AG; Gedeon Richter PLC	Lihenštajn; Mađarska	6.482.80	75 i.j.	2.160.93	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/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 klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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.
0044000	G03GA05	folitropin alfa	BEMFOLA	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,125 ml (75 i.j./0,125 ml)	Finox Biotech AG; Gedeon Richter PLC	Lihenštajn; Mađarska	2.144.60	75 i.j.	2.144.60	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/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 klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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.
0044230	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	rastvor za injekciju u ulošku	uložak, 1 po 0,36 ml (300 i.j./0,36ml)	Organon Ireland Limited	Irsk	10.872.40	75 i.j.	2.718.10	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/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 klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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.
0044231	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	rastvor za injekciju u ulošku	uložak, 1 po 0,72 ml (600 i.j./0,72ml)	Organon Ireland Limited	Irsk	22.699.20	75 i.j.	2.837.40	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/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 klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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.
0044232	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	rastvor za injekciju u ulošku	uložak, 1 po 1,08 ml (900 i.j./1,08ml)	Organon Ireland Limited	Irsk	32.390.80	75 i.j.	2.699.23	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/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 klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (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.



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
0044270	G03GA08	horigonadotropin alfa	OVITRELLE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric 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 nepodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044269	G03GA08	horigonadotropin alfa	OVITRELLE	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 nepodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044405	G03GA09	korifoltropin alfa	ELONVA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 150mcg/0,5ml	N.V Organon	Holandija	52.529.10	0,15mg	52.529.10	-	Lečenje nepodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044406	G03GA09	korifoltropin alfa	ELONVA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 100mcg/0,5ml	N.V Organon	Holandija	48.028.80	0,15mg	72.043.20	-	Lečenje nepodnosti žene u postupku BMPO (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	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 1ml (150i.j./1ml+75i.j./1ml)	Merck Serono S.A.; Merck Serono S.P.A.	Švajcarska; Italija	8.196.80	1 ml	8.196.80	-	Lečenje nepodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0140150	H01B802	oktrocin	OXYTOCIN SYNTHETIC	rastvor za injekciju	ampula, 100 po 1 ml (10 i.j./ml)	Gedeon Richter PLC	Mađarska	3.710.60	15.i.j.	55.66	-		STAC
0049190	H01C802	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 variksa jednjaka i želuca u bolničkim uslovima (85.0); 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	H01C802	oktreotid	SANDOSTATIN LAR	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni 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	H01C802	oktreotid	SANDOSTATIN LAR	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni 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	H01C802	oktreotid	SANDOSTATIN LAR	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni 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	H01C802	oktreotid	OCTREOTIDE BIOINDUSTRIA 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 variksa jednjaka i želuca u bolničkim uslovima (85.0); 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	H01C803	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni 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	H01C803	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni 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	H01C803	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni 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	ganirelik	ORGALUTRAN	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5ml (0,25mg/0,5ml)	Organon Ireland Limited	Irska	3.423.70	0,25mg	3.423.70	-	Lečenje nepodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044260	H01CC02	cetorelik	CETROTIDE	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1ml (0,25mg/ml)	Merck KGaA	Nemačka	3.893.80	0,25mg	3.893.80	-	Lečenje nepodnosti žene u postupku BMPO (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	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (4 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	prašak i rastvarač za injekciju/infuziju	liobočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 7,8 ml (600 mg/7,8 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	670.50	20 mg	26.82	-		
0047218	H02AB04	metilprednizolon	LEMOD SOLU	prašak i rastvarač za injekciju/infuziju	liobočica 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/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	980.60	20 mg	49.03	-		
0050141	H05B02	parikalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	ampula, 1 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm 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. Uložba, terapija je indicirana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindicirani 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 parikalcitola su: hiperkalcemija ili hipofosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.

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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0050143	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm 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 parikalcitrola su: hiperkalcemija ili hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050142	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm 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 parikalcitrola su: hiperkalcemija ili hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050144	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm 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 parikalcitrola su: hiperkalcemija ili hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
1050014	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	kapsula, meka	blister, 28 po 1 mcg	Rafarm 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 parikalcitrola su: hiperkalcemija ili hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
1050017	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	kapsula, meka	blister, 28 po 2 mcg	Rafarm 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. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcitrola su: hiperkalcemija ili hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0029781	J01AA12	tigeciklin	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	tigeciklin	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	tigeciklin	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	Medochemie 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	Medochemie 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 i)	Pangpharma	Francuska	3.751.90	3,6 g	450.23	-		
0020056	J01CE30	benzilpenicilin, prokainbenzilpenicilin	PANCLLIN	prašak za suspenziju za injekciju	bočica, 50 po 800000 i.j. (600000i.j.+ 200000i.j.)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2.541.60	6000000 i.j.	508.32	-		
0021565	J01CR02	amoksicilin, klavulanska kiselina	AMOKSKLAV	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	5 po (1000 mg+ 200 mg)	Lek farmaceutiska družba d.d.	Slovenija	934.50	3 g	560.70	-		STAC
0021650	J01CR02	amoksicilin, klavulanska kiselina	MEDOCLAV	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

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	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0021651	J01CR02	amoksisilin, klavulamska 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 'Borshchahivskiy CPP'	Ukraina	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	Labesfal - 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	Labesfal - 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	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 **
0321863	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	CEFTRIAXON PHARMANOVA	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC 'Borshchahivskiy CPP'	Ukraina	590.40	2 g	236.16	-		STAC **
0321978	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAXON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2ml. ( 500mg/2ml)	Mitim S.r.l	Italija	68.30	2g	273.20	-		STAC **
0321979	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAXON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3.5mL. (1g/3.5mL)	Mitim 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	CEFEPIM KABI	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1 g	Labesfal - Laboratorios Almiro S.A.	Portugalija	511.80	2 g	1.023.60	-		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
0321912	J01DE01	cefepim	CEFEPIM KABI	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Labesfal - Laboratorios Almiro S.A.	Portugalija	5.118,00	2 g	1.023,60	-		STAC
0029754	J01DH02	meropenem	MEROCID	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1000 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Srbija	6.552,10	2 g	1.310,42	-		**
0029755	J01DH02	meropenem	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	-		**
0029756	J01DH02	meropenem	ITANEM	prašak 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	prašak 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	prašak 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	prašak 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	prašak 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	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1 g	Laboratories Merck Sharp & Dohme - Chibret	Francuska	5.015,40	1 g	5.015,40	-		STAC
0029507	J01DH51	imipenem, cilastatin	MIPICID	prašak 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	IMPENEM/CILASTATIN QUINTALIA	prašak 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	prašak 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	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 500 mg	Pliva 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	CLINDAMYCIN-MIP	rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 4 ml (600 mg/4 ml)	Chephassas 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	BRAMTOB	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, 20 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	AMNOCIN	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 (ampoule 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)	Alvogem 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)	Krka tovarna Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka;	1.051,50	0,5g	1.051,50	-		STAC
0329201	J01MA12	levofloksacin	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

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 proizvođaje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0329114	J01MA12	levofloksacin	LEVOFLOKSACINA BIONDIUSTRIA L.L.M.	rastvor za infuziju	boca staklena, 25 po 100 ml (5mg/ml)	Biondiustria Laboratori 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 A.D	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	MOKSIFLOKSACIN 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	vankomicin	VANCOMYCIN-MIP	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 500 mg	Chephassar Chem. Pharm.	Nemačka	1.194.00	2 g	955.20	-		**
0029791	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN-MIP	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 1000 mg	Chephassar Chem. Pharm.	Nemačka	2.924.50	2 g	1.169.80	-		**
0029795	J01XA01	vankomicin	EDICIN	injekcija	1 po 500 mg	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	238.80	2 g	955.20	-		**
0029796	J01XA01	vankomicin	EDICIN	injekcija	1 po 1 g	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	584.90	2 g	1.169.80	-		**
0029801	J01XA01	vankomicin	VOXIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg	Vianex S.A.- Plant C'	Grčka	238.80	2 g	955.20	-		**
0029797	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN RIEMSER	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 1000 mg	Riemser Arzneimittel AG	Nemačka	2.924.50	2 g	1.169.80	-		**
0029798	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN RIEMSER	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 500 mg	Riemser Arzneimittel AG	Nemačka	1.194.00	2 g	955.20	-		**
0029001	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCINE ALVOGEN	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 500 mg	Xellia Pharmaceuticals Aps	Danska	238.80	2 g	955.20	-		**
0029000	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCINE ALVOGEN	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1000 mg	Xellia Pharmaceuticals Aps	Danska	584.90	2 g	1.169.80	-		**
0029802	J01XA01	vankomicin	VOXIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1g	Vianex S.A	Grčka	584.90	2g	1.169.80	-		**
0029760	J01XA02	teikoplanin	TARGOCID	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3 ml (200 mg/3 ml)	Sanofi S.P.A.	Italija	2.073.70	0,4 g	4.147.40	-		**
0029761	J01XA02	teikoplanin	TARGOCID	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3 ml (400 mg/3 ml)	Sanofi S.P.A.	Italija	3.930.50	0,4 g	3.930.50	-		**
0029767	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLISTIN AlvoGen	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	10 po 1000000j	AlvoGen Pharma d.o.o. Xellia Pharmaceuticals APS	Republika Srbija; Danska	7.090.00	9000000j	6.381.00	-		**
0029769	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLISTIN AlvoGen	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 2000000j	Xellia Pharmaceuticals APS	Danska	14.180.00	9000000j	6.381.00	-		**
7029769	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLOBREATHE	prašak za inhalaciju, tvrda kapsula	blister deljiv na pojedinačne doze, 56 po 1462500 i j	Forest-Tosara Ltd.; Penn Pharmaceutical Services Limited	Irski; Velika Britanija	100.587.50	3000000 i j	3.241.27	-	Lečenje hronične plućne infekcije prouzrokovane bakterijom Pseudomonas aeruginosa kod pacijenata sa cističnom fibrozom (EF4).	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)	Galentika a.d.	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)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA	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 deljiv 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	amfotericin B	AMBISOME	prašak 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	DIFLUCOL	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	Staviamed d.o.o.	Republika Srbija	701.30	0,2 g	140.26	-		STAC
1327403	J02AC02	itakonazol	KANAZOL	kapsula, tvrda	blister, 5 po 100 mg	Staviamed d.o.o.	Republika Srbija	350.70	0,2 g	140.28	-		STAC
0327534	J02AC03	vorikonazol	VFEND	prašak 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 givna infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkata, 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
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	prašak 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	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Avogen Pharma d.o.o.; Anfarm 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	Avogen 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.
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 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.
1327553	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 50 mg	Avogen Pharma d.o.o.; Pharmathen International SA; Pharmaten 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 S.A.; 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	VORTMAL	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	NOXAFIL	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 reakcije protiv primaoca (graft versus host disease) i kod kojih postoji veliki rizik da će razviti invazivnu gljivičnu infekciju (294).	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.; Galenicom 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.

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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
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	mikafungin-natrijum	MYCAMINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50mg	Astellas Ireland Co. LTD	Iraka	22.571,50	0,1g	45.143,00	-		1. Lečenje invazivnih kandidijaza; 2. Profilaksa Candida infekcija kod pacijenata podvrgnutih alogenoj transplantaciji matičnih ćelija (Z94). Za indikaciju pod tačkom 1. ** 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. Za indikaciju pod tačkom 2. STAC. Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327563	J02AX05	mikafungin-natrijum	MYCAMINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100mg	Astellas Ireland Co. LTD	Iraka	43.095,10	0,1g	43.095,10	-	Lečenje invazivnih kandidijaza.	** Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite, u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite lek se može propisati 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 na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove a za nastavak lečenja koja je u njz započeto.
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.	** 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.
0327520	J02AX06	anidulafungin	ANIDULAFUNGIN FLIVA	prašak 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. Sinden-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 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.
0328270	J05AB01	aciklovir	ZOVIRAX	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 5 po 250 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	2.741,80	4 g	8.773,76	-		**
0328260	J05AB06	ganciklovir	CYMEVENE	prašak za rastvor za infuziju	1 po 500 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	3.458,20	0,5 g	3.458,20	-		**
1328610	J05AB14	valganciklovir	VALCYTE	film tableta	bočica, 60 po 450mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	78.642,70	900mg	2.621,42	-	Prevenција CMV bolesti kod CMV - negativnih pacijenata koji su primili transplantirani solidni organ od CMV - pozitivnog davaca (Z94)	STAC. Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0328650	J05AX07	enfuvirtid	FUZEON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom 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 lečeni antiretrovirusnim lekovima i kod kojih testovi genotipske rezistencije pokazuju da se kombinacije od tri antiretrovirusna leka može sastaviti samo uz upotrebu Pepida T-20.
0010200	J06AA03	antiserum protiv zrnjastog otrova (konjski)	VIEKVIN	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	boca 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	boca 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	INTRARECT	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.





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 proizvođaje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguravog lica	Indikacija	Napomena
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 specialiste 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	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 2 ml (300 mcg/2 ml)	CSL Behring AG	Švajcarska	5.439,00	-	-	-		STAC
0013450	J06BB01	anti-D (Rho) imunoglobulin, humani	IMMUNORHO	prašak 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	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 1 ml (250 IJ/ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	1.007,80	-	-	-		
0013434	J06BB02	tetanus imunoglobulin, humani	TETANUS GAMMA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 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	prašak i rastvarač za upotrebu	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	prašak i rastvarač za upotrebu	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	IMMUNOHS	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 ml (180 IJ/ml)	Kedron S.P.A.	Italija	8.131,90	-	-	-		
0013452	J06BB04	hepatitis B imunoglobulin, humani	IMMUNOHS	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 ANTIRABUSKI IMUNOGLOBULIN	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml (najmanje 150 IJ/ml)	Institut za transfuziju krvi Srbije	Republika Srbija	24,10/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 Haemophilus influenzae tip B	HIBERIX	prašak 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/0,5ml+4mcg/0,5ml+4mcg/0,5 ml.)	Sanofi Pasteur INC.	SAD	11.895,40	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011147	J07AJ51	vakcina protiv difterije, tetanusa i velikog kašlja, adsorbovana	ALDIPETE-T	suspenzija za injekciju	bočica, 10x5ml (30 IJ. (najmanje)+40 IJ. (najmanje)+4 IJ. (najmanje))/0,5ml.	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Tortak"	Republika Srbija	17.656,00	-	-	-		
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 + 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 + 2,2 mcg/0,5 ml)	Wyeth Pharmaceuticals; Pfizer Manufacturing Belgium NV	Velika Britanija; Belgija	5.317,30	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011860	J07AL52	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 "Tortak"	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 "Tortak"	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 "Tortak"	Republika Srbija	8.954,90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011185	J07AN01	vakcina protiv tuberkuloze	BCG VAKCINA, LIofilizovana	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica sa rastvaračem u ampuli 5 po 1 ml, 1mg/mL	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Tortak"	Republika Srbija	5.281,10	-	-	-		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
0011913	J07B02	vakcina protiv gripa (fragmentsani virus, inaktivisana)	VAXIGRIP	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 20 po 0,5 ml (15 mcg/doza + 15 mcg/doza + 15 mcg/doza)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	10.685.40	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011934	J07B02	vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisani)	INFLUVAC	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5ml (15mcg/doza+15mcg/doza+15mcg/doza)	Abbott Biologicals B.V.	Holandija	415.30	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011933	J07B02	vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisani)	INFLUVAC	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 10 po 0,5ml (15mcg/doza+15mcg/doza+15mcg/doza)	Abbott Biologicals B.V.	Holandija	4.152.70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011938	J07B02	četvorovaletna vakcina protiv gripa (fragmentsani virus, inaktivisana)	VAXIGRIP TETRA	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (15mcg/0,5ml+15mcg/0,5 ml+15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	1.194.00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011940	J07B02	vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisana)	INFLUVAC TETRA	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1x0,5ml, 15mcg/doza+15mcg/doza +15mcg/doza+15mcg/do	Abbott Biologicals B.V.	Holandija	867.90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011941	J07B02	vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisana)	INFLUVAC TETRA	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 10x0,5ml, 15mcg/doza+15mcg/doza +15mcg/doza+15mcg/do	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 1ml (20mcg/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	J07B052	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 exp3,7 CCID50/0,5 ml + 10 exp3 CCID50/0,5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	1.024.20	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011909	J07B052	vakcina protiv malih boginja, crvenke i zauški (živi atenuirani 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	J07B052	vakcina protiv malih boginja, zauški i rubele	M-M-R-VAXPRO	prašak i rastvarač 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 injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (40 D.j./0,5 ml + 8 D.j./0,5 ml + 32 D.j./0,5 ml)	Sanofi-Aventis ZRT.; Sanofi Pasteur S.A.	Mađarska; Francuska; Francuska	670.90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
2011700	J07BF04	vakcina protiv detinje paralize (oralna)	DVOVALENTNA ORALNA VAKCINA PROTIV POLIOMIJELITISA, TIP 1 I 3	oralna suspenzija	bočica staklena, 10 po 2ml (najmanje 10 <sup>7</sup> CCID <sub>50</sub> /0,1ml+ najmanje 10 <sup>8</sup> CCID <sub>50</sub> /0,1ml)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	35.525.50	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011863	J07B001	vakcina protiv besnila	VERORAB	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica sa rastvaračem u ampuli, 5 po 0,5 ml (2,5 i.j./0,5ml)	Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi-Aventis ZRT.	Francuska; Mađarska	7.106.60	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011000	J07B001	vakcina protiv besnila (inaktivisani celi virusi rabies)	VERORAB	prašak 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 i.j./0,5 ml)	Sanofi Pasteur - Val De Reuil; Sanofi Pasteur - Marcy L'Étoile; Sanofi-Aventis ZRT.	Francuska; Francuska; Mađarska	4.153.10	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011927	J07BK01	vakcina protiv varicele, živa	VARILRIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica i rastvarač u napunjenom injekcionom špricu, 1 po 0,5 ml (10exp3,3PFU/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	prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju	napunjen injekcioni špric i bočica, 1 po 0,5 ml (30 i.j./0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 40 D.j./0,5 ml + 8 D.j./0,5 ml + 32 D.j./0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 8 mcg/0,5 ml + 40 i.j./0,5 ml + 10 mcg PRP/0,5 ml i 20-40 mcg T/0,5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	2.182.10	-	-	-		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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0011929	J07CA06		PENTAXIM		bočica i napunjeni injekcioni špric sa dodatkom jedne ili dve igle, 1 po 0,5 ml (30 i.j./0,5 ml + 40 i.j./0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 40 D.j./0,5 ml + 9 D.j./0,5 ml + 32 D.j./0,5 ml + 10 mcg/0,5 ml)	Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi-Aventis ZRT.	Francuska; Madarska	2.201,00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0031500	L01AA01		ENDOXAN		prašak za rastvor za injekciju	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	441,40	-	-	-		
0031501	L01AA01		ENDOXAN		prašak za rastvor za injekciju	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	802,30	-	-	-		
0031171	L01AA03		MELPHALAN INNVENTA		prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	Eriochem S.A.	Argentina	32.218,00	-	-	-		
0031051	L01AA06		HOLOXAN		prašak za rastvor za injekciju	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	2.541,50	-	-	-		
1031430	L01AX03		TEMODAL ◊		kapsula tvrda	Shering-Plough Labo N.V.	Belgija	1.108,30	-	-	-		Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavliti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> 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.
1031431	L01AX03		TEMODAL ◊		kapsula tvrda	Shering-Plough Labo N.V.	Belgija	3.096,00	-	-	-		Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavliti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> 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.
1031432	L01AX03		TEMODAL ◊		kapsula tvrda	Shering-Plough Labo N.V.	Belgija	15.316,80	-	-	-		Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavliti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> 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.
1031433	L01AX03		TEMODAL ◊		kapsula tvrda	Shering-Plough Labo N.V.	Belgija	30.136,40	-	-	-		Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavliti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> 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.
0039031	L01AX04		DAKARBAZIN		prašak za rastvor za infuziju	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	5.242,70	-	-	-		
0039030	L01AX04		DAKARBAZIN		prašak za rastvor za infuziju	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	8.826,20	-	-	-		
0039032	L01AX04		DAKARBAZIN		prašak za rastvor za injekciju/infuziju	Medac Gesellschaft fur klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	10.051,50	-	-	-		
0039033	L01AX04		DAKARBAZIN		prašak za rastvor za injekciju/infuziju	Medac Gesellschaft fur klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	20.103,10	-	-	-		
0034180	L01BA01		METHOTREXATE PFIZER		bočica plastična, 5 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	1.869,10	-	-	-		
0034181	L01BA01		METHOTREXATE PFIZER		bočica plastična, 1 po 20 ml (500 mg/20 ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	2.637,20	-	-	-		
0034151	L01BA01		METOJECT		napunjen injekcioni špric, 1 po 1,5 ml, 15 mg/1,5 ml	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	947,40	-	-	-		
0034153	L01BA01		METOJECT		napunjen injekcioni špric, 1 po 2 ml, 20 mg/2 ml	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	1.002,70	-	-	-		
0034154	L01BA01		METOJECT		napunjen injekcioni špric, 1 po 2,5 ml, 25 mg/2,5 ml	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	1.230,60	-	-	-		
0034339	L01BA01		METHOTREXAT EBEWE		napunjen injekcioni špric 1 po 0,375ml (7,5mg/0,375ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	402,00	-	-	-		

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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034340	L01BA01	metotrexat	METHOTREXAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injeksioni špric 1 po 0,5ml (10mg/0,5ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	519.40	-	-	-		
0034341	L01BA01	metotrexat	METHOTREXAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	1 po 0,0625ml (12,5mg/0,625ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	563.10	-	-	-		
0034338	L01BA01	metotrexat	METHOTREXAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injeksioni špric 1 po 0,75ml (15mg/0,75ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	947.40	-	-	-		
0034332	L01BA01	metotrexat	METHOTREXAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injeksioni špric 1 po 1ml (20mg/1ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	1.002.70	-	-	-		
0034025	L01BB04	kladribin	LITAK	rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 10 mg/5 ml	Lipomed AG	Švajcarska	155.764.50	-	-	-		STAC
0034800	L01BB05	fludarabin	FLUDARABINE FLIVA	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 2 ml (25 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Piva 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 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.
0034019	L01BB05	fludarabin	FLUDARABIN EBEWE	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	libočica 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	libočica 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	flurouracil	FLUOROURACIL - TEVA	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (50 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Teva Gyogyszeryar ZRT.	Holandija; Madarska	325.30	-	-	-		
0034024	L01BC02	flurouracil	FLUOROURACIL - TEVA	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (50 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Teva Gyogyszeryar ZRT.	Holandija; Madarska	283.10	-	-	-		
0034165	L01BC02	flurouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 10 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpreparate M.B.H	Nemačka	421.30	-	-	-		
0034167	L01BC02	flurouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 20 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpreparate M.B.H	Nemačka	548.20	-	-	-		
0034166	L01BC02	flurouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 100 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpreparate M.B.H	Nemačka	1.784.50	-	-	-		
0034326	L01BC02	flurouracil	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	-	-	-		
0034327	L01BC02	flurouracil	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	flurouracil	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	flurouracil	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	-	-	-		

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
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>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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljalni 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 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>
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>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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljalni 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 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>

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	gemcitabin	GEMNIL ∅	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Vianex S.A.- Plant C'	Grčka	528.30	-	-	-	<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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljalni 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 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>
0034550	L01BC05	gemcitabin	GEMNIL ∅	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	Vianex S.A.- Plant C'	Grčka	2.498.30	-	-	-	<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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljalni 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 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>

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
0034432	L01BC05	gemcitabin	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>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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljalni 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 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>
0034431	L01BC05	gemcitabin	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>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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljalni 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 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>

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	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE ◊	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>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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljalni 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 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>
0034008	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	528.30	-	-	-	<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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljalni 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 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>



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
0034007	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN ◊		prašak za rastvor za infuziju bočica staklena, 1 po 1000 mg	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	2.498.30	-	-	-	<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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijalni 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 ili taksana ili/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p>
0034006	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN ◊		prašak za rastvor za infuziju bočica staklena, 1 po 2000 mg	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	5.356.80	-	-	-	<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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijalni 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 ili taksana ili/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p>
1034445	L01BC06	kapecitabin	XALVOBIN ◊		film tableta blister, 120 po 500 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Remedica Ltd	Republika Srbija; Kipar	9.872.70	-	-	-	<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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina ili/ili taksana PS 0, 1 ili 2;</p> <p>b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2.</p> <p>2. Kolorektalni karcinom:</p> <p>a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju lokalnošil gr. 3-4 na SFU/LV hemioterapiju;</p> <p>b) metastatska bolest, kod očekivanih najboljih efekata na hemioterapiju koja sadrži SFU, PS 0, 1 ili 2.</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
1034450	L01BC06	capecitabin	ECANSYA ◊	film tablete	120 po 500 mg	Pharmacare 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 i/ili 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 5FU/LV 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	capecitabin	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 i/ili 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 5FU/LV 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	capecitabin	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 i/ili 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 5FU/LV 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	capecitabin	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 i/ili 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 5FU/LV 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 plastična, 5 po 1 ml (1mg/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)	Activis 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)	Activis 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	-	-	-		

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
0030121	L01CB01	etopozid	ETOPOSIDE-TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	679.00	-	-	-		
0030122	L01CB01	etopozid	SINTOPOZID	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	S.C. Sindaan-Pharma S.R.L.	Rumunija	679.00	-	-	-		
0039350	L01CD01	paklitaksel	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 – retreman 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 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-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. Nemikrocelularni 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <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"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0039351	L01CD01	paklitaksel	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 – retreman 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 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-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. Nemikrocelularni 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <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"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0039500	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL - TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V.; Teva Gyogyszergyar 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 – retreman 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 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-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. Nemikrocelularni 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <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"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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
0039501	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 Gyogyyszergyar ZRT.	Holandija; Madarska	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 taksan 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 IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) 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 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. Nemirolularni 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <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"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0039020	L01CD01	paklitaksel	SINDAXEL	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	S.C. Sندان-Pharma S.R.L.; Activis 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 taksan 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 IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) 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 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. Nemirolularni 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <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"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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. Sندان-Pharma S.R.L.; Activis 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 taksan 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 IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) 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 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. Nemirolularni 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <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"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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
1039858	L01CD01	paklitaksel	SINDAXEL <sup>o</sup>	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 i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) 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 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. Nemiokroelularni 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <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"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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 <sup>o</sup>	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 i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) 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 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. Nemiokroelularni 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <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"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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 <sup>o</sup>	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 i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) 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 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. Nemiokroelularni 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <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"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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
1039851	L01CD01	paklitaksel	PATAXEL <sup>o</sup>	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, staklena, 1 po 50 ml, 300 mg/50ml	Vianex S.A. - Plant C	Grčka	24.153.30	-	-	-	1. Karcinom dojke: 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); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod taksan senzitivne bolesti; 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); 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); 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); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3; b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemirolularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinimskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, 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, - 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, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039853	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL <sup>o</sup>	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (6mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	2.627.10	-	-	-	1. Karcinom dojke: 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); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod taksan senzitivne bolesti; 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); 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); 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); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3; b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemirolularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinimskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, 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, - 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, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039854	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL <sup>o</sup>	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 16.7 ml (6mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	8.318.90	-	-	-	1. Karcinom dojke: 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); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod taksan senzitivne bolesti; 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); 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); 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); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3; b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemirolularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinimskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, 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, - 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, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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	docetaksel	DOCETAXEL SANDOZ	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 20 mg/2 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG.KG	Austrija	2.334.30	-	-	-	<p>1. Karcinom 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 - retreman kod taksan 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 uznapredovali karcinom dojke , sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa.</p> <p>2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinoskog dubleta.</p> <p>3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u z kastracioni nivo serumskog testosterona (&lt;0,5 ng/ml).</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, - 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 pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti 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, - KC Kragujevac, - 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.</p>
0039796	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL SANDOZ	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 80 mg/8 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG.KG	Austrija	8.715.30	-	-	-	<p>1. Karcinom 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 - retreman kod taksan 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 uznapredovali karcinom dojke , sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa.</p> <p>2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinoskog dubleta.</p> <p>3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u z kastracioni nivo serumskog testosterona (&lt;0,5 ng/ml).</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, - 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 pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti 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, - KC Kragujevac, - 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.</p>
0039727	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sincian-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	2.334.30	-	-	-	<p>1. Karcinom 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 - retreman kod taksan 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 uznapredovali karcinom dojke , sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa.</p> <p>2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinoskog dubleta.</p> <p>3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u z kastracioni nivo serumskog testosterona (&lt;0,5 ng/ml).</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, - 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 pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti 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, - KC Kragujevac, - 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.</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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039728	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	8,715.30	-	-	-	1. Karcinom 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 - retiranman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao selekcijski pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , selekcijska primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platinjskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 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 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 pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti 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, - KC Kragujevac, - 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 nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039001	L01CD02	docetaksel	TOLNEXA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 4 ml (80mg/4ml)	Krika, Tovarna Zdravil d.d	Slovenija	8,715.30	-	-	-	1. Karcinom 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 - retiranman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao selekcijski pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , selekcijska primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platinjskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 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 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 pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti 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, - KC Kragujevac, - 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 nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0033050	L01DB01	doksorubicin	SINDROXOCIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 10 mg	S.C. Sindan-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. Sindan-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	DAUNOBLASTINA	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	libočica 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	litolizat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	297.20	-	-	-		
0033131	L01DB03	epirubicin	EPISINDAN	litolizat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 mg	S.C. Sindan-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 proizvođaje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0033241	L01DB07	mitoksantron	MITOXANTRON "Ebewe" 0	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" 0	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 i.j.	Nippon Kayaku Co. Ltd.	Japan	2,247.70	-	-	-		
0031330	L01XA01	disiplatin	CISPLATIN "Ebewe"	rastvor za infuziju	1 po 10 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	333.30	-	-	-		
0031332	L01XA01	disiplatin	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	disiplatin	CISPLATIN PFIZER	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 10 ml (1mg/ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	793.20	-	-	-		
0031251	L01XA01	disiplatin	CISPLATIN PFIZER	rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 50 ml (1 mg/ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	914.00	-	-	-		
0031223	L01XA01	disiplatin	SINPLATIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (10 mg/10 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	338.80	-	-	-		
0031224	L01XA01	disiplatin	SINPLATIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (50 mg/50 ml)	S.C. Sindan-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. Sindan-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. Sindan-Pharma S.R.L., Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	5,770.80	-	-	-		
0031364	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN-PLIVA 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (5 mg/ml)	Teva Gyogyszergyar ZRT.; Pharmachemie B.V.; Piva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Holandija; Hrvatska	2,437.40	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoroprimidinima.	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 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Teva Gyogyszergyar ZRT.; Pharmachemie B.V.; Piva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Holandija; Hrvatska	4,874.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoroprimidinima.	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 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 ml (50 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	2,437.40	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoroprimidinima.	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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
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.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	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.
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.

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
1039394	L01XE01	imatnib	ALVOTINIB 0	film tableta	blister, 120 po 100 mg	Alvogon Pharma d.o.o., Pharmadox Healthcare Ltd.; Remedica Ltd	Republika Srbija; Malta; Kipar	54.983.60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa 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 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, - 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”, - 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.
1039397	L01XE01	imatnib	ALVOTINIB 0	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Alvogon 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 i/ili sa 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 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, - 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”, - 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.
1039392	L01XE01	imatnib	IMATINIB PHARMSWISS 0	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 i/ili sa 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 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, - 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”, - 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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039006	L01XE01	imatnib	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 i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumori) - 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, - 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”, - 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.
1039007	L01XE01	imatnib	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 i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumori) - 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, - 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”, - 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.
1039009	L01XE01	imatnib	MEAXIN ◊	film tablete	blister, 30 po 400 mg	Krka, tovarna zdravil d.d	Slovenija	49.482.00	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumori) - 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, - 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”, - 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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039960	L01XE01	imatnib	IMAREM <sup>®</sup>	film tableta	blister, 120 po 100 mg	Remedica Ltd.	Kipar	54.983,60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumori) - 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, - 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”, - 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.
1039961	L01XE01	imatnib	IMAREM <sup>®</sup>	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Remedica Ltd.	Kipar	49.482,00	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumori) - 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, - 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”, - 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.
1039386	L01XE01	imatnib	PLIVATINIB <sup>®</sup>	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 i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastrointestinalni stromalni tumori) - 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, - 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”, - 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 proizvođače 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 i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, 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”, - 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.
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 i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, 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”, - 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.
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.	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.
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.	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.
0039296	L01XX19	irinotekan	CAMPTO ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 15 ml (300 mg/15 ml)	Pfizer (Perth) PTY. Ltd.	Australija	9.834,30	-	-	-	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.
0039295	L01XX19	irinotekan	IRNOTESIN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	S.C. Sindan-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.	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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039284	L01XX19	irinotekan	IRINOTESIN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Activis Italia S.P.A	Rumunija; Italija	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.
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	-	-	-	Multiplii 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 recidivju 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.

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
0039101	L01XX32	bortezomib	VELCADE ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	12.156,20	-	-	-	<p>Multipli mijelom:</p> <p>a) u prvog 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;</p> <p>b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).</p>	<p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <p>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.</p>
0039666	L01XX32	bortezomib	BORTEADE ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 3,5 mg	Zdravje AD Leskovac	Republika Srbija	54.702,80	-	-	-	<p>Multipli mijelom:</p> <p>a) u prvog 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;</p> <p>b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).</p>	<p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <p>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.</p>
0039110	L01XX32	bortezomib	BORTEZOMIB PLIVA ◊	prašak 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	-	-	-	<p>Multipli mijelom:</p> <p>a) u prvog 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;</p> <p>b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).</p>	<p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <p>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.</p>
0039111	L01XX32	bortezomib	BORTEZOMIB PLIVA ◊	prašak 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	-	-	-	<p>Multipli mijelom:</p> <p>a) u prvog 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;</p> <p>b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).</p>	<p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <p>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.</p>
0039601	L01XX32	bortezomib	BORTEZOMIB PHARMAS ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 3,5 mg	Synthon S.R.O.; Synthon Hispania, S.L.	Češka; Španija	54.702,80	-	-	-	<p>Multipli mijelom:</p> <p>a) u prvog 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;</p> <p>b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).</p>	<p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <p>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.</p>
0039114	L01XX32	bortezomib	VORTEMYEL ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Synthon Hispania, S.L.; Synthon S.R.O.	Republika Srbija; Španija; Češka	12.156,20	-	-	-	<p>Multipli mijelom:</p> <p>a) u prvog 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;</p> <p>b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).</p>	<p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <p>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.</p>
0039115	L01XX32	bortezomib	VORTEMYEL ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 3,5 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Synthon Hispania, S.L.; Synthon S.R.O.	Republika Srbija; Španija; Češka	54.702,80	-	-	-	<p>Multipli mijelom:</p> <p>a) u prvog 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;</p> <p>b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).</p>	<p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <p>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.</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
0037021	L02AE02	leuprorelin	LUPRON	prašak i rastvarač za suspenziju 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. Endometrioz (N80); 2. Medicamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, 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 - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 3. i 4. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037020	L02AE02	leuprorelin	LUPRON	prašak i rastvarač za suspenziju 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. Endometrioz (N80); 2. Medicamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, 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 - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 3. i 4. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037022	L02AE02	leuprorelin	ELIGARD	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric sa praškom i napunjen injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 45 mg	Astellas Pharma Europe B.V.	Holandija	56.060,90	0,134 mg	166,94	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, 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	leuprorelin	LUTRATE DEPO	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju 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 uznapredovali, 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	leuprorelin	LUTRATE DEPO	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju 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 uznapredovali, 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	goserelein	ZOLADEX	implant u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 3,6 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	10.385,20	0,129 mg	372,14	-	1. Endometrioz (N80); 2. Medicamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, 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 BEMPO (N97).	STAC : Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1 i 2. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 3. i 4. i 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	goserelein	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 uznapredovali, 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.
0037091	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak 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 uznapredovali, 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) prerani pubertet (E22.8) 5. Lečenje neplodnosti žene u postupku BEMPO (N97).	STAC : Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa 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 sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 4. na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037092	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak 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 uznapredovali, 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) prerani pubertet (E22.8).	STAC : Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa 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 sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 4. na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037093	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak 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 uznapredovali, 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) prerani pubertet (E22.8).	STAC : Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa 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 sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 4. na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037090	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	bočica sa praškom i 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 BEMPO (N97)	STAC : Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037095	L02AE04	triptorelin	DECAPEPTYL	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 7 po 1 ml (0,1mg/ml)	Ferring GmbH; Ferring International Center SA	Nemačka; Švajcarska	3.292,80	0,1 mg	470,40	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BEMPO (N97)	STAC : Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0039715	L02BA03	fluvestrant	FASLODEX	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom 2 po 250mg/5 ml	Astrazeneca UK limited	Velika Britanija	57.430,10	8,3 mg	953,34	-	Za postmenopauznu pacijentkinje sa HR-pozitivnim metastatskim karcinomom dojke, PS 0-2, za koje se procenjuje da su podobne 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 sekvencu (redosed) 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 i KBC Bežanijska Kosa. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0069137	L03AA02	flgrastim	IVESTIM	injekcija u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 5 po 0,2 ml (12Mj/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	L03AA02	flgrastim	IVESTIM	injekcija u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 5 po 0,5 ml (30Mj/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	L03AA02	flgrastim	IVESTIM	injekcija u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 5 po 0,5 ml (48Mj/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	L03AA02	flgrastim	ZARZIO	injekcija u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (30 Mj/0,5 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	3.652,90	0,35 mg	4.261,72	-		STAC
0069131	L03AA02	flgrastim	ZARZIO	injekcija u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (48 Mj/0,5 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	5.200,20	0,35 mg	3.791,81	-		STAC
0010221	L04AA04	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	L04AA04	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

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 proizvođaje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0010225	L04AA04	anti-T limfocitni imunoglobulin za humanu upotrebu, zečiji	THYMOGLOBULINE	prašak 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	L04AD01	ciklosporin	SANDMMUN	konzentrat 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	rastvor 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	rastvor 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	obložena tableta	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	gastrorezistentna tableta	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	gastrorezistentna tableta	blister, 20 po 50 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	81.80	0,1 g	8.18	-		
1162442	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	tableta sa produženim 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	DICLOFENAC-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	rastvor 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	KETOROLAC PEYTON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (30mg/ml)	Claris Injectables Limited	Indija	269.40	30 mg	53.88	-		
1162555	M01AB16	aceklofenak	AFLAMIL	film tableta	blister, 20 po 100 mg	Gedson Richter PLC, u saradnji sa Almiral AG	Mađarska	377.00	0,2 g	37.70	-		
1161263	M01AC05	lomeksikam	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.	Republika 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.	Republika Srbija	191.90	0,5 g	12.79	-		
0162088	M01AE03	ketoprofen	KETONAL	rastvor za injekciju	10 ampula po 100 mg/2 ml	Lek farmacevtska 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 farmacevtska družba d.d.	Slovenija	164.90	0,15 g	12.37	-		
1162220	M01AE11	ibuprofenska 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	suksametoniјum	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 Lisapharma 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 Bad Oldesloe 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 Bad Oldesloe GmbH	Italija; Nemačka	2.024.10	-	-	-		STAC
0082111	M03AX01	teksin clostridium botulinum tip A	DYSPORT	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 2 po 500LD50/ed.	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, biefarospazam, hemifacijalni spazam, tortikolis ( cervikalna distonija), (G24.1, G24.2, G24.3, G24.4, G24.5, G24.8, G24.9, G24.0, G51.3); 3. Postopletična distonija šake, ruke i stopala. (G81.8, G83.1, G83.2).	STAC

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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
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, bifasospazam, hemifasijalni 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 špic. 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 bisfosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bisfosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa: - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ukusne bolesti ili pogoršanja postojeće bolesti jednjaka ili želuca ili creva verifikovano gastroskopskim 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 špicu	1 po 3ml (3mg/3ml)	Synthron BV; Synthron 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 bisfosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bisfosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa: - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ukusne bolesti ili pogoršanja postojeće bolesti jednjaka ili želuca ili creva verifikovano gastroskopskim 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)	Sopharma 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 bisfosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bisfosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa: - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ukusne bolesti ili pogoršanja postojeće bolesti jednjaka ili želuca ili creva verifikovano gastroskopskim 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	sevofluran	SEVORANE	para za inhalaciju, tečnost	boca plastična, 1 po 250 ml ( 100%)	Aesica Queenborough Ltd.; AbbVie S.R.L.	Velika Britanija; Italija	10.531.60	-	-	-		STAC
9080100	N01AB08	sevofluran	SEVOFLURANE BAXTER	para za inhalaciju, tečnost	boca, 6 po 250 ml, (100%)	Baxter S.A.	Belgija	63.189.80	-	-	-		STAC
0080000	N01AF03	fisoptal - natrijum	TRIPENTHAL INJECTION BP 500	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 50 po 500 mg	Rotexmedica GmbH	Nemačka	9.897.60	-	-	-		
0087555	N01AH01	fantanal	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	fantanal	FENTANYL PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 10 ml (0.5mg/10ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	1.357.40	-	-	-		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	Hamein RSD A.S.	Slovačka	1.733.10	-	-	-		STAC
0087624	N01AH06	remifentanil	REMIFENTANIL B. BRAUN	prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 5 po 2 mg	Hamein RSD A.S.	Slovačka	3.210.60	-	-	-		STAC
0087625	N01AH06	remifentanil	REMIFENTANIL B. BRAUN	prašak 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%	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%	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%	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)	Cenex- 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)	Cenex- Fontenay Sous Bois	Francuska	2.450.60	-	-	-		STAC
0081013	N01BB01	bupivakain	BUPIVACAIN 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

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
0081222	N01BB02	lidokain	LIDOKAIN-HLORID 1%	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 3,5 ml (35 mg/2,5ml)	Galenika a.d.	Republika 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	N01BB10	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	N01BB10	levobupivakain	LEVOBUPIVAKAIN KABI	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 10 ml (5mg/ml)	Fresenius Kabi Norge AS	Norveška	1.513.50	-	-	-		STAC
0081540	N01B852	lidokain, adrenalín (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	N01B852	lidokain, hlorheksidin	CATHEJELL SA LIDOKAINOM	gel	aplikator, 25 po 12,5g (20mg/g+0.5mg/g)	Pharmazeutische Fabrik Montavit Ges.m.b.H.	Austrija	2.678.90	-	-	-	Upotreba prilikom aplikacije katetera, 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	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 1 ml (50 mg/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	N02B802	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	N02B802	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. Farmaceutici SRL	Italija	1.687.00	3 g	506.10	-		
0084520	N03AA02	fenobarbital (fenobarbiton)	PHENOBARBITON NATRIJUM	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i 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	N04B801	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/neuropsihijatra.
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	Slovenija	1.913.00	3,3 mg	25.25	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
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	Slovenija	325.90	8 mg	52.14	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
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/neuropsihijatra.
0070654	N05AE04	ziprasidon	ZELDOX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	1 po 1,2 ml (20 mg/ml)	Pfizer FGM	Francuska	2.091.00	40 mg	3.485.00	-	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 ).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0070925	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica i rastvarač u napunjenom injekcijskom špricu, 1 po 25 mg	Cilag AG	Švajcarska	8.333.40	2,7 mg	900.01	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29) 1. Nekompljirani pacijenti i/ili koji imaju neželjene efekte na kliničnim depovima 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.
0070926	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prašak i rastvarač za suspenziju 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 sumanutošću (F20-F29) 1. Nekompljirani pacijenti i/ili koji imaju neželjene efekte na kliničnim depovima 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	prašak 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 sumanutošću (F20-F29) 1. Nekompljirani pacijenti i/ili koji imaju neželjene efekte na kliničnim depovima 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 sumanutošću (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne kompijanse, 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 sumanutošću (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne kompijanse, 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 sumanutošću (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne kompijanse, 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 sumanutošću (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne kompijanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjivan risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.

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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
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	Nemačka	699.90	15mg	209.97	-		STAC
0071839	N05CD08	midazolam	MIDAZOLAM PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 3ml (15mg/3ml)	Rotemedica GmbH	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).	
0088065	N07AA01	neostigmin metilsulfat	NEOSTIGMINE/COOPER	rastvor za injekciju	ampula, 40 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 uzrokovano 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 Smericama 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 uzrokovano 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 Smericama 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 (6 mg/ml)	L. Molteni & C. Dei F. LLI Alti 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 uzrokovano 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 Smericama 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 zdravil d.d.	Slovenija	5.001.90	25mg	12.50	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovano 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 Smericama 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	haloriparin	SYNOPEN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 20 mg/2 ml	Pliva Hrvatska d.o.o.; Merckle GMBH	Hrvatska; Nemačka	836.10	20 mg	83.61	-		
0119150	R07AA02	porakant alfa	CURSOURF	suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje	bočica staklena, 2 po 1,5 ml (120 mg/1,5 ml)	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	porakant alfa	CURSOURF	suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje	bočica staklena, 1 po 1,5 ml (120mg/1,5ml)	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)	ALVEOFACT	prašak i rastvarač za suspenziju za endotraheopulmonalno ukapavanje	bočica sa praškom i napunjen injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1,2 ml (45mg/ml)	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	24.658.90	160 mg	73.063.41	-		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)	ALVEOFACT	prašak i rastvarač za suspenziju za endotraheopulmonalno ukapavanje	bočica sa praškom i napunjen injekcioni špric 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 (60 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)	Chephalapharm Arzneimittel GmbH	Nemačka	3.183.40	-	-	-		STAC
0189101	V03AB25	flumazenil	ANEXATE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 10 ml (1 mg/10 ml)	Chephalapharm 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	sugamadex	BRIDION	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 2 ml (100mg/ml)	N.V. Organon	Holandija	83.004.20	-	-	-	Reverzija neuromuskularne blokade, selektivni blokator rokuronijum-bromida (T48.1; T88.4).	Samo za decu.
1189121	V03AC03	deferasiroks	EXJADE	tableta za oralnu suspenziju	blister, 28 po 250mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	40.564.30	-	-	-	Terapija hroničnog preopterećenja gvoždem koje je nastalo kao posledica čestih transfuzija krvi (z7ml/kg/mesec koncentrovanih eritrocita) kod pacijenata sa beta talasemijom major, kao i za terapiju hroničnog preopterećenja gvoždem koje je nastalo kao posledica transfuzija krvi kada je terapija defeksnamom kontraindikovana ili neadekvatna.	Samo za decu. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specializacije 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

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
0012070	V04CF01	prečišćeni proteinski derivat tuberkulina za humanu upotrebu	PPD-T TUBERKULIN	rastvor za injekciju	10 po 2,5 ml (3 i.j./0,1 ml)	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	21.230,30	-	-	-		
0176042	V07AB..	voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE	rastvarač za parenteralnu upotrebu	ampula, 50 po 5 ml	Galenika s.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	gheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	10 po 50 ml (300 mg l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irski	14.815,90	-	-	-		STAC
0199211	V08AB02	gheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	boca plastična, 10 po 100 ml (300 mg l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irski	32.391,60	-	-	-		STAC
0199214	V08AB02	gheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	boca plastična, 10 po 50 ml (350 mg l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irski	15.338,20	-	-	-		STAC
0199215	V08AB02	gheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	10 po 100 ml (350 mg l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irski	30.676,50	-	-	-		STAC
0199217	V08AB02	gheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	10 po 200 ml (350 mg l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irski	58.267,60	-	-	-		STAC
0199218	V08AB02	gheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	boca plastična, 6 po 500 ml (350 mg l/ml)	GE Healthcare Ireland Limited	Irski	90.563,90	-	-	-		STAC
0194255	V08AB05	ppromid	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	ppromid	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	ppromid	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	ppromid	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	168.088,30	-	-	-		STAC
0199406	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 50 ml sa 300 mg joda/ml (63,6%)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	14.865,20	-	-	-		STAC
0199411	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 75 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	22.241,80	-	-	-		STAC
0199413	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 100 ml (300mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	29.655,70	-	-	-		STAC
0199412	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 150 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	44.483,60	-	-	-		STAC
0199415	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 200 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	59.311,50	-	-	-		STAC
0199416	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 5 po 500 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	63.274,60	-	-	-		STAC
0199407	V08AB07	joversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 50 ml sa 350 mg joda/ml (74,1%)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	17.078,10	-	-	-		STAC
0199408	V08AB07	joversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 100 ml (350 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	33.302,20	-	-	-		STAC
0199409	V08AB07	joversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 200 ml (350 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	54.049,60	-	-	-		STAC
0199410	V08AB07	joversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 5 po 500 ml (350 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim 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	jomeprol	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	jomeprol	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	jomeprol	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	jomeprol	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	jomeprol	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	jomeprol	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	jomeprol	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	jomeprol	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	gadopenetska kiselina	MAGNEVIST	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 20 ml (0,5mmol/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	23.881,00	-	-	-		STAC
0199015	V08CA01	gadopenetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	785,90	-	-	-		STAC
0199021	V08CA01	gadopenetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 5 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	7.858,80	-	-	-		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 leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0199011	V08CA01	gadopenetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 10 ml (500 mcml/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	1.571.70	-	-	-		STAC
0199017	V08CA01	gadopenetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 10 ml (500 mcml/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	15.716.70	-	-	-		STAC
0199012	V08CA01	gadopenetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 15 ml (500 mcml/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	2.356.90	-	-	-		STAC
0199018	V08CA01	gadopenetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 15 ml (500 mcml/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	23.568.60	-	-	-		STAC
0199013	V08CA01	gadopenetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 20 ml (500 mcml/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	2.388.10	-	-	-		STAC
0199019	V08CA01	gadopenetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 20 ml (500 mcml/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	23.881.00	-	-	-		STAC
0199014	V08CA01	gadopenetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 30 ml (500 mcml/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	3.583.00	-	-	-		STAC
0199020	V08CA01	gadopenetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 30 ml (500 mcml/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	35.830.00	-	-	-		STAC
0199010	V08CA01	gadopenetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 100 ml (500 mcml/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	9.647.70	-	-	-		STAC
0199016	V08CA01	gadopenetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 100 ml (500 mcml/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	96.477.00	-	-	-		STAC
0199491	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTHANCE	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	MULTHANCE	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	MULTHANCE	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 (1 mmol/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 injekcijskom špricu	napunjen injekcijski 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 injekcijski špric, 1 po 10 ml (181,43 mg/ml)	Bayer Farmaceutvska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	19.443.30	-	-	-		STAC