

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
0128620	A02BA02	ranitidin	RANITIDIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	207.40	0,3 g	248.88	-		
0122120	A02BC01	omeprazol	OMEPROL	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 40 mg	Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.	Portugalija	331.50	20 mg	165.75	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122751	A02BC02	pantoprazol	CONTROLOC	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 40 mg	Takeda GmbH	Nemačka	233.90	40 mg	233.90	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122927	A02BC02	pantoprazol	NOLPAZA	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 40 mg	Krka d.d.	Slovenija	233.90	40 mg	233.90	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122928	A02BC02	pantoprazol	NOLPAZA	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 40 mg	Krka d.d.	Slovenija	1.169.50	40 mg	233.90	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122100	A02BC02	pantoprazol	PANTOPRAZOL	prašak za rastvor za injekciju	1 po 40mg	Lek Farmaceutiska družba d.d.	Slovenija	233.90	40mg	233.90	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122813	A02BC05	esomeprazol	NEXIUM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 40 mg	AstraZeneca AB	Švedska	4.067.90	30 mg	305.09	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122814	A02BC05	esomeprazol	PEPTIX	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 40mg	Hemofarm A.D.	Republika Srbija	4.067.90	30 mg	305.09	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0123138	A03BA01	atropin	ATROPIN SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 1 ml (1mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	476.80	1,5 mg	71.52	-		
0123137	A03BA01	atropin	ATROPIN SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 100 po 1 ml (1mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	4.768.00	1,5 mg	71.52	-		
0123140	A03BB01	hioscin-butilbromid	BUSCOPAN	rastvor za injekciju	ampula, 6 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Boehringer Ingelheim Espana S.A.	Španija	203.80	60 mg	101.90	-		
0123560	A03DA02	pirofenon, terfenadin, natrijum-bromid, metamizol-natrijum	BARALGETAS	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (10 mg + 0,1 mg + 2500mg)	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	119.50	-	-	-		
0124302	A03FA01	metoklopramid	KLOMETOL	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	211.40	30 mg	63.42	-		
0124530	A04AA01	ondansetron	ONDASAN	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 mg/2 ml	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	1.379.30	16 mg	1.103.44	-	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	275.90	16 mg	1.103.60	-	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.	
0124532	A04AA01	ondansetron	ONDA	rastvor za injekciju	ampula, 4mg/2ml, 5 po 2ml	Vianex S.A.	Grčka	1.379.30	16 mg	1.103.44	-	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	630.00	16 mg	1.260.00	-	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.	
0124534	A04AA01	ondansetron	ONDA	rastvor za injekciju	ampula, 8mg/4ml, 5 po 4ml	Vianex S.A.	Grčka	3.150.00	16 mg	1.260.00	-	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.	
0124535	A04AA01	ondansetron	ONDANSETRON PEYTON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 ml (4mg/2ml)	Peckforton Pharmaceuticals Limited; Peckforton Pharmaceuticals Limited; Sidelarm-SOC, Industrial Expanso Farmaceutica, S.A.; UAB Norameda	Velika Britanija; Velika Britanija; Portugalija; Litvanija	1.379.30	16 mg	1.103.44	-	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)	Heihsinn Birex Pharmaceuticals Ltd; PharmaSwiss d.o.o.	Irsko; Republika Srbija	5.429.90	0,25 mg	5.429.90	-	Prevenjacija akutne i odložene mučnine i povraćanja izazvanih visoko emetogenom antineoplastičnom hemioterapijom na bazi cisplatinu	STAC
1124588	A04AA05	palonosetron, netupitant	AKYNZEO	kapsula, tvrda	blister, 1 po (0,5mg+300mg)	Heihsinn Birex Pharmaceuticals Ltd.	Irsko	7.467.50	1 kapsula	7.467.50	-	Prevenjacija akutne i odložene mučnine i povraćanja izazvanih visoko emetogenom antineoplastičnom hemioterapijom na bazi cisplatinu (T88.7, Y43.3)	STAC
1124587	A04AD12	aprepitant	EMEND	kapsula, tvrda	blister, 1 po 125 mg, 2 po 80 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	6.205.30	95 mg	2.068.43	-	Prevenjacija akutne i odložene mučnine i povraćanja kod odraslih, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemioterapijom karinoma zasnovanom na cisplatinu u toku tri dana hemioterapije kod svakog ciklusa.	STAC
0127452	A05BA...	omnitinspartat	HEPA-MERZ	rastvor za infuziju	10 po (5 g/10 ml)	Merz Pharma GmbH	Nemačka	4.777.90	-	-	-	STAC	
3125300	A06AD05	makrogol, natrijum-hlorid, kalijum hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-sulfat	FORTTRANS	prašak za oralni rastvor	kesica, 4 po 74 g (64g+1,46g+0,75g+1,68g +5,7g)	Beaufour Ipsen Industrie	Francuska	745.30	-	-	-	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	6.686.50	1 doza	477.61	-	Ulcerozni kolitis (K51)	
5129473	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	rektalna suspenzija	boca plastična, 7 po 60 ml (4 g/60 ml)	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	3.343.20	1,5 g	179.10	-	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-LeCiva, A.S.	Češka	1.820.90	1,5 g	390.19	-	Ulcerozni kolitis (K51)	

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0051750	A11DA01	itamin	VITAMIN B1 ALKALOID	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	2.046.30	50 mg	20.46	-		
0052184	A11EA...	vitamini B-kompleksa (tiamin, riboflavin, piridoksin, nikotinamid, kalcijum-pantotemat, cijanokobalamin)	BEVIPLEX	liofilizat za rastvor za injekciju	5 x (40 mg + 4 mg + 6 mg + 100 mg + 10 mg + 0,004 mg)	Galenika a.d.	Republika Srbija	612.60	-	-	-		
0051845	A11GA01	askorbinska kiselina	VITAMIN C	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 5 ml (500 mg/5 ml)	Galenika a.d. Beograd	Republika Srbija	1.915.50	0,2 g	15.32	-		
0051351	A11HA02	piridoksin (vitamin B6)	BEDOXIN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.049.10	0,16 g	67.14	-		
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	2.954.70	-	-	-	Deficit liposolubnih vitamina A, D2, E, K1 uzrokovao različitim oboljenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90). Lek se primenjuje samo kod dece do 11 godina starosti.	
0050151	A11JA...	retinol, fitomenadion, ergokalciferol, 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	2.350.00	-	-	-	Deficit liposolubnih vitamina A, D2, E, K1 uzrokovao različitim oboljenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90).	
1174015	A16AA...	alfa-okso-(R,S)-izoleucin, kalcijumova so, alfa-okso-leucin, kalcijumova so, alfa-okso-fenilalanin, kalcijumova so, alfa-okso-valin, kalcijumova so, alfa-hidroksi-(R,S)-metionin, kalcijumova so, lizin, treonin, triptofan, histidin, tirozin	KETOSTERIL	film tableta	blister, 100 po (67 mg + 101 mg + 68 mg + 86 mg + 59 mg + 75 mg + 53 mg + 23 mg + 38 mg + 30 mg)	Labesfal-Laboratorios Almiro S.A.	Portugalija	4.747.30	-	-	-	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 IJ/1 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	425.40	10000 IJ	170.16	-		
0062037	B01AB01	heparin	HEPARIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 25000 IJ/5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	3.121.70	10000 IJ	124.87	-		
0062039	B01AB01	heparin-natrijum	HEPARIN PANPHARMA	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 5 ml (25000 IJ/5 ml)	Panpharma u saradnji sa Rotomedica GmbH, Nemačka	Francuska	3.121.70	10000 IJ	124.87	-		
0062161	B01AB02	antitrombin III	ANTITROMBIN III BAXTER	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	1 po 10 ml (500 IJ/10 ml)	Baxter AG	Austrija	25.958.30	2100 IJ	109.024.86	-	1. Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III. 2. Profilaksa i lečenje koagulacionih poremećaja i komplikacija kod bolesnika sa transplantacijom jetre i utvrđenim nedostatkom antitrombina III.	
0062162	B01AB02	antitrombin III	ANTITROMBIN III BAXTER	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	1 po 20 ml (1000 IJ/20 ml)	Baxter AG	Austrija	51.916.40	2100 IJ	109.024.44	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062170	B01AB02	antitrombin III	KYBERNIN P 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 IJ/10ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	25.958.30	2100 IJ	109.024.86	-	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 rastvaračem, 1 po 10 ml (50 IJ/ml)	Octapharma AB	Švedska	25.958.30	2100 IJ	109.024.86	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062164	B01AB02	antitrombin III	ATENATIV 1000	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa rastvaračem, 1 po 20 ml (50 IJ/ml)	Octapharma AB	Švedska	51.916.40	2100 IJ	109.024.44	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062210	B01AB04	dalteparin-natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 10 po 2500 IJ/0,2 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	1.694.00	2500 IJ	169.40	-	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 prosečne odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zaljubljanja 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 trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0062211	B01AB04	dalteparin-natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 10 po 5000 i.j./0,2 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	3.108.30	2500 i.j.	155.42	-	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 pektorisa, 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	4.833.10	2500 i.j.	120.83	-	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 pektorisa, 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 injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0,2 ml (2000 i.j./0,2 ml)	Sanofi Winthrop Industrie, Chimin Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Madarska	2.092.10	2000 i.j.	209.21	-	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 pektorisa, 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 (STEM).	
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)	Sanofi Winthrop Industrie, Chimin Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Madarska	3.844.40	2000 i.j.	192.22	-	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 pektorisa, 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 (STEM).	

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0062207	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0,6 ml (6000 IJ/0,6 ml)	Sanofi Winthrop Industrie; Chinoin Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	5.058,50	2000 IJ	168,62	-	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 anti-fosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	
0062208	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0,8 ml (8000 IJ/0,8 ml)	Sanofi Winthrop Industrie; Chinoin Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	5.745,40	2000 IJ	143,64	-	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 anti-fosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	
0062300	B01AB06	nadroparin kalcijum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 2850 IJ /0,3ml	Aspen Notre Dame de Bondville	Francuska	1.779,90	2850 IJ	177,99	-	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 anti-fosfolipidnim sindromom.	
0062400	B01AB06	nadroparin kalcijum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 3800 IJ /0,4ml	Aspen Notre Dame de Bondville	Francuska	1.970,40	2850 IJ	147,78	-	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 anti-fosfolipidnim sindromom.	

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0062302	B01AB06	nadroparin kalcijum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu, 10 po 5700 IJ /0,6ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	2.863.50	2850 IJ	143.18	-	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 (zaprtajanja srca, respiratorne insuficijencije, ledkih infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom iskom trudnoće i 6. nedelja postpartuma; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombolijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0064130	B01AD02	alteplaza	ACTILYSE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	llobočica sa rastvaračem 1 po 50 ml (50 mg/50 ml)	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	48.372.20	0,1 g	96.744.40	-		STAC
0064060	B01AD11	tenekteplaza	METALYSE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	llobočica sa rastvaračem u špricu, 1 po 10 ml (50 mg/10 ml)	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	115.536.60	40 mg	92.429.28	-		
1069611	B01AE07	dabigatraneteksilat	PRADAXA	kapsula, tvrda	blister, 30 po 75 mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG	Nemačka	3.566.70	300 mg	475.56	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podrgavaju 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	3.537.00	300 mg	321.55	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC
0062420	B01AX05	fondaparinuks-natrijum	ARXTRA	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju, napunjen injekcijski špric, 10 po 2.5mg /0.5 ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	4.703.10	2.5mg	470.31	-	1. Nestabilna angina ili infarkt miokarda bez elevacije ST segmenta (UANSTEM) kod pacijenata kod kojih nije indikovano urgentno (manje 120 minuta) invazivno lečenje (PCI); 2. Infarkt miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI) kod pacijenata koji se leče tromboliticima ili koji u početku ne smeju da dobiju drugi oblik reperfuzivne terapije.	
1069600	B01AF01	riparoksaban	XARELTO	film tableta	blister, 10 po 10 mg	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Pharma AG	Italija, Nemačka	2.469.50	10 mg	246.95	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podrgavaju 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.	Italija	1.073.90	10mg	429.56	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podrgavaju 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.	Italija	6.443.60	10mg	429.57	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podrgavaju 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	530.20	2 g	212.08	-	1. Lokalna fibrinoliza - kratkotrajna primena u profilaksi i lečenju kod pacijenata koji su pod velikim rizikom od krvarenja tokom i posle operacije kod prostatiktomije, konzervacije cerviksa i hirurških procedura i dentalnih ekstrakcija kod bolesnika sa hemofilijom; 2. Sistemska fibrinoliza - hemoragijske komplikacije povezane sa trombolitičkom terapijom i krvarenje povezano sa diseminovanom 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	234.00	20 mg	93.60	-		
0050974	B02BA01	fitomenadion (vitamin K1)	KONAKION MM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 mg/0.2 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	283.30	20 mg	566.60	-		
0067081	B02BC30	fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalcijum hlorid	BERIPLAST P Combiset 1ml	prašak i rastvarač za lepak za kivo	bočica, 4 po 1 (set 1 mL); (90 mg/1mL + 60 IJ/1mL + 1000 KU/1mL + 500 IJ/1mL + 5.9 mg /1mL)	CSL Behring GmbH	Nemačka	11.321.00	-	-	-		STAC
0067082	B02BC30	fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalcijum hlorid	BERIPLAST P Combiset 3ml	prašak i rastvarač za lepak za kivo	bočica, 4 po 1 (set 3 mL); (270 mg/ 3mL + 180 IJ/ 3mL + 3000 KU/ 3mL + 1500 IJ/ 3mL + 17.7mg/3mL)	CSL Behring GmbH	Nemačka	33.208.40	-	-	-		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 (60 IJ/ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma AB; Octapharma S.A.S.	Austrija; Švedska; Francuska	14.795.90	500 IJ.	29.591.80	-		
0066012	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	OCTANATE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 IJ/ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma S.A.S.; Octapharma AB	Austrija; Francuska; Švedska	26.235.40	500 IJ.	26.235.40	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0066013	B02BD02	humani faktor koagulacije VIII	OCTANATE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (100 IJ/ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma AB; Octapharma S.A.S.	Austrija; Švedska; Francuska	52.470,70	500 IJ	26.235,35	-		
0066610	B02BD02	koagulacioni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII)	BERIATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 2,5 ml (250 IJ/2,5 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	14.795,90	500 IJ	29.591,80	-		
0066611	B02BD02	koagulacioni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII)	BERIATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 IJ/5 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	26.235,40	500 IJ	26.235,40	-		
0066612	B02BD02	koagulacioni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII)	BERIATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 IJ/10 ml)	ZLB Behring GmbH	Nemačka	52.470,70	500 IJ	26.235,35	-		
0066630	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobočica, 1 po 250 IJ (50 IJ/ml + 5ml vode za inj.)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	14.795,90	500 IJ	29.591,80	-		
0066631	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobočica, 1 po 500 IJ (50 IJ/ml + 10ml vode za inj.)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	26.235,40	500 IJ	26.235,40	-		
0066632	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobočica, 1 po 1000 IJ (100 IJ/ml + 10 ml vode za inj.)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	52.470,70	500 IJ	26.235,35	-		
0066907	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	KOATE-DVI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 5 ml (250 IJ/5 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	14.795,90	500 IJ	29.591,80	-		
0066908	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	KOATE-DVI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 5 ml (500 IJ/5 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	26.235,40	500 IJ	26.235,40	-		
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	52.470,70	500 IJ	26.235,35	-		
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	26.235,40	500 IJ	26.235,40	-		
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	52.470,70	500 IJ	26.235,35	-		
0066905	B02BD02	oktokog alfa	KOGENATE BAYER	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjene 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	26.235,40	500 IJ	26.235,40	-		
0066903	B02BD02	oktokog alfa	KOGENATE BAYER	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjene 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	14.795,90	500 IJ	29.591,80	-		
0066901	B02BD02	oktokog alfa	KOGENATE BAYER	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjene 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	52.470,70	500 IJ	26.235,35	-		
0066909	B02BD02	oktokog alfa	RECOMBINATE 250	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobočica sa rastvaračem (komplet BAXJECT II), 1 po 10 ml (250 IJ/10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	14.795,90	500 IJ	29.591,80	-		
0066910	B02BD02	oktokog alfa	RECOMBINATE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobočica sa rastvaračem (komplet BAXJECT II), 1 po 10 ml (500 IJ/10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	26.235,40	500 IJ	26.235,40	-		
0066911	B02BD02	oktokog alfa	RECOMBINATE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobočica sa rastvaračem (komplet BAXJECT II), 1 po 10 ml (1000 IJ/10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	52.470,70	500 IJ	26.235,35	-		
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	14.795,90	500 IJ	29.591,80	-		
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	26.235,40	500 IJ	26.235,40	-		
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	52.470,70	500 IJ	26.235,35	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
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	14.795,90	500 IJ.	29.591,80	-		
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	26.235,40	500 IJ.	26.235,40	-		
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	52.470,70	500 IJ.	26.235,35	-		
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	108.042,40	500 IJ.	27.010,60	-		
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	14.795,90	500 IJ.	29.591,80	-		
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	26.235,40	500 IJ.	26.235,40	-		
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	52.470,70	500 IJ.	26.235,35	-		
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	108.042,40	500 IJ.	27.010,60	-		
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 (250 IJ)	Novo Nordisk A/S	Danska	14.795,90	500 IJ.	29.591,80	-		
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 (500 IJ)	Novo Nordisk A/S	Danska	26.235,40	500 IJ.	26.235,40	-		
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 (1000 IJ)	Novo Nordisk A/S	Danska	52.470,70	500 IJ.	26.235,35	-		
0066044	B02BD03	antitrombotički kompleks faktora VIII	FEIBA NF	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i Baxject II Hi-Flow, 1 po 20 ml (500 IJ/20 ml)	Baxter AG	Austrija	50.490,90	10000 IJ.	1.009.818,00	-		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 IJ/5 ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H	Austrija	24.518,50	350 IJ.	17.162,95	-		
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 IJ/5 ml)	Baxter AG	Austrija	27.950,30	350 IJ.	16.304,34	-		
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 IJ/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	24.518,50	350 IJ.	17.162,95	-		
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 IJ/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	49.036,90	350 IJ.	17.162,92	-		
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 IJ/10ml)	Kedrion S.P.A	Italija	24.518,50	350 IJ.	17.162,95	-		
0066200	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (Wf: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 (600 IJ/5mL+250 IJ/5mL)	CSL Behring GmbH	Nemačka	19.468,70	7200 IJ.	560.698,56	-		Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIcijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa defICIcijom faktora VIII.
0066201	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (Wf: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 (1200 IJ/10ml+500 IJ/10ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	38.937,40	7200 IJ.	560.698,56	-		Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIcijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa defICIcijom 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 proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0066202	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (WVF: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 (24000 j./15ml+10000 j./15 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	77.874.60	7200 l.j.	560.697.12	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIcijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa defICIcijom faktora VIII.	
0066210	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (WVF:RCof), 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	13.504.20	7200 l.j.	388.920.96	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIcijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa defICIcijom faktora VIII.	
0066212	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (WVF:RCof), 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	27.008.50	7200 l.j.	388.922.40	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIcijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa defICIcijom faktora VIII.	
0066211	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (WVF:RCof), 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	54.017.00	7200 l.j.	388.922.40	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIcijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa defICIcijom faktora VIII.	
0066702	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (WVF: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.j./5ml + 500i.j./5ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H	Austrija	38.937.40	7200 l.j.	560.698.56	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIcijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa defICIcijom faktora VIII.	
0066703	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (WVF: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.j./10ml + 1000i.j./10ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H	Austrija	77.874.60	7200 l.j.	560.697.12	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIcijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa defICIcijom faktora VIII.	
0066704	B02BD06	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	14.563.90	7200 l.j.	419.440.32	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIcijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa defICIcijom faktora VIII.	
0066705	B02BD06	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	29.127.80	7200 l.j.	419.440.32	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIcijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa defICIcijom faktora VIII.	
0066706	B02BD06	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	58.255.60	7200 l.j.	419.440.32	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIcijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa defICIcijom faktora VIII.	
0066707	B02BD06	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	87.383.40	7200 l.j.	419.440.32	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIcijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa defICIcijom faktora VIII.	
0066602	B02BD08	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	73.910.80	2500000 l.j.	3.695.540.00	-	Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitore na faktore VIII ili IX-5 BU, odnosno kod pacijenata sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljavanje snažnog anamnestičkog odgovora na primenu faktora VIII ili IX, te urođeni deficit faktora VII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije.	
0066000	B02BD08	eptakog alfa (aktivirani)	NOVOSEVEN	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1 ml (1 mg/1 ml)	Novo Nordisk A/S	Danska	73.910.80	2500000 l.j.	3.695.540.00	-	Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitore na faktore VIII ili IX-5 BU, odnosno kod pacijenata sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljavanje snažnog anamnestičkog odgovora na primenu faktora VIII ili IX, te urođeni deficit faktora VII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije.	
0066110	B02BD09	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250 i.j./5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	12.337.70	450 l.j.	22.207.86	-		
0066111	B02BD09	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 i.j./5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	24.675.40	450 l.j.	22.207.86	-		
0066112	B02BD09	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (1000 i.j./5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	49.350.70	450 l.j.	22.207.82	-		
0066113	B02BD09	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (2000 i.j./5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	98.701.50	450 l.j.	22.207.84	-		
0066070	B02BX01	etamsilat	DICYNONE	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (250 mg/ 2 ml)	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	1.192.40	-	-	-		
1066072	B02BX01	etamsilat	DICYNONE	tableta	blister, 30 po 250 mg	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	1.061.30	-	-	-		



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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0060250	B03AC..	gvožđe (III) hidrokaid saharoza kompleks	FERROVIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Rafarm S.A.	Grčka	3.246,80	0,1 g	649,36	-		STAC
0060251	B03AC02	gvožđe (III)-hidrokaid saharoza kompleks	FERRUM Sandoz	koncentrat za rastvor za infuziju	5 po 5ml (100mg/5ml)	Salutas Pharma GmbH	Nemačka	3.246,80	0,1 g	649,36	-		STAC
0051560	B03BA03	hidroksokobalamin	OHB 12	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2500 mcg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	387,90	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	3.676,40	-	-	-		STAC
0179323	B05AA01	albumin, humani	UMAN ALBUMIN	rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (200g/L)	Kedron S.P.A.	Italija	3.676,40	-	-	-		STAC
0179046	B05AA01	albumin, humani	LIUDSKI ALBUMIN 20%	rastvor za infuziju	1 po 10 ml 20%	Institut za transfuziju krvi Srbije	Srbija	783,50	-	-	-		STAC
0179048	B05AA01	albumin, humani	LIUDSKI ALBUMIN 20%	rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (20%)	Institut za transfuziju krvi Srbije	Republika Srbija	3.918,50	-	-	-		STAC
0179190	B05AA01	albumin	HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING	rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (20%)	CSL Behring GmbH	Nemačka	3.676,40	-	-	-		STAC
0179360	B05AA01	albumin, humani	ALBIOMIN 20%	rastvor za infuziju	staklena bočica, 1 po 50 ml (20%)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	3.676,40	-	-	-		STAC
0179188	B05AA01	albumin, humani	FLEXBUMIN 20%	rastvor za infuziju	kesa, 24 po 50 ml (20%)	Baxter AG	Austrija	88.233,60	-	-	-		STAC
0179187	B05AA01	albumin, humani	FLEXBUMIN 20%	rastvor za infuziju	kesa, 12 po 100 ml (20%)	Baxter AG	Austrija	88.233,60	-	-	-		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 I Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	3.676,40	-	-	-		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 I Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	7.352,80	-	-	-		STAC
0179001	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 5%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 100ml (50g/l)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H; Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft I Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	1.959,90	-	-	-		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 I Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	4.868,80	-	-	-		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 I Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	9.769,60	-	-	-		STAC
0179551	B05AA01	albumin, humani	ALBUTEIN 20%	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (200g/L)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	3.676,40	-	-	-		STAC
0179552	B05AA01	albumin, humani	ALBUTEIN 20%	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (200g/L)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	7.352,80	-	-	-		STAC
0013454	B05AA01	albumin, humani	HUMAN ALBUMIN KEDRION	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (200g/L)	Kedron S.P.A.	Italija	3.676,40	-	-	-		STAC
0013453	B05AA01	albumin, humani	HUMAN ALBUMIN KEDRION	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (200g/L)	Kedron S.P.A.	Italija	7.352,80	-	-	-		STAC
0179345	B05AA07	hidroksietilskrob, natrijum hlortid	HETASORB 6%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (60 g/l + 9 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	698,20	-	-	-		STAC
0179355	B05AA07	hidroksietilskrob, natrijum-hlorid, kalijum-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 + 3,266 g/l + 671 mg/l)	B.Braun Medical SA	Švajcarska	6.927,40	-	-	-		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 proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0174030	B05BA01	alanin, arginin, cistein, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, glicijanska siročna kiselina, treonin, triptofan, valin	HEPASOL 8%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (4.64 g/l + 10.72 g/l + 0.52 g/l + 0.88 g/l + 5.82 g/l + 2.8 g/l + 10.4 g/l + 13.09 g/l + 6.88 g/l + 1.1 g/l + 5.13 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	595.80	-	-	-		STAC
0174041	B05BA01	alanin, arginin, asparginna 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	11.609.70	-	-	-		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	645.60	-	-	-		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	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	426.30	-	-	-		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	4.263.10	-	-	-		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	6.456.20	-	-	-		STAC
0171110	B05BA02	sojino ulje, glicerol, lecinin jajeta	LIPOVENOES 10% PLR	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (10%+2.5%+0.6%)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	7.813.30	-	-	-		STAC
0171291	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesica, 10 po 100 ml (20%)	Fresenius Kabi AB	Švedska	5.148.50	-	-	-		STAC
0171287	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesica, 1 po 250 ml (20%)	Fresenius Kabi AB	Švedska	1.040.20	-	-	-		STAC
0171289	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesica, 1 po 500 ml (20%)	Fresenius Kabi AB	Švedska	1.376.40	-	-	-		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	4.940.80	-	-	-		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	13.502.80	-	-	-		STAC
0171287	B05BA02	prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanca, 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	4.940.80	-	-	-		STAC
0171298	B05BA02	prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanca, 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	6.817.40	-	-	-		STAC
0171299	B05BA02	prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanca, 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	13.502.80	-	-	-		STAC
0173220	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUNDIBILE 5%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (5%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	67.10	-	-	-		
0173225	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUNDIBILE 10%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (10%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	83.20	-	-	-		

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 proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
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	1,212.20	-	-	-		
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	670.70	-	-	-		
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	1,362.00	-	-	-		
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	832.50	-	-	-		
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	1,647.30	-	-	-		
0173900	B05BA03	glukoza	GLUCOSE 5% FRESENIUS	rastvor za infuziju	boca staklena, 49 po 100 ml (5%)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	2,969.60	-	-	-		
0173901	B05BA03	glukoza	GLUCOSE 5% FRESENIUS	rastvor za infuziju	boca staklena, 20 po 500 ml (5%)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	1,341.50	-	-	-		
0171300	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzija za infuziju	5 po 1026 ml (900 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	10,561.00	-	-	-		STAC
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	11,576.20	-	-	-		STAC
0171306	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzija za infuziju	3 po 2566 ml (2300 kcal)	Fresenius Kabi	Švedska	17,440.50	-	-	-		STAC
0171303	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN PERIPHERAL	emulzija za infuziju	4 po 1440 ml (1000 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	11,469.80	-	-	-		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 proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0171305	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska 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	12.187,80	-	-	-		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 sojno ulje, mešavina	DUCLINOMEL N4-650E	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 2000 ml (11,38g) + 6,33g) + 5,67g) + 2,64g) + 3,3g) + 4,02g) + 3,19g) + 2,2g) + 3,08g) + 3,74g) + 2,75g) + 2,31g) + 0,98g) + 0,22g) + 3,19g) + 2,45g) + 5,36g) + 2,98g) + 1,12g) + 200g) + 0,74g) + 100g)	Baxter S.A.	Belgija	13.841,40	-	-	-		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 sojno ulje, mešavina	DUCLINOMEL N7-1000E	emulzija za infuziju	kesa, 6 po 1000 ml (20,7g) + 11,5g) + 10,3g) + 4,8g) + 6g) + 7,3g) + 5,8g) + 4g) + 5,6g) + 6,8g) + 5g) + 4,2g) + 1,8g) + 0,4g) + 5,8g) + 6,12g) + 5,36g) + 4,47g) + 1,12g) + 400g) + 0,74g) + 200g)	Baxter S.A.	Belgija	16.016,40	-	-	-		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 sojno ulje, mešavina	DUCLINOMEL N7-1000E	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 2000 ml (20,7g) + 11,5g) + 10,3g) + 4,8g) + 6g) + 7,3g) + 5,8g) + 4g) + 5,6g) + 6,8g) + 5g) + 4,2g) + 1,8g) + 0,4g) + 5,8g) + 6,12g) + 5,36g) + 4,47g) + 1,12g) + 400g) + 0,74g) + 200g)	Baxter S.A.	Belgija	15.797,60	-	-	-		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	rastver za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (5g) 8,9g) 6,88g) 4,4g) 4,7g) 4,2g) 1,6g) 6,2g) 11,5g) 3g) 10,5g) 12g) 5,6g) 7,2g) 5,5g) 3,3g) 0,4g) 2,85g) 0,36g) 2,453g) 0,508g) 3,581g)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	7.586,20	-	-	-		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
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	13.864,50	-	-	-	-	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	16.221,40	-	-	-	-	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	20.020,30	-	-	-	-	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 + 0,688 g/l + 0,47 g/l + 1,32 g/l + 1,872 g/l + 5,264 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	16.703,90	-	-	-	-	STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
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-dihydrogenfosfat, 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	19.465.80	-	-	-		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-dihydrogenfosfat, 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	25.288.80	-	-	-		STAC
0174205	B05BA10	glukoza monohidrat, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin-acetat, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurn, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid dihidrat, natrijum-glicerofosfat hidrat, magnezijum-sulfat heptahidrat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat trihidrat, cink-sulfat heptahidrat, prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanca, 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 + 0.0123g/l + 60g/l + 60g/l + 60g/l + 30g/l)	Fresenius Kabi AB	Švedska	15.958.20	-	-	-		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 proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0174201	B05BA10	glukoza monohidrat, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, teonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid dihidrat, natrijum-glicerofosfat hidrat, magnezijum-sulfat heptahidrat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat trihidrat, cink-sulfat heptahidrat, prečišćeno sojino ulje, triglicidni srednje dužine lanaca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFKABIVEN	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 1477ml (1600kcal) (420g1 + 14g1 + 12g1 + 11g1 + 3g1 + 5g1 + 7,4g1 + 6,6g1 + 4,3g1 + 5,1g1 + 11,2g1 + 6,5g1 + 1g1 + 4,4g1 + 2g1 +0,4g1 + 6,2g1 + 0,56g1 + 4,18g1 + 1,2g1 + 4,48g1 + 3,4g1 + 0,0129g1 + 60g1 + 60g1 + 50g1 + 30g1)	Fresenius Kabi AB/Fresenius Kabi Austrija GmbH	Švedska; Austrija	14.648.10	-	-	-		STAC
0171346	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, teonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, cink-sulfat, prečišćeno sojino ulje, triglicidni, srednje dužine lanca, 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	10.701.20	-	-	-		STAC
0175260	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMP. (Ringerov rastv)	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml (8,6 g1+0,3 g1+ 0,33 g1)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	78.90	-	-	-		
0175315	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (8,6 g1+0,3 g1+0,33 g1)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Pharmaceutical s.S.A.	Nemačka; Rumunija	788.80	-	-	-		
0175316	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000 ml (8,6 g1+0,3 g1+0,33 g1)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	1.558.30	-	-	-		
0175515	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMP. (Ringerov rastv)	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml (8,6 g1+0,3 g1+ 0,33 g1)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	78.90	-	-	-		
0175331	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (8,6 g1 + 0,3 g1 + 0,33 g1)	Bieffe Medital S.A.; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belgija	78.90	-	-	-		
0175185	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (6,02 g1 + 0,373 g1 + 0,294 g1 + 3,25 g1)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	77.90	-	-	-		
0175420	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR BAXTER	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (6 g1 + 0,4 g1 + 0,27 g1 + 3,2 g1)	Bieffe Medital S.A.; Baxter Healthcare LTD; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belgija	77.90	-	-	-		
0175320	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (8 g1+0,4 g1+0,27g1+6,24 g1)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	778.90	-	-	-		
0175321	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000 ml (6 g1+0,4 g1+0,27g1+6,24 g1)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.245.20	-	-	-		
0175322	B05BB01	natrijum-hlorid	NATRIUM HLORID 0,9% B.Braun	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 500ml (5g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; S.C.B. Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	1.389.10	-	-	-		
0400430	B05BC01	manitol	MANITOL HF 20%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml 20%	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	326.50	-	-	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0400431	B05BC01	manitol	MANITOL HF 10%	rastvor za infuziju	boca statena 1 po 500 ml 10%	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	352.60	-	-	-		
9175213	B05CX10	manitol, sorbitol	ISPIROL	rastvor za ispiranje bešike	kesa, 5 l (5,4 g/l + 27 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.413.30	-	-	-		
9175730	B05D	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesica 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.	Irska	857.50	-	-	-		
9175731	B05D	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesica 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.	Irska	987.10	-	-	-		
9175732	B05D	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesica 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.	Irska	1.368.10	-	-	-		
9175733	B05D	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesica 1 po 2000 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	857.50	-	-	-		
9175734	B05D	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesica 1 po 2500 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	987.10	-	-	-		
9175735	B05D	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesica 1 po 5000 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	1.368.10	-	-	-		
9175736	B05D	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesica 1 po 2000 ml (3,86% m/v + (38,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l+0,184g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	857.50	-	-	-		
9175737	B05D	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesica 1 po 2500 ml (3,86% m/v + (38,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l+0,184g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	987.10	-	-	-		
9175738	B05D	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesica 1 po 5000 ml (3,86% m/v + (38,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l+0,184g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	1.368.10	-	-	-		
9175739	B05D	tirozin, triptofan, fenilalanin, treonin, serin, prolin, glicin, alanin, valin, metionin, izoleucin, leucin, lizin, histidin, arginin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-laktat, natrijum-hlorid	NUTRINEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesica 1 po 2000 ml (0,3g/l+0,27g/l+0,57g/l+0,646g/l+0,51g/l+0,595g/l+0,51g/l+0,951g/l+1,393g/l+0,85g/l+0,85g/l+1,02g/l+0,955g/l+0,714g/l+1,071g/l+0,184g/l+0,051g/l+4,48g/l+5,38g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	1.603.20	-	-	-		
9175741	B05D	ikodekstrin, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	EXTRANEAL	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesica 1 po 2000 ml (7,5% (75g/l)+5,4g/l+4,5g/l+0,257g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	2.407.50	-	-	-		
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	3.188.50	-	-	-		
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	3.188.50	-	-	-		
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	3.188.50	-	-	-		
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	3.188.50	-	-	-		



JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
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	3,188.50	-	-	-		
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	3,188.50	-	-	-		
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	3,443.00	-	-	-		
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	3,443.00	-	-	-		
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	3,443.00	-	-	-		
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	3,443.00	-	-	-		
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	3,443.00	-	-	-		
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	3,443.00	-	-	-		
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	857.50	-	-	-		
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	982.30	-	-	-		
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	982.30	-	-	-		
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	982.30	-	-	-		
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	857.50	-	-	-		
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	982.30	-	-	-		
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	857.50	-	-	-		
0175150	B05XA01	kalijum-hlorid	KALIJUM CHLORID	koncentrat za rastvor za infuziju	20 po 20 ml (1 mmol/ml)	Fresenius Kabi Norge	Norveška	903.90	-	-	-		
0175333	B05XA01	kalijum-hlorid	KALIJUM HLOORID 7,45% B.BRAUN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula 1ml-s-plasco Connect, 20 po 20 ml	B.Braun Melsungen	Nemačka	903.90	-	-	-		
0175335	B05XA01	kalijum-hlorid	KALIJUM HLOORID 7,45% B.BRAUN	koncentrat za rastvor za infuziju	boca staklena, 20 po 100 ml	B.Braun Melsungen	Nemačka	3,171.90	-	-	-		

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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
013310	B05XA02	natrijum hidrogenkarbonat	NATRIUMBICARBONAT FRESENIUS 8,4%	koncentrat za rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 100 ml (8,4%)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	2.693,90	-	-	-		
0175240	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI NFUNDIBILE	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml 0,9%	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	71,80	-	-	-		
0175312	B05XA03	natrijum hlorid	NATRIUM 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	1.162,00	-	-	-		
0175582	B05XA03	natrijum hlorid	SODIUM CHLORIDE	rastvor za infuziju	boca staklena, 49 po 100 ml (9g/l)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	2.846,80	-	-	-		
0175581	B05XA03	natrijum hlorid	SODIUM CHLORIDE	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (9g/l)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	71,80	-	-	-		
0170350	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI NFUNDIBILE 0,9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 100 ml (9 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Bieffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Irska	58,10	-	-	-		
0175351	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI NFUNDIBILE 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; Irska	52,90	-	-	-		
0175352	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI NFUNDIBILE 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; Irska	71,80	-	-	-		
0175585	B05XA03	natrijum-hlorid	NATRIUM 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	528,80	-	-	-		
0175310	B05XA03	natrijum-hlorid	NATRIUM 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	718,00	-	-	-		
0175311	B05XA03	natrijum-hlorid	NATRIUM 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	1.458,70	-	-	-		
0174050	B05XB02	alanin- glutamin	DIPEPTIVEN	koncentrat za rastvor za infuziju	boca, 10 po 100 ml (20 g/100 ml)	Fresenius Kabi Austria GMBH	Austrija	36.442,80	-	-	-		STAC
0052720	B05XC..	itamin, 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+4,0mg+4mg+15mg+100mg+60mcg+0,4mg+5mcg)	Fresenius Kabi AB	Švedska	3.566,40	-	-	-		STAC
0100255	C01AA05	digoksin	DIGOXIN SOPHARMA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2 ml (0,25mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	515,50	0,25 mg	25,78	-		
0101355	C01BD01	amjodaron	CORDARONE	rastvor za injekciju	ampula, 6 po 3 ml (150 mg/3 ml)	Sarceli Winthrop Industrie	Francuska	425,00	0,2 g	94,44	-		
0105001	C01CA03	norepinefrin	NORADRENALIN MEDIKUNION	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 100 po 10ml (1mg/ml)	Laboratorios Normon S.A.	Španija	29.411,90	6 mg	362,94	-		
0105146	C01CA04	dopamin	DOPAMIN ADMEDA 50	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Haupt Pharma Wullfing GmbH, Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH	Nemačka	527,40	0,5 g	1.054,80	-		
0105401	C01CA07	dobutamin	DOBUTAMIN ADMEDA 250	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 1 po 50 ml (250 mg/50 ml)	Haupt Pharma Wullfing GmbH, Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH	Nemačka	409,00	0,5 g	818,00	-		
0105000	C01CA07	dobutamin	DOBUTAMINE PANPHARMA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 20 ml (250mg/20ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	4.090,00	0,5 g	818,00	-		
0105031	C01CA24	epinefrin (adrenalin)	ADRENALIN HCL 1:1000	injekcija	50 po 1 mg/1 ml	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	1.087,00	0,5 g	10.870,00	-		
0102180	C01DA02	gliceriltrinitrat (nitroglicerin)	NIRMIN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 50 po 1,6 ml (5 mg/1,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	4.076,00	-	-	-		
0102183	C01DA02	gliceriltrinitrat	NITROGLICERINA BIODIINDUSTRIA L.LIM	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 1,5 ml (5mg/1,5ml)	Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.P.A	Italija	815,20	-	-	-		
0103290	C02CA06	urapidil	EBRANTIL 25	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 25 mg/5 ml	Takeda GmbH; Takeda Austria GmbH	Nemačka; Austrija	979,10	50 mg	391,64	-		STAC
0103291	C02CA06	urapidil	EBRANTIL 50	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 50 mg/10 ml	Takeda GmbH; Takeda Austria GmbH	Nemačka; Austrija	918,10	50 mg	183,62	-		STAC
0103293	C02CA06	urapidil	URAPIDIL 25 mg i.v. CARINO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (25mg/5ml)	Haupt Pharma Wullfing GmbH	Nemačka	979,10	50 mg	391,64	-		STAC
0103294	C02CA06	urapidil	URAPIDIL 50 mg i.v. CARINO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 ml (50mg/10ml)	Haupt Pharma Wullfing GmbH	Nemačka	918,10	50 mg	183,62	-		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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0400411	C03CA01	furosemid	FUROSEMID SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	380.80	40 mg	76.16	-		
0400142	C03CA01	furosemid	LASIX	rastvor za injekciju	ampula, 6 po 2 ml (20mg/2ml)	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH; Delpharm Dijon	Nemačka; Francuska	185.60	40 mg	61.87	-		
0400413	C03CA01	furosemid	EDEMID	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 ml (20 mg/2ml)	Salutas Pharma GmbH	Nemačka	190.40	40mg	76.16	-		
0400040	C03CA02	bumetanid	YURINEX	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2 ml (0.5 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	112.70	1 mg	22.54	-		
0107497	C07AB02	metoprolol	PRESOLOL	ampula, 5 po 5 ml (5 mg/5 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	390.80	0,15 g	2,344.80	-			
0402102	C08CA06	nimodipin	NIMOTOP S	rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (10mg/50 ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	945.50	50 mg	4,727.50	-	STAC: Samo za lečenje bolesnika sa subarahnoidalnim krvarenjem.	
0402666	C08CA06	nimodipin	NIMODIPIN 10 mg iv. CARINO	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (10mg/50ml)	Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH	Nemačka	945.50	50 mg	4,727.50	-	STAC: Samo za lečenje bolesnika sa subarahnoidalnim krvarenjem.	
0402721	C08DA01	verapamil	VERAPAMIL ALKALOID	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2 ml (5 mg/2 ml)	Alkaloid a.d.	Makedonija	339.50	0,24 g	1,629.60	-		
1103462	C09AA15	zofenopril	ZOFECARD	film tableta	blister, 28 po 7,5 mg	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.R.L.	Italija	354.30	30 mg	50.61	-	1. Esencijalna hipertenzija: Lek je indikovani u terapiji blage do umerene esencijalne hipertenzije. 2. Akutni infarkt miokarda: Lek je indikovani u terapiji koja je započeta u prvih 24 sata kod pacijenata sa akutnim infarktom miokarda, sa ili bez znakova i simptoma srčane insuficijencije, koji su hemodinamski stabilni i ne primaju trombolitičku terapiju.	
4156150	D08AG02	povidon jod	POVIDON JOD HF	rastvor za kožu	boca plastična, 1 po 500 ml (10%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	393.10	-	-	-		
4156475	D08AG02	povidon	JODOKOMP	rastvor za kožu	boca plastična, 1 po 100 ml (10 %)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	94.50	-	-	-		
4156474	D08AG02	povidon	JODOKOMP	rastvor za kožu	boca plastična, 1 po 500 ml (10 %)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	393.10	-	-	-		
4156473	D08AG02	povidon	JODOKOMP	rastvor za kožu	kontejner plastični, 1 po 5000 ml (10%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	3,931.40	-	-	-		
4156472	D08AG02	povidon	JODOKOMP	pena za kožu	boca plastična, 1 po 100 ml (7.5%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	94.50	-	-	-		
4156471	D08AG02	povidon	JODOKOMP	pena za kožu	boca plastična, 1 po 500 ml (7.5%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	393.10	-	-	-		
4156470	D08AG02	povidon	JODOKOMP	pena za kožu	kontejner plastični, 1 po 5000 ml (7.5%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	3,931.40	-	-	-		
0141132	G02AB01	metilergometrin	METHYLERGOMETRIN	injekcija	50 po 0,1 mg/1 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	604.80	0,2 mg	24.19	-		
0141135	G02AB01	metilergometrin	METHYLERGOMETRIN	injekcija	50 po 0,2 mg/1 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1,218.60	0,2 mg	24.37	-		
4143125	G02AD02	dinoproston (PGE2)	PREPIDIL GEL	endocervikalni gel	1 po 3 g (0,5 mg/3g)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	2,013.40	0,5 mg	335.57	-	STAC	
6143120	G02AD02	dinoproston (PGE2)	PROSTIN E2	vaginalna tableta	4 po 3 mg	Sanico N.V.	Belgija	3,563.10	0,5 mg	148.46	-	STAC	
0143043	G02AD04	karboprost (PGM15)	PROSTIN 15M	rastvor za injekciju	1 po 0,25 mg/ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	1,742.30	2,5 mg	17,423.00	-	STAC	
0048619	G03BA03	testosteron	TESTOSTERON DEPO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (250 mg/ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,075.50	18 mg	15.49	-		
0048468	G03DA03	hidroksiprogesteron	PROGESTERON DEPO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (250 mg/ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	994.00	10 mg	7.95	-		
4137040	G03DA04	progesteron	CRINONE	vaginalni gel	8%, aplikator, 15 po 1,125 g	Central Pharma (Contract Packing) LTD	Velika Britanija	3,891.90	90 mg	259.46	-	1. Za lečenje neplodnosti nastale usled neadekvatne lutealne faze (N97). 2. U toku invitro 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	17,916.00	75 i.j.	1,791.60	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMO (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.)	Ferring-Lečiva, A.S.	Češka	16,046.40	75 i.j.	2,005.80	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMO (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 1 ml (75 i.j. FSH/75 i.j. LH)	IBSA Institut Biochimie S.A.	Švajcarska	1,781.60	75 i.j.	1,791.60	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMO (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	urofollitropin	FOSTIMON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	libočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 1 ml (75 i.j./ml)	IBSA Institut Biochimie S.A.	Švajcarska	1,257.10	75 i.j.	1,257.10	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMO (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 S.A.	Italija; Švajcarska	2,704.00	75 i.j.	2,704.00	-	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 klomifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044251	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 300	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (300 i.j./0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	11,109.00	75 i.j.	2,777.25	-	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 klomifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0044252	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 450	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,75 ml (450 IJ/0,75 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	16.560,30	75 IJ.	2.760,05	-	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 klomifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postukstu 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. Za indikaciju pod tačkom 3. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044253	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 900	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 1,5 ml (900 IJ/1,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	33.085,90	75 IJ.	2.757,16	-	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 klomifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postukstu 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. Za indikaciju pod tačkom 3. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044001	G03GA05	folitropin alfa	BEMFOLA	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,25 ml (150 IJ/0,25 ml)	Finox Biotech AG; Gedeon Richter PLC	Lihtenštajn; Mađarska	4.368,20	75 IJ.	2.184,10	-	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 klomifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postukstu 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. Za indikaciju pod tačkom 3. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044002	G03GA05	folitropin alfa	BEMFOLA	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,375 ml (225 IJ/0,375 ml)	Finox Biotech AG; Gedeon Richter PLC	Lihtenštajn; Mađarska	6.539,00	75 IJ.	2.179,67	-	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 klomifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postukstu 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. Za indikaciju pod tačkom 3. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044000	G03GA05	folitropin alfa	BEMFOLA	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,125 ml (75 IJ/0,125 ml)	Finox Biotech AG; Gedeon Richter PLC	Lihtenštajn; Mađarska	2.163,20	75 IJ.	2.163,20	-	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 klomifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postukstu 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. Za indikaciju pod tačkom 3. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044230	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	rastvor za injekciju u ulošku	uložak, 1 po 0,36 ml (300 IJ/0,36ml)	Organon Ireland Limited	Irska	10.966,70	75 IJ.	2.741,68	-	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 klomifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postukstu 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. Za indikaciju pod tačkom 3. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044231	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	rastvor za injekciju u ulošku	uložak, 1 po 0,72 ml (600 IJ/0,72ml)	Organon Ireland Limited	Irska	22.896,10	75 IJ.	2.862,01	-	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 klomifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postukstu 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. Za indikaciju pod tačkom 3. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044232	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	rastvor za injekciju u ulošku	uložak, 1 po 1,08 ml (900 IJ/1,08ml)	Organon Ireland Limited	Irska	32.671,80	75 IJ.	2.722,65	-	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 klomifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postukstu 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. Za indikaciju pod tačkom 3. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044270	G03GA08	horiogonadotropin alfa	OVITRELLE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjeni injekcioni špric 1 po 0,5 ml (0,25mg/0,5ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	2.920,20	0,25mg	2.920,20	-	Lečenje neplodnosti žene u postukstu BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044289	G03GA08	horiogonadotropin 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	2.920,20	0,25mg	2.920,20	-	Lečenje neplodnosti žene u postukstu BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044405	G03GA09	korfolitropin alfa	ELONVA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 150mcg/0,5ml	N.V Organon	Holandija	52.984,80	0,15mg	52.984,80	-	Lečenje neplodnosti žene u postukstu BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044406	G03GA09	korfolitropin alfa	ELONVA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 100mcg/0,5ml	N.V Organon	Holandija	48.445,40	0,15mg	72.668,10	-	Lečenje neplodnosti žene u postukstu 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 rastvaračem, 1 po 1ml (150 IJ/1ml+75 IJ/1ml)	Merck Serono S.A.; Merck Serono S.P.A.	Švajcarska; Italija	8.267,90	1 ml	8.267,90	-	Lečenje neplodnosti žene u postukstu BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0140150	H01BB02	oksitocin	OXYTOCIN SYNTHETIC	rastvor za injekciju	ampula, 100 po 1 ml (10 IJ/ml)	Gedeon Richter PLC	Mađarska	2.619,10	15 IJ.	39,29	-		STAC
0049190	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 1 ml (0,1 mg/ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	2.022,90	0,7 mg	2.832,06	-	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 (B85.0); 4. Terapija pankreasne fistule nakon operacije na pankreasu koja ne reaguje na endoskopsku hemostazu u bolničkim uslovima (K86.2; K86.3; K86.8; K86.9).	Za indikaciju pod tač. 1 i 2. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049195	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN LAR	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	56.402,20	0,7 mg	3.948,15	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049196	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN LAR	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	97.221,40	0,7 mg	3.402,75	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049197	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN LAR	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	126.330,20	0,7 mg	2.947,70	-	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.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0049191	H01CB02	oktreotid	OCTREOTIDE BIONDIUSTRIA L.L.M.	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1 ml (0,1mg/ml)	Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.P.A.	Italija	4,045.80	0,7 mg	2.832.06	-	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 vericealnog 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 (K85.2; K86.3; K86.8; K86.9).	Za indikaciju pod tač. 1 i 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049231	H01CB03	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 60 mg	Ipasen Pharma Biotech	Francuska	79.597.00	3 mg	3.979.85	-	Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049232	H01CB03	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 90 mg	Ipasen Pharma Biotech	Francuska	85.910.20	3 mg	2.863.67	-	Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049233	H01CB03	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 120 mg	Ipasen Pharma Biotech	Francuska	116.762.10	3 mg	2.919.05	-	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.
0049220	H01CC01	ganirelikis	ORGALUTRAN	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0.5ml (0.25mg/0.5ml)	Organon Ireland Limited	Irska	3.934.50	0,25mg	3.934.50	-	Lečenje neplodnosti 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	cetorelikis	CETROTIDE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica i napunjeni injekcioni špric, 1 po 1ml (0,25mg/ml)	Merck KgaA	Nemačka	3.927.60	0,25mg	3.927.60	-	Lečenje neplodnosti 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	suspenzija za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (7 mg/ml)	Schering-Plough Labo NV	Belgija	1.471.00	0,4 mg	16.81	-		
0047140	H02AB02	deksametazon	DEXASON	rastvor za injekciju	ampula, 25 po 1 ml (4 mg/ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.121.20	1,5 mg	16.82	-		
0047220	H02AB04	metilprednizolon	LEMOD SOLU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	llobočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 7.8 ml (500 mg/7.8 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	676.30	20 mg	27.05	-		
0047218	H02AB04	metilprednizolon	LEMOD SOLU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	llobočica sa rastvaračem u ampuli, 15 po 1 ml (40 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.532.10	20 mg	51.07	-		
0047212	H02AB04	metilprednizolon	LEMOD DEPO	suspenzija za injekciju	bočica, 10 po 1 ml (40 mg/1 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	989.10	20 mg	49.46	-		
0047173	H02AB04	metilprednizolon	NIRYPAN SOLUBILE	injekcija	15 po 20 mg sa rastv.	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	822.10	20 mg	54.81	-		
0047174	H02AB04	metilprednizolon	NIRYPAN SOLUBILE	injekcija	15 po 40 mg sa rastv.	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	1.158.30	20 mg	38.61	-		
1050012	H05BX02	pankalcitol	ZEMPLAR	kapsula, meka	blister, 28 po 1 mcg	Aesica Queenborough Ltd., AbbVie Deutschland GmbH&Co.KG	Velika Britanija, Nemačka	5.348.00	2 mcg	382.00	-	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 pankalcitrola su: hiperkalcemija (ili) hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
1050010	H05BX02	pankalcitol	ZEMPLAR	kapsula, meka	blister, 28 po 2 mcg	Aesica Queenborough Ltd., AbbVie Deutschland GmbH&Co.KG	Velika Britanija, Nemačka	10.695.90	2 mcg	382.00	-	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 pankalcitrola su: hiperkalcemija (ili) hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0050141	H05BX02	paricalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	ampula, 1 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	1.192.20	2 mcg	476.88	-	<p>Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalciolol, vezivači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml.</p> <p>Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (paratiroidektomija) ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju.</li> <li>2. Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom.</li> <li>3. Bolesnika sa renalnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja.</li> </ol> <p>Kontraindikacija za uvođenje i davanje paricalcitrola su: hiperkalcemija i/ili hiperfosfatemija.</p>	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050143	H05BX02	paricalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	5.960.90	2 mcg	476.87	-	<p>Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalciolol, vezivači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml.</p> <p>Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (paratiroidektomija) ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju.</li> <li>2. Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom.</li> <li>3. Bolesnika sa renalnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja.</li> </ol> <p>Kontraindikacija za uvođenje i davanje paricalcitrola su: hiperkalcemija i/ili hiperfosfatemija.</p>	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050142	H05BX02	paricalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	1.192.20	2 mcg	476.88	-	<p>Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalciolol, vezivači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml.</p> <p>Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (paratiroidektomija) ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju.</li> <li>2. Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom.</li> <li>3. Bolesnika sa renalnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja.</li> </ol> <p>Kontraindikacija za uvođenje i davanje paricalcitrola su: hiperkalcemija i/ili hiperfosfatemija.</p>	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050144	H05BX02	paricalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	bočica, 5 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	5.960.90	2 mcg	476.87	-	<p>Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalciolol, vezivači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml.</p> <p>Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (paratiroidektomija) ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju.</li> <li>2. Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom.</li> <li>3. Bolesnika sa renalnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja.</li> </ol> <p>Kontraindikacija za uvođenje i davanje paricalcitrola su: hiperkalcemija i/ili hiperfosfatemija.</p>	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1050014	H05BX02	pankalicitol	REXTOL	kapsula, meka	blister, 28 po 1 mcg	Rafarm SA; GAP SA	Grčka, Grčka	5.348,00	2 mcg	382,00	-	<p>Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalciolol, vezivači fosfata, hipokalcijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen iPTH u rangu 500-800 pg/ml.</p> <p>Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod:</p> <p>1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (paratiroidektomija) ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju.</p> <p>2. Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom.</p> <p>3. Bolesnika sa renalnim, odnosno rekurzivnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja.</p> <p>Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcitrola su: hiperkalcemija ili hiperfosfatemija.</p>	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
1050017	H05BX02	pankalicitol	REXTOL	kapsula, meka	blister, 28 po 2 mcg	Rafarm SA; GAP SA	Grčka, Grčka	10.695,90	2 mcg	382,00	-	<p>Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalciolol, vezivači fosfata, hipokalcijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen iPTH u rangu 500-800 pg/ml.</p> <p>Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod:</p> <p>1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (paratiroidektomija) ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju.</p> <p>2. Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom.</p> <p>3. Bolesnika sa renalnim, odnosno rekurzivnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja.</p> <p>Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcitrola su: hiperkalcemija ili hiperfosfatemija.</p>	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	54.821,10	0,1 g	10.964,22	-		**
0021108	J01CA01	ampicilin	PAMECIL	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory B)	Kipar	401,00	2 g	80,20	-		
0021109	J01CA01	ampicilin	PAMECIL	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 100 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory B)	Kipar	4.010,00	2 g	80,20	-		
0021940	J01CA01	ampicilin	AMPICILIN 1000 mg	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 100 po 1000 mg	S.C. Antibiotice S.A.	Rumunija	4.010,00	2 g	80,20	-		
0020017	J01CE01	benzilpenicilin	PAN-PENI G SODIUM	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 50 po 0,6 g (1.000.000 i.j.)	Pangpharma	Francuska	3.784,40	3,6 g	454,13	-		
0020056	J01CE30	benzilpenicilin, prokainbenzilpenicilin	PANCILLIN	prašak za suspenziju za injekciju	bočica, 50 po 800000 i.j. (600000 i.j.+ 200000 i.j.)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2.563,60	6000000 i.j.	512,72	-		
0021565	J01CR02	amoksicilin, klavulanska kiselina	AMOKSIKLAV	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	5 po (1000 mg+ 200 mg)	Lek farmacevska družba d.d.	Slovenija	942,60	3 g	565,56	-		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	942,60	3 g	565,56	-		STAC
0021651	J01CR02	amoksicilin, klavulanska kiselina	AMOXIPLUS 1.2g	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 50 po 1,2g (1000mg+200mg)	S.C. Antibiotice S.A.	Rumunija	9.425,90	3g	565,55	-		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	5.605,40	14 g	1.634,91	-		**
0321961	J01DB04	cefazolin	GALECEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 50 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	5.199,00	3 g	311,94	-		
0321962	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 50 po 1g	Galenika a.d.	Republika Srbija	5.199,00	3 g	311,94	-		
0321030	J01DB04	cefazolin	PRIMACEPH	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	50 po 1 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5.199,00	3 g	311,94	-		
0321829	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 2 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.615,70	3 g	242,36	-		
0321854	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN PHARMANOVA	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC "Borshchahivskiy CPP"	Ukraina	519,90	3 g	311,94	-		
0321027	J01DC02	cefuroksim	ZINACEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 750 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	91,20	3 g	364,80	-		
0321026	J01DC02	cefuroksim	ZINACEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1500 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	140,20	3 g	280,40	-		
0321025	J01DC02	cefuroksim	CEFUROKSIM	prašak za rastvor za injekciju /infuziju	bočica staklena, 1 po 1500 mg	Galenika a.d. Beograd	Republika Srbija	140,20	3 g	280,40	-		
0321024	J01DC02	cefuroksim	CEFUROKSIM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 750 mg	Galenika a.d. Beograd	Republika Srbija	91,20	3 g	364,80	-		
0321404	J01DC02	cefuroksim	DICEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 50 po 1500 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	7.009,80	3 g	280,39	-		
0321882	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM-MIP	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 750 mg	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	911,60	3 g	364,64	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0321883	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1500 mg/50 ml	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.402,00	3 g	280,40	-		
0321884	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1500 mg/100 ml	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.402,00	3 g	280,40	-		
0321955	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM MEDOCHEMIE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 750 mg	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	911,60	3 g	364,64	-		
0321874	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM MEDOCHEMIE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1500 mg	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	1.402,00	3 g	280,40	-		
0321666	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIME	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 750 mg	Labesfal - Laboratorios Almiro S.A.	Portugalija	911,60	3 g	364,64	-		
0321667	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIME	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1500 mg	Labesfal - Laboratorios Almiro S.A.	Portugalija	1.402,00	3 g	280,40	-		
0321140	J01DD01	cefotaksim	TOLYCAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 0,5 g	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	107,50	4 g	860,00	-		STAC
0321142	J01DD01	cefotaksim	TOLYCAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 2 g	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	387,00	4 g	774,00	-		STAC
0321143	J01DD01	cefotaksim	TOLYCAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 20 po 0,5 g	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	2.150,40	4 g	860,16	-		STAC
0321145	J01DD01	cefotaksim	TOLYCAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 20 po 2 g	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	7.738,60	4 g	773,96	-		STAC
0321983	J01DD01	cefotaksim	CEFOTAXIM MEDOCHEMIE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	1.741,00	4 g	696,40	-		STAC
0321984	J01DD01	cefotaksim	CEFOTAXIM MEDOCHEMIE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 100 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	17.410,00	4 g	696,40	-		STAC
0321977	J01DD01	cefotaksim	CEFOTAXIM-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Chephasaar Chem.-Pharm. Fabrik GmbH	Nemačka	1.741,00	4 g	696,40	-		STAC
0321976	J01DD01	cefotaksim	CEFOTAXIM-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 2 g	Chephasaar Chem.-Pharm. Fabrik GmbH	Nemačka	3.869,80	4 g	773,96	-		STAC
0321600	J01DD02	cefprozidim	FORCAS	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	314,40	4 g	1.257,60	-		STAC
0321601	J01DD02	cefprozidim	FORCAS	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 500 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	166,70	4 g	1.333,60	-		STAC
0321023	J01DD02	cefprozidim	CEFTAZIDIM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	314,40	4 g	1.257,60	-		STAC
0321603	J01DD02	cefprozidim	CEFTAZIDIM SANDOZ	prašak za rastvor za injekciju	1 po 500 mg	Sandoz GmbH	Austrija	166,70	4 g	1.333,60	-		STAC
0321602	J01DD02	cefprozidim	CEFTAZIDIM SANDOZ	prašak za rastvor za injekciju	1 po 1 g	Sandoz GmbH	Austrija	314,40	4 g	1.257,60	-		STAC
0321707	J01DD02	cefprozidim	TIZACEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 50 po 1 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	15.720,00	4 g	1.257,60	-		STAC
0321758	J01DD04	ceftriakson	AZARAN	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 50 po 1000 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	5.955,00	2 g	238,20	-		STAC**
0321329	J01DD04	ceftriakson	LONGACEPH	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.191,00	2 g	238,20	-		STAC**
0321863	J01DD04	ceftriakson	LENDACIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 1 g	Sandoz GmbH	Austrija	1.191,00	2 g	238,20	-		STAC**
0321996	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAXON-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	119,10	2 g	238,20	-		STAC**
0321997	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAXON-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.191,00	2 g	238,20	-		STAC**
0321998	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAXON-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 2 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	481,60	2 g	481,60	-		STAC**
0321999	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAXON-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 2 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	4.816,00	2 g	481,60	-		STAC**
0321989	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAKSON PHARMANOVA	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC "Borshchahivskiy CPP"	Ukrajina	595,60	2 g	238,24	-		STAC**
0321978	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAKSON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2mL ( 500mg/2ml)	Mitim S.r.l	Italija	68,90	2g	275,60	-		STAC**
0321979	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAKSON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3,5mL (1g/3,5mL)	Mitim S.r.l	Italija	119,10	2 g	238,20	-		STAC**
0321914	J01DE01	cefepim	MAXICEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	516,20	2 g	1.032,40	-		STAC
0321630	J01DE01	cefepim	CEFIM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 1000 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	516,20	2 g	1.032,40	-		STAC
0321915	J01DE01	cefepim	CEFEPIM KABI	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1 g	Labesfal - Laboratorios Almiro S.A.	Portugalija	516,20	2 g	1.032,40	-		STAC
0029754	J01DH02	meropenem	MEROCID	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1000 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	6.608,90	2 g	1.321,78	-		**
0029755	J01DH02	meropenem	ITANEM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 500 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	3.258,80	2 g	1.303,52	-		**
0029756	J01DH02	meropenem	ITANEM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	6.608,90	2 g	1.321,78	-		**
0029752	J01DH02	meropenem	MEROPENEM SANDOZ	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 500 mg	Sandoz GmbH	Austrija	3.258,80	2 g	1.303,52	-		**
0029764	J01DH02	meropenem	MEROPENEM SANDOZ	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 1000 mg	Sandoz GmbH	Austrija	6.608,90	2 g	1.321,78	-		**
0029701	J01DH02	meropenem	ARCHIFAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 500 mg	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	3.258,80	2 g	1.303,52	-		**



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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0029700	J01DH02	meropenem	ARCHIFAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Medichemia Ltd (Factory Cl)	Kipar	6.608.90	2 g	1.321.78	-		**
0029780	J01DH03	ertapenem natrijum	INVANZ	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1 g	Laboratories Merck Sharp & Dohme - Chibret	Francuska	5.058.90	1 g	5.058.90	-		STAC
0029507	J01DH51	imipenem, cilastatin	MIPCED	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 1g (500 mg + 500 mg)	Pharmaswiss d.o.o	Republika Srbija	5.160.30	2 g	2.064.12	-		**
0029510	J01DH51	imipenem, cilastatin	IMPENEMCILASTATIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 5 po 1g (500mg+500mg)	Hospira UK Limited	Velika Britanija	2.194.40	2 g	1.755.52	-		**
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	2.758.50	1,92 g	1.103.40	-		
0325484	J01FA10	azitromicin	HEMOMYCIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 500 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	418.70	0,5 g	418.70	-		STAC
0325476	J01FA10	azitromicin	SUNAMED	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 500 mg	Pliva Hrvatska d.o.o.	Hrvatska	2.093.40	0,5 g	418.68	-		STAC
0326041	J01FF01	klindamicin	KLINDAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (150 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.337.00	1,8 g	802.20	-		STAC
0326223	J01FF01	klindamicin	CLINDAMYCIN-MIP	rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 4 ml (600 mg/4 ml)	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	957.00	1,8 g	574.20	-		STAC
0326225	J01FF01	klindamicin	CLIDACIN BA FREE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 1 po 4 ml (150mg/ml)	Vianex S.A. - Plant A'	Grčka	191.40	1,8g	574.20	-		STAC
0326226	J01FF01	klindamicin	CLIDACIN BA FREE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 4 ml (150mg/ml)	Vianex S.A. - Plant A'	Grčka	957.00	1,8g	574.20	-		STAC
7024615	J01GB01	tobramicin	BRAMITOB	rastvor za raspršivanje	kontejner jednodozni, 56 po 4 ml (300mg/4ml)	Genetic S.P.A.; Chiesi Farmaceutici SPA	Italija; Italija	207.743.10	0,3g	3.709.70	-	Lečenje hronične plućne infekcije prouzrokovane bakterijom Pseudomonas aeruginosa kod pacijenata sa cističnom fibrozom uzrasta od 6 i više godina (E84).	Samo za decu. 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	400.70	0,24 g	120.21	-		
0024553	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	601.20	0,24 g	120.24	-		
0024580	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	400.70	0,24 g	120.21	-		
0024582	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	601.20	0,24 g	120.24	-		
0024604	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN B. BRALN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 80 ml (3 mg/ml)	B.Braun Medical S.A.	Španija	6.158.50	240 mg	307.93	-		STAC
0024605	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN B. BRALN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 120ml (3 mg/ml)	B.Braun Medical S.A.	Španija	7.494.50	240 mg	249.82	-		STAC
0024333	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1ml (40mg/ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	140.90	0,24g	84.54	-		
0024332	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2ml (80mg/2ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	400.70	0,24g	120.21	-		
0024331	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1,5 ml (120mg/1,5ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	601.20	0,24g	120.24	-		
0024282	J01GB06	amikacin	AMIKACIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 100 mg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	634.90	1 g	634.90	-		STAC
0024283	J01GB06	amikacin	AMIKACIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 500 mg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.823.80	1 g	364.77	-		STAC
0024633	J01GB06	amikacin	AMINOCIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 50 po 2 ml (500 mg/2 ml)	Pharmaswiss d.o.o	Republika Srbija	9.119.20	1 g	364.77	-		STAC
0329412	J01MA02	ciprofloksacin	MAROCEN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 100 mg/10 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	995.60	0,5 g	995.60	-		STAC
0329403	J01MA02	ciprofloksacin	CITERAL	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 10 ml (100 mg/10 ml)	Alkaloid d.o.o.	Republika Srbija	995.60	0,5 g	995.60	-		STAC
0329001	J01MA02	ciprofloksacin	CIPROFLOXACIN	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 100 ml (2 mg/ml)	S.C. Infomed Fluids S.R.L.	Rumunija	4.424.40	0,5 g	1.106.10	-		STAC
0329004	J01MA02	ciprofloksacin	CIPROFLOXACIN	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 200 ml (2 mg/ml)	S.C. Infomed Fluids S.R.L.	Rumunija	8.848.70	0,5 g	1.106.09	-		STAC
0329081	J01MA12	levofloksacin	LEVOMAX	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 100 ml (500 mg/100 ml)	Pharmaswiss d.o.o.	Republika Srbija	10.606.60	0,5 g	1.060.66	-		STAC
0329103	J01MA12	levofloksacin	LEVOXA	rastvor za infuziju	5 po 100 ml (5 mg/ml)	Pharmathen S.A.; Anfarm Hellas S.A.	Grčka; Grčka	5.303.30	0,5 g	1.060.66	-		STAC
0329200	J01MA12	levofloksacin	ALVOLAMID	rastvor za infuziju	bočica, 10 po 100 ml (5 mg/ml)	Alvogen Pharma d.o.o.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Republika Srbija; Grčka; Grčka	10.606.60	0,5 g	1.060.66	-		STAC
0329070	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100ml (5mg/ml)	Krka tovama Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka;	1.060.70	0,5g	1.060.70	-		STAC
0329071	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 100ml (5mg/ml)	Krka tovama Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka;	5.303.30	0,5g	1.060.66	-		STAC
0329072	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100ml (5mg/ml)	Krka tovama Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka;	10.606.60	0,5g	1.060.66	-		STAC
0329201	J01MA12	levofloksacin	LEVOFLOXACIN INNVENTA	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 100 ml (500 mg/100ml)	Cooper S.A.	Grčka	1.060.70	0,5 g	1.060.70	-		STAC
0329501	J01MA14	moksifloksacin	ELFONIS	rastvor za infuziju	boca, 1 po 250ml (400mg/250ml)	Hemofarm A.D	Republika Srbija	954.60	0,4g	954.60	-		STAC
0329502	J01MA14	moksifloksacin	MOKSIFLOKSACIN PHARMAS	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (400mg/250ml)	Pharmathen S.A.	Grčka	954.60	0,4 g	954.60	-		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 proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0329006	J01MA14	moksifloksacin	MOLOXIN	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (400mg/250ml)	Krka d.d., Novo Mesto; Tjad Pharma GmbH	Slovenija; Nemačka	954.60	0,4 g	954.60	-		STAC
0029790	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN-MIP	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 500 mg	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.204.50	2 g	963.60	-		**
0029791	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN-MIP	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 1000 mg	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	2.950.20	2 g	1.180.08	-		**
0029795	J01XA01	vankomicin	EDICIN	injekcija	1 po 500 mg	Lek farmacevska družba d.d.	Slovenija	240.90	2 g	963.60	-		**
0029796	J01XA01	vankomicin	EDICIN	injekcija	1 po 1 g	Lek farmacevska družba d.d.	Slovenija	590.00	2 g	1.180.00	-		**
0029801	J01XA01	vankomicin	VOXIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena 1 po 500 mg	Vianex S.A.- Plant C'	Grčka	240.90	2 g	963.60	-		**
0029797	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN RIEMSER	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 1000 mg	Riemser Arzneimittel AG	Nemačka	2.950.20	2 g	1.180.08	-		**
0029798	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN RIEMSER	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 500 mg	Riemser Arzneimittel AG	Nemačka	1.204.50	2 g	963.60	-		**
0029001	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 500 mg	Xellia Pharmaceuticals Aps	Danska	240.90	2 g	963.60	-		**
0029000	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1000 mg	Xellia Pharmaceuticals Aps	Danska	590.00	2 g	1.180.00	-		**
0029802	J01XA01	vankomicin	VOXIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1g	Vianex S.A	Grčka	590.00	2g	1.180.00	-		**
0029780	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	2.106.10	0,4 g	4.212.20	-		**
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	3.964.60	0,4 g	3.964.60	-		**
0029768	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLISTIN Alvoegen	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	1 po 10000000i	Alvoegen Pharma d.o.o, Xellia Pharmaceuticals APS	Republika Srbija; Danska	800.10	30000000i	2.400.30	-		**
0029767	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLISTIN Alvoegen	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	10 po 10000000i	Alvoegen Pharma d.o.o, Xellia Pharmaceuticals APS	Republika Srbija; Danska	8.001.00	30000000i	2.400.30	-		**
7029769	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLOBREATHE	prašak za inhalaciju, tvrda kapsula	blister deljiv na pojedinačne doze, 56 po 1662500 I	Forest-Tosaara Ltd.; Penn Pharmaceuticals Services Limited	Irski; Velika Britanija	101.463.50	30000000 I	3.269.50	-	Lečenje hronične plućne infekcije prouzrokovane bakterijom Pseudomonas aeruginosa kod pacijenata sa cističnom fibrozom uzrasta od 6 i više godina (E84).	Samo za decu. 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	138.40	1,5 g	415.20	-		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	2.767.90	1,5 g	415.19	-		STAC
0029785	J01XD01	metronidazol	METRONIDAZOL	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100 ml (500mg/100ml)	S.M. Farmaceutici S.R.L.	Italija	1.384.00	1,5 g	415.20	-		STAC
1029050	J01XX08	linezolid	ZENIX	film tableta	blister, 10 po 600 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	28.230.70	1,2 g	5.646.14	-		**
0029060	J01XX08	linezolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	946.20	1,2 g	5.677.20	-		**
0029061	J01XX08	linezolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 300 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2.554.60	1,2 g	5.109.20	-		**
1029052	J01XX08	linezolid	ZYVOXID	film tableta	blister deljiv na pojedinačne doze, 10 po 600 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	28.230.70	1,2 g	5.646.14	-		**
0029063	J01XX08	linezolid	ZYVOXID	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 300ml (2mg/ml)	Fresenius Kabi Norge AS	Norveška	25.546.00	1,2 g	5.109.20	-		**
0029062	J01XX08	linezolid	PNELIMOLID	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 300ml (2 mg/ml)	Alvoegen Pharma d.o.o; Synthron BV; Synthron Hispania SL	Republika Srbija; Holandija; Španija	2.554.60	1,2 g	5.109.20	-		**
0327484	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	160.989.70	35 mg	11.269.28	-		** STAC
0327312	J02AC01	flukonazol	DIFLUCAN	rastvor za infuziju	1 po 100 ml (2 mg/ml)	Pfizer PGM	Francuska	557.20	0,2 g	557.20	-		STAC
0327357	J02AC01	flukonazol	FLUCONAL	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	557.20	0,2 g	557.20	-		STAC
0327001	J02AC01	flukonazol	B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 100 ml (2mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	5.572.00	0,2 g	557.20	-		STAC
0327000	J02AC01	flukonazol	FLUCONAZOLE B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 200 ml (2mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	11.763.80	0,2 g	588.19	-		STAC
0327003	J02AC01	flukonazol	DIFLUZOL	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100ml (2mg/ml)	Pharmaceutical Balkans d.o.o. Novi Bečej	Republika Srbija	557.20	0,2 g	557.20	-		STAC
1327402	J02AC02	itrakonazol	KANAZOL	kapsula, tvrda	blister, 10 po 100mg	Slavamed d.o.o.	Republika Srbija	707.40	0,2 g	141.48	-		STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1327403	J02AC02	itrakonazol	KANAZOL	kapsula, tvrda	blister, 5 po 100 mg	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	353.70	0,2 g	141.48	-		STAC
0327534	J02AC03	vorikonazol	VFEND	prašak za rastvor za infuziju	1 po 200 mg	Pfizer PGM	Francuska	5.949.10	0,4 g	11.898.20	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
1327530	J02AC03	vorikonazol	VFEND	film tableta	blister, 10 po 50 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	5.103.10	0,4 g	4.082.48	-		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	16.837.10	0,4 g	3.367.42	-		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	5.949.10	0,4g	11.898.20	-		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	Alvogem Pharma d.o.o. Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	5.949.10	0,4 g	11.898.20	-		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	Alvogem Pharma d.o.o. Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	7.144.40	0,4 g	4.082.51	-		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	Alvogem Pharma d.o.o. Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	23.871.90	0,4 g	3.367.41	-		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 200mg	Pliva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	5.949.10	0,4g	11.898.20	-		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	Alvogem Pharma d.o.o. Pharmathen International SA; Pharmathen S.A.	Republika Srbija; Grčka; Grčka	7.144.40	0,4 g	4.082.51	-		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.
1327560	J02AC03	vorikonazol	VANZIMEC	film tableta	blister, 10 po 50mg	Actavis Group PTC EHF; Actavis Ltd; Actavis EHF.	Island; Malta; Island	5.103.10	0,4 g	4.082.48	-		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.
1327562	J02AC03	vorikonazol	VANZIMEC	film tableta	blister, 10 po 200mg	Actavis Group PTC EHF; Actavis Ltd; Actavis EHF	Island; Malta; Island	16.837.10	0,4 g	3.367.42	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
0327511	J02AC03	vorikonazol	VORIKONAZOL PHARMAS	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen SA; Pharmathen International SA	Grčka; Grčka; Grčka	5.949.10	0,4 g	11.898.20	-		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	70.000,00	800 mg	13.333.33	-	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 (Z94).	STAC. Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327560	J02AX04	kaspofungin	CANCIDAS	prašak za rastvor za infuziju	1 po 50 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	30.706.10	50 mg	30.706.10	-		** 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 proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0327561	J02AX04	kaspofungin	CANCIDAS	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 70 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	38.673.90	50 mg	27.767.07	-		** 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	Alvogen Pharma d.o.o., Pharmathen SA	Republika Srbija, Grčka	23.274.00	50 mg	23.274.00	-		** 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	Alvogen Pharma d.o.o., Pharmathen SA	Republika Srbija, Grčka	34.986.50	50 mg	24.990.36	-		** U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
0327566	J02AX04	kaspofungin	KASPOFUNGIN PHARMAS	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 mg	Pharmadox Healthcare Ltd., Galenicum Health, SL, SAG Manufacturing, S.L.U	Malta; Španija; Španija	23.274.00	50 mg	23.274.00	-		** U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
0327567	J02AX04	kaspofungin	KASPOFUNGIN PHARMAS	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 70 mg	Pharmadox Healthcare Ltd., Galenicum Health, SL, SAG Manufacturing, S.L.U	Malta; Španija; Španija	34.986.50	50 mg	24.990.36	-		** 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	Irska	22.767.30	0,1g	45.534.60	-	1. Lečenje invazivnih kandidijaza; 2. Profilaksa Candida infekcija kod pacijenata podvrnutih 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	Irska	43.468.90	0,1g	43.468.90	-	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 koje je u njoj započeto.
0327500	J02AX06	anidulafungin	ECALTA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100mg	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	40.394.60	0,1g	40.394.60	-	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	2.765.60	4 g	8.849.92	-		**
0328260	J05AB06	ganciklovir	CYMEVENE	prašak za rastvor za infuziju	1 po 500 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	3.488.20	0,5 g	3.488.20	-		**
1328610	J05AB14	valganciklovir	VALCYTE	film tableta	bočica, 60 po 450mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	79.324.90	900mg	2.644.16	-	Prevenција CMV bolesti kod CMV - negativnih pacijenata koji su primili transplantirani solidni organ od CMV - pozitivnog davaoца (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 (90 mg/ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	168.342.70	0,18 g	5.611.42	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju samo kod onih HIV pozitivnih pacijenata koji su duго ležali antiretrovirusnim lekovima i kod kojih testovi genotipske rezistencije pokazuju da se kombinacije od tri antiretrovirusna leka može sastaviti samo uz upotrebu Prezista 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	8.962.00	-	-	-		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.
0013554	J06BA01	humani normalni imunoglobulin	GAMMANORM	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 10ml (165mg/ml)	Octapharma AB	Švedska	89.620.50	-	-	-		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	17.924.10	-	-	-		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	179.240.90	-	-	-		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.
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	19.181.10	-	-	-		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 proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0013408	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	IG VENA	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100ml (50mg/ml)	Kedrion S.P.A	Italija	40.659,50	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013308	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	IG VENA	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200ml (50mg/ml)	Kedrion S.P.A	Italija	81.235,90	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013618	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	IQYMUNE	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 50 ml (100mg/ml)	LFB Biomedicaments	Francuska	40.594,40	-	-	-		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 sekundarnom nivou.
0013617	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	IQYMUNE	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 100 ml (100mg/ml)	LFB Biomedicaments	Francuska	81.188,70	-	-	-		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.
0013447	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)	Kedrion S.P.A.	Italija	4.345,20	-	-	-		STAC
0013315	J06BB01	anti-D (Rho) imunoglobulin, humani	RHESONATIV	rastvor za injekciju	ampula, 1 po 2 ml (625 IJ/ml)	Octapharma AB	Švedska	5.451,20	-	-	-		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	5.486,20	-	-	-		STAC
0013450	J06BB01	anti-D (Rho) imunoglobulin, humani	HUMAN ANTI-D IMMUNOGLOBULIN KEDRION	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (300mcg/2ml)	Kedrion S.P.A.	Italija	4.345,20	-	-	-		STAC
0013168	J06BB02	tetanus imunoglobulin, humani	TETAGAM P	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 1ml (250 IJ/ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	1.016,50	-	-	-		
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)	Kedrion S.P.A.	Italija	851,80	-	-	-		
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	8.047,90	-	-	-		
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	36.993,70	-	-	-		
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	142.787,00	-	-	-		
0013456	J06BB04	humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku upotrebu	VENBIG	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 45 ml (50 IJ/ml)	Kedrion S.P.A.	Italija	142.787,00	-	-	-		
0013455	J06BB04	humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku upotrebu	VENBIG	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 IJ/ml)	Kedrion S.P.A.	Italija	36.993,70	-	-	-		
0013451	J06BB04	hepatitis B imunoglobulin, humani	IMMUNOHS	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 ml (180 IJ/ml)	Kedrion S.P.A.	Italija	8.202,40	-	-	-		
0013452	J06BB04	hepatitis B imunoglobulin, humani	IMMUNOHS	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 3 ml (540 IJ/3ml)	Kedrion S.P.A.	Italija	28.732,30	-	-	-		
0013252	J06BB05	rabies imunoglobulin, humani	HUMANI ANTIRABUSKI IMMUNOGLOBULIN	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml (najmanje 150 IJ/ml)	Institut za transfuziju krvi Srbije	Republika Srbija	24.304,1	-	-	-		
0013289	J06BB16	palivizumab	SYNAGIS	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 0,5 ml (100mg/ml)	Abbvie S.R.L.	Italija	61.251,00	-	-	-		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	84.852,90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011810	J07AH08	vakcina protiv meningitisa (serotip A, C, Y, W-135), polisaharidna	MENACTRA	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 0,5mL (4mcg/0,5mL+4mcg/0,5mL+4mcg/0,5mL)	Sanofi Pasteur INC.	SAD	11.998,60	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011147	J07AJ51	vakcina protiv difterije, tetanusa i velikog kašlja, adorbovana	ALDIPETE-T	suspenzija za injekciju	bočica, 10x5ml (30 IJ, (najmanje)+40 IJ, (najmanje)+0,5ml);	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Toniak"	Republika Srbija	17.656,00	-	-	-		
0011856	J07AL01	vakcina protiv pneumokoka, polivalentna	PNEUMO 23	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (25 mcg/0,5 ml)	Sanofi-Aventis ZRT; Sanofi Pasteur S.A.	Mađarska; Francuska	1.108,00	-	-	-		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 proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0011935	J07AL02	pneumokokna polisaharidna konjugovana vakcina, adsorbovana	PREVENAR 13	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (2,2 mcg/0,5 ml + 2,2 mcg/0,5 ml + 2,2 mcg/0,5 ml + 2,2 mcg/0,5 ml + 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 + 32 mcg/0,5 ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	5.363.40	-	-	-		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	5.289.80	-	-	-		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, LIJOFILIZOVANA	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica sa rastvaračem u ampuli 5 po 1 ml, 1mg/ml	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Tortak"	Republika Srbija	5.281.10	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011876	J07BB02	vakcina protiv gripa, trovalentna prečišćeni antigeni virusa influenza A (H1N1), A (H3N2) i B	VAXIGRIP	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	1 po 0,5ml (15 mcg + 15 mcg + 15 mcg)/doza	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	538.90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011913	J07BB02	vakcina protiv gripa (fragmentisani virus, inaktivisani)	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	10.778.10	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011934	J07BB02	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	418.90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011933	J07BB02	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	4.188.70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011553	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	ENGERIX B	suspenzija za injekciju	bočica, 25 po 0,5 ml (10 mcg/0,5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	12.816.70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011551	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	ENGERIX B	suspenzija za injekciju	bočica, 25 po 1 ml (20 mcg/1 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	19.997.50	-	-	-		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	79.990.00	-	-	-		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	51.266.80	-	-	-		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.	Juzna Koreja	799.90	-	-	-		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.	Juzna Koreja	512.70	-	-	-		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.	Juzna Koreja	5.126.70	-	-	-		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.	Juzna Koreja	7.999.00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011866	J07BD52	vakcina protiv malih boginja, crvenke i zaušnj (zvi atenuisani virusi morbilli, rubole i parotitisa)	PRIORIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvarača, 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	1.033.10	-	-	-		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 proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0011909	J07BD52		vakcina protiv malih boginja, crvenke i zauški (živi atenuirani virusi morbilli, rubelle i parotitisa)	PRIORIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	103.309,90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011955	J07BD52		vakcina protiv malih boginja, zauški i rubela	M-M-R-VAXPRO	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	7.650,70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011895	J07BF03		vakcina protiv poliomijelitisa, inaktivisana	IMOVAX POLIO	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Sanofi-Aventis ZRT.; Sanofi Pasteur S.A.	Mađarska; Francuska; Francuska	676,70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
2011700	J07BF04		vakcina protiv dečije paralize (oralna)	DVOVALENTNA ORALNA VAKCINA PROTIV POLIOMIJELITISA, TIP 1 I 3	oralna suspenzija	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	35.833,70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011863	J07BG01		vakcina protiv besnila	VERORAB	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi-Aventis ZRT.	Francuska; Mađarska	7.168,20	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011927	J07BK01		vakcina protiv varicele, živa	VARILRIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	3.459,40	-	-	-		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	napunjen injekcioni špric i prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	2.201,00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011929	J07CA06		vakcina protiv difterije, tetanusa, velikog kašlja (acelularna, komponentna), dečje paralize (inaktivisana) i vakcina protiv Haemophilusa tip b (konjugovana, adsorbovana)	PENTAXIM	prašak i suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu sa dodatkom jedne ili dve igle	Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi-Aventis ZRT.	Francuska; Mađarska	2.201,00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0031500	L01AA01		ciklofosamid	ENDOXAN	prašak za rastvor za injekciju	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	445,20	-	-	-		
0031501	L01AA01		ciklofosamid	ENDOXAN	prašak za rastvor za injekciju	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	809,30	-	-	-		
0031171	L01AA03		melfalan	MELPHALAN INNVENTA	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	Eriochem S.A.	Argentina	32.497,50	-	-	-		
0031051	L01AA06		ifosfamid	HOLOXAN	prašak za rastvor za injekciju	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	2.563,50	-	-	-		
0039031	L01AX04		dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za infuziju	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	5.288,20	-	-	-		
0039030	L01AX04		dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za infuziju	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	8.902,80	-	-	-		
0039032	L01AX04		dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	10.138,70	-	-	-		
0039033	L01AX04		dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	20.277,50	-	-	-		
0034180	L01BA01		metotrexat	METHOTREXATE PFIZER	boćica plastična, 5 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	1.885,30	-	-	-		
0034181	L01BA01		metotrexat	METHOTREXATE PFIZER	boćica plastična, 1 po 20 ml (500 mg/20 ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	2.660,10	-	-	-		
0034151	L01BA01		metotrexat	METOJECT	napunjen injekcioni špric, 1 po 1,5 ml, 15 mg/1,5 ml	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	955,60	-	-	-		



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 proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034153	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 2 ml, 20 mg/2 ml	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpraparate M.B.H	Nemačka	1,011.40	-	-	-		
0034154	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 2,5 ml, 25 mg/2,5 ml	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpraparate M.B.H	Nemačka	1,241.30	-	-	-		
0034339	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,375ml (7,5mg/0,375ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	405.50	-	-	-		
0034340	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,5ml (10mg/0,5ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	523.90	-	-	-		
0034341	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,625ml (12,5mg/0,625ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	644.20	-	-	-		
0034338	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,75ml (15mg/0,75ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	955.60	-	-	-		
0034332	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 1ml (20mg/1ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	1,011.40	-	-	-		
0034025	L01BB04	kisladrin	LITAK	rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 10 mg/5 ml	Lipomed AG	Švajcarska	157,115.70	-	-	-		STAC.
0034801	L01BB05	fludarabin	SINDARABIN 0	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 50 mg	S.C. Sinda-Pharma S.R.L.	Rumunija	3,873.50	-	-	-		Hronična limfocitna leukemija i nehoćinski limfomi (folikularni limfomi, limfomi marginalne zone, MANTLE ćelijski limfom, limfoplazmocitni limfom).
0034800	L01BB05	fludarabin	FLUDARABINE PLIVA 0	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 2 ml (25 mg/ml)	Pharmachemie B.V; Pliva Hrvatska d.o.o.	Holandija; Hrvatska	3,873.50	-	-	-		Hronična limfocitna leukemija i nehoćinski limfomi (folikularni limfomi, limfomi marginalne zone, MANTLE ćelijski limfom, limfoplazmocitni limfom).
0034019	L01BB05	fludarabin	FLUDARABIN EBEWE 0	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	3,873.50	-	-	-		Hronična limfocitna leukemija i nehoćinski limfomi (folikularni limfomi, limfomi marginalne zone, MANTLE ćelijski limfom, limfoplazmocitni limfom).
0034140	L01BC01	citarabin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	libobica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Actavis Italy S.P.A.	Italija	362.30	-	-	-		
0034141	L01BC01	citarabin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	libobica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 10 ml (500 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A.	Italija	1,272.60	-	-	-		
0034142	L01BC01	citarabin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica 1 po 1000 mg	Actavis Italy S.P.A.	Italija	2,259.00	-	-	-		
0034350	L01BC01	citarabin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg/5 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	233.20	-	-	-		
0034351	L01BC01	citarabin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg/10 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1,161.70	-	-	-		
0034352	L01BC01	citarabin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1,912.70	-	-	-		

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 proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034023	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL - TEVA	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 5 ml (50 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company	Holandija; Mađarska	235.00	-	-	-		
0034024	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL - TEVA	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 10 ml (50 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company	Holandija; Mađarska	243.30	-	-	-		
0034165	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 10 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	425.00	-	-	-		
0034167	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 20 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	553.00	-	-	-		
0034166	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 100 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	1,800.00	-	-	-		
0034326	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (250mg/5ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	452.20	-	-	-		
0034327	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (500mg/10ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	426.40	-	-	-		
0034328	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 20 ml (1000mg/20ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	554.40	-	-	-		
0034329	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (5000mg/100ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	1,801.40	-	-	-		
0034210	L01BC05	gemcitabin	GEMZAR	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Lilly France S.A.S.	Francuska	592.10	-	-	-	<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>- Klinika 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>	

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
0034211	L01BC05	gemcitabin	GEMZAR <sup>®</sup>	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	Lilly France S.A.S.	Francuska	2.800,00	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroeljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/II); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina ili takšana ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti, Knez selo <sup>®</sup> KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034426	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE <sup>®</sup>	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	532,90	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroeljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/II); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina ili takšana ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti, Knez selo <sup>®</sup> KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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
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	2.520.00	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroeljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/II); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina ili takšana ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti , Knez selo" KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034551	L01BC05	gemcitabin	GEMNIL	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Vianex S.A. - Plant C	Grčka	532.90	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroeljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/II); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina ili takšana ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti , Knez selo" KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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
0034450	L01BC05	gemcitabin	GEMNIL 0	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	Vianex S.A. - Plant C	Grčka	2.520,00	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroeljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/II); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina ili takšana ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti, Knez selo KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034432	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE 0	koncentrat za rastvor za infuziju	staklena bočica, 1 po 5 ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H.NFG. KG	Austrija	532,90	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez symptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroeljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/II); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina ili takšana ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti, Knez selo KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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
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	2.520,00	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroeljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/II); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina ili takšana ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti , Knez selo" KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
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	7.676,20	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroeljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/II); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina ili takšana ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti , Knez selo" KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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
0034008	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN 0	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	532,90	-	-	-	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroeljalni karcinom (TCC):</p> <p>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/II);</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 takšana ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <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>
0034007	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN 0	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	2.520,00	-	-	-	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez symptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroeljalni karcinom (TCC):</p> <p>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/II);</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 takšana ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <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>

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
0034006	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN 0	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 2000 mg	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	7.676,20	-	-	-	<p>1. Nemikrocilularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroeljalni karcinom (TCC):</p> <p>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/II);</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 kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <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> </ul> <p>Vojnomedicinska akademija;</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>- 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> </ul> <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <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> </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 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> </ul> <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
1034445	L01BC06	kapecitabin	XALVOBIN 0	film tableta	blister, 120 po 500 mg	Alvogen Pharma d.o.o., Remedica Ltd	Republika Srbija; Kipar	10.562,30	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina 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 toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju;</p> <p>b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.</p>	<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> </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>- 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> </ul> <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
1034452	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA 0	film tablete	60 po 150 mg	Pharmaceare premium LTD, Malta; Kika, tovarna zdravi d.d., Slovenija	Malta; Slovenija	1.847,00	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina 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 toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju;</p> <p>b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.</p>	<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> </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>- 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> </ul> <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>



JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1034450	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA 0	film tablete	120 po 500 mg	Pharmacare premium LTD, Malta; Krka, tovarna zdravil d.d., Slovenija	Malta; Slovenija	10.562.30	-	-	-	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	kapecitabin	CAPECITABINE PHARMASWISS 0	film tablete	120 po 500 mg	PharmaSwiss d.o.o	Republika Srbija	10.562.30	-	-	-	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	kapecitabin	KAPETRAL 0	film tableta	bilater, 60 po 150 mg	Remedica Ltd.	Kipar	1.847.00	-	-	-	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	kapecitabin	KAPETRAL 0	film tableta	blister, 120 po 500 mg	Remedica Ltd.	Kipar	10.562.30	-	-	-	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.
0030230	L01CA02	vinikristin	SINDOVIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 1 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	409.50	-	-	-		
0030040	L01CA02	vinikristin	VINCRIStINE PFIZER	rastvor za injekciju/infuziju	bočica plastična, 5 po 1 ml (1mg/ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	3.138.10	-	-	-		
0030240	L01CA04	vinorelbin	VINORELSIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1 ml (10 mg/ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	1.453.40	-	-	-		

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0030241	L01CA04	vinorelbin	VINORELSIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Actavis Italy S.P.A; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	6.540.50	-	-	-		
0030243	L01CA04	vinorelbin	VINORELBIN "Ebewe"	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1 ml (10 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1.453.40	-	-	-		
0030242	L01CA04	vinorelbin	VINORELBIN "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	6.540.50	-	-	-		
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	684.90	-	-	-		
0030121	L01CB01	etopozid	ETOPOSIDE-TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V. S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Holandija	684.90	-	-	-		
0030122	L01CB01	etopozid	SINTOPOZID	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	684.90	-	-	-		
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	2.649.90	-	-	-	<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 taksan senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao selekcionirani 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 selekcionirani 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, selekcionirana 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 I i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetloćeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikocelularni 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>- KSC 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>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KSC 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	8.391.10	-	-	-	<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 taksan senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao selekcionirani 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 selekcionirani 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, selekcionirana 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 I: i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetloćeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikocelularni 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>- KSC 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>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KSC 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>

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
0039500	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL - TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica,1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	2.649,90	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod 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 Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetloćeljski 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-Ib), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka &gt; 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocilarni 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>- KSC 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>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš,</li> <li>- KSC 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>
0039501	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL - TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica,1 po 16,7 ml (100 mg/16,7 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	8.391,10	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod 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 Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetloćeljski 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-Ib), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka &gt; 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocilarni 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>- KSC 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 seko“ KC Niš,</li> <li>- KSC 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>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039020	L01CD01	paklitaksel	SINDAXEL <sup>o</sup>		bočica, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A	Rumunija; Italija	2.649.90	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod 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 Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetloćeljski 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-Ib), za pacijente koji nisu primili paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka 2 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>- KSC 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>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš,</li> <li>- KSC 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 <sup>o</sup>		1 po 16.67 ml (100 mg/16.67 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A	Rumunija; Italija	8.391.10	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod 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 Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetloćeljski 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-Ib), za pacijente koji nisu primili paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka 2 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>- KSC 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>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš,</li> <li>- KSC 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>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039858	L01CD01	paklitaksel	SINDAXEL <sup>®</sup>	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 25ml (150mg/25ml)	Activis Italy S.P.A; S.C Sinda-Pharma S.R.L	Italija; Rumunija	12.425,60	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod 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 Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetloćeljski 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-Ib), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka &gt; 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocilarni 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>- KSC 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>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš,</li> <li>- KSC 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>®</sup>	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, staklena, 1 po 5 ml, 30 mg/5 ml	Vianex S.A.- Plant C'	Grčka	2.649,90	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod 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 Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetloćeljski 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-Ib), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka &gt; 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocilarni 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>- KSC 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 seko“ KC Niš,</li> <li>- KSC 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>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039850	L01CD01	paklitaksel	PATAxel 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, staklena, 1 po 16,7 ml, 100 mg/16,7 ml	Vianex S.A.- Plant C	Grčka	8.391,10	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod 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 Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetloćeljski 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-Ib), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka 2-6 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 platinjskim 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>- KSC 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>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš,</li> <li>- KSC 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>
1039851	L01CD01	paklitaksel	PATAxel 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, staklena, 1 po 50 ml, 300 mg/50ml	Vianex S.A.- Plant C	Grčka	24.362,80	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod 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 Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetloćeljski 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-Ib), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka 2-6 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 platinjskim 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>- KSC 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>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš,</li> <li>- KSC 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>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039853	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (6mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	2.649.90	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod 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 Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetloćeljski 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-Ib), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka 2-6 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>- KSC 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>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš,</li> <li>- KSC 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>
1039854	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 16,7 ml (6mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	8.391.10	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod 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 Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetloćeljski 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-Ib), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka 2-6 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>- KSC 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 onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez seko“ KC Niš,</li> <li>- KSC 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>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039725	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL SANDOZ	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 20 mg/2 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG.KG	Austrija	2.354.50	-	-	-	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 - retretman 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. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u 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, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039796	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL SANDOZ	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 80 mg/8 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG.KG	Austrija	8.790.90	-	-	-	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 - retretman 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. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u 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, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ 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, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039727	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	2.354.50	-	-	-	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 - retretman 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. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u 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, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.



JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039728	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL 0	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	8.790.90	-	-	-	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 - retretman kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna 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 platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u 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, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ 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, - 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.
0039002	L01CD02	docetaksel	TOLNEXA 0	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 1ml (20mg/1ml)	Krka, Tovarna Zdravil d.d	Slovenija	2.354.50	-	-	-	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 - retretman kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna 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 platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u 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, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039001	L01CD02	docetaksel	TOLNEXA 0	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 4 ml (80mg/4ml)	Krka, Tovarna Zdravil d.d	Slovenija	8.790.90	-	-	-	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 - retretman kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna 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 platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u 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, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
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	622.30	-	-	-		
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	-	-	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0033170	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN - TEVA	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 10 mg	Pharmachemie B.V.	Holandija	622.30	-	-	-		
0033171	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN - TEVA	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 50 mg	Pharmachemie B.V.	Holandija	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	539.30	-	-	-		
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	1,748.40	-	-	-		
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	858.50	-	-	-		
0033103	L01DB01	doksorubicin	ADRIBLASTINA RD	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 50mg	Actavis Italy S.p.A	Italija	1,220.60	-	-	-		
0033060	L01DB02	daunorubicin	DALINOBLASTINA	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 10 ml (20 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A	Italija	1,130.00	-	-	-		
0033112	L01DB03	epirubicin	FARMORUBICIN R.D.	injekcija	1 po 10 mg sa rastv.	Actavis Italy S.P.A	Italija	299.80	-	-	-		
0033113	L01DB03	epirubicin	FARMORUBICIN R.D.	injekcija	1 po 50 mg sa rastv.	Actavis Italy S.P.A	Italija	1,498.80	-	-	-		
0033130	L01DB03	epirubicin	EPISINDAN	liofilizat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	299.80	-	-	-		
0033131	L01DB03	epirubicin	EPISINDAN	liofilizat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	1,498.80	-	-	-		
0033121	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	1,057.80	-	-	-		
0033122	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	5,287.10	-	-	-		
0033123	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	10,574.30	-	-	-		
0033241	L01DB07	mitoksantron	MITOXANTRON "Ebewe" <sup>o</sup>	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10 mg/5 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	5,450.70	-	-	-	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, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku 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" <sup>o</sup>	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 mg/10 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	10,452.20	-	-	-	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, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0033220	L01DC01	bleomicin	BLEOCIN-S	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 15000 IJ.	Nippon Kayaku Co. Ltd.	Japan	2,267.20	-	-	-		
0031330	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN "Ebewe"	rastvor za infuziju	1 po 10 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	336.20	-	-	-		
0031332	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN "Ebewe"	rastvor za infuziju	1 po 50 mg/100 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1,322.30	-	-	-		
0031250	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN PFIZER	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 10 ml (1mg/ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	800.10	-	-	-		
0031251	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN PFIZER	rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 50 ml (1 mg/ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	921.90	-	-	-		
0031223	L01XA01	cisplatin	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	cisplatin	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	1,700.00	-	-	-		
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	1,700.00	-	-	-		

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 proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0031307	L01XA03	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	5.820.90	-	-	-		
0031364	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN-PLIVA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 ml (5 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Holandija; Hrvatska	2.458.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odnako/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031365	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN-PLIVA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Holandija; Hrvatska	4.917.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odnako/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031367	L01XA03	oksaliplatin	SINOXAL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 ml (50 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	2.458.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odnako/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031368	L01XA03	oksaliplatin	SINOXAL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 20 ml (100 mg/20 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	4.917.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odnako/neresektabilnog 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 EBEBWE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 ml (5 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	2.458.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odnako/neresektabilnog 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 EBEBWE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	4.917.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odnako/neresektabilnog 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 RTU ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 ml (5mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC	Velika Britanija	2.458.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odnako/neresektabilnog 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 RTU ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 20 ml (5mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC	Velika Britanija	4.917.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odnako/neresektabilnog 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.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0031371	L01XA03	oksaliplatin	GOXYRAL ◊		prašak za rastvor za infuziju bočica staklena, 1 po 100 mg	Eriochem S.A.	Argentina	4.917.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog 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	2.458.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039394	L01XE01	imatinib	ALVOTINIB ◊		film tableta blister, 120 po 100 mg	Alvogen Pharma d.o.o., Pharmadox Healthcare Ltd.; Remedica Ltd	Republika Srbija, Malta; Kipar	98.796.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (t(9;22) bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti) kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali/inoperabilni ili metastatski 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, - Univerzitetska 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	imatinib	ALVOTINIB ◊		film tableta blister, 30 po 400 mg	Alvogen Pharma d.o.o., Pharmadox Healthcare Ltd.; Remedica Ltd	Republika Srbija, Malta; Kipar	97.016.50	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (t(9;22) bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti) kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali/inoperabilni ili metastatski 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, - Univerzitetska 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.

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
1039392	L01XE01	imatinib	IMATINIB PHARMASWISS ◊	film tableta	blister, 120 po 100 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	98.796.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za decu i omladinu Vojvodine,</li> <li>- Klinika za deđe interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“.</li> </ul> <p>- Vojnomedicinska akademija.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <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>- 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>
1039389	L01XE01	imatinib	IMATINIB PHARMASWISS ◊	film tableta	blister, 30 po 400 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	97.016.50	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za decu i omladinu Vojvodine,</li> <li>- Klinika za deđe interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“.</li> </ul> <p>- Vojnomedicinska akademija.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <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>
1039006	L01XE01	imatinib	MEAXIN ◊	film tablete	blister, 60 po 100 mg	Kika, tovarna zdravil d.d	Slovenija	49.398.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za decu i omladinu Vojvodine,</li> <li>- Klinika za deđe interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“.</li> </ul> <p>- Vojnomedicinska akademija.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <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>

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
1039007	L01XE01	imatinib	MEAXIN <sup>o</sup>	film tablete	blister, 120 po 100 mg	Krka, tovarna zdravl d.d	Slovenija	98.796.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za decu i omladinu Vojvodine,</li> <li>- Klinika za deđe interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“.</li> </ul> <p>- Vojnomedicinska akademija.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <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>- 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>
1039009	L01XE01	imatinib	MEAXIN <sup>o</sup>	film tablete	blister, 30 po 400 mg	Krka, tovarna zdravl d.d	Slovenija	97.016.50	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za decu i omladinu Vojvodine,</li> <li>- Klinika za deđe interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“.</li> </ul> <p>- Vojnomedicinska akademija.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <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>
1039960	L01XE01	imatinib	IMAREM <sup>o</sup>	film tableta	blister, 120 po 100 mg	Remedica Ltd.	Kipar	98.796.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za decu i omladinu Vojvodine,</li> <li>- Klinika za deđe interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“.</li> </ul> <p>- Vojnomedicinska akademija.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <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>

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
1039861	L01XE01	imatinib	IMAREM®	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Remedica Ltd.	Kipar	97.016.50	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom 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, - Univerzitetska 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	imatinib	PLIVATINIB®	film tableta	blister, 60 po 100mg	Pliva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	49.398.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom 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, - Univerzitetska 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	CAMPITO ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 100 mg/5 ml	Pfizer (Perth) PTY. Ltd.	Australija	2.908.20	-	-	-	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	CAMPITO ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Pfizer (Perth) PTY. Ltd.	Australija	1.270.60	-	-	-	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	CAMPITO ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 15 ml (300 mg/15 ml)	Pfizer (Perth) PTY. Ltd.	Australija	9.919.60	-	-	-	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 proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039295	L01XX19	irinotekan	IRINOTESIN ◊	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	1.270.60	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog 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.
0039294	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.; Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	2.908.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog 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	1.270.60	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog 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	2.908.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog 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.	Velika Britanija	1.270.60	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog 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.	Velika Britanija	2.908.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog 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	9.919.60	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog 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	17.951.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog 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.



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 proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039100	L01XX32	bortezomib	VELCADE ◊	prašak za rastvor za injekciju	1 po 3,5 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	55.177,30	-	-	-	<p>Multipli mijelom:</p> <p>a) u prvj 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>
0039101	L01XX32	bortezomib	VELCADE ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	12.261,60	-	-	-	<p>Multipli mijelom:</p> <p>a) u prvj 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	Zdravlje AD Leskovac	Republika Srbija	55.177,30	-	-	-	<p>Multipli mijelom:</p> <p>a) u prvj 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	BORTEZOMB PLIVA ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 mg	Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company	Hrvatska; Madarska	12.261,60	-	-	-	<p>Multipli mijelom:</p> <p>a) u prvj 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	BORTEZOMB 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; Madarska	55.177,30	-	-	-	<p>Multipli mijelom:</p> <p>a) u prvj 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	BORTEZOMB PHARMAS ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 3,5 mg	Synthon S.R.O.; Synthon Hispania, S.L.	Češka; Španija	55.177,30	-	-	-	<p>Multipli mijelom:</p> <p>a) u prvj 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>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039114	L01XX32	bortezomib	VORTEMVEL 0	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 mg	Alvogen Pharma d.o.o., Synthron Hispania, S.L., Synthron S.R.O.	Republika Srbija; Španija; Češka	12.261,60	-	-	-	<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>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojpomedicinska 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	VORTEMVEL 0	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 3,5 mg	Alvogen Pharma d.o.o., Synthron Hispania, S.L., Synthron S.R.O.	Republika Srbija; Španija; Češka	55.177,30	-	-	-	<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>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojpomedicinska 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>	
0037021	LO2AE02	leuprorelin	LUPRON	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injektorom špricu	napunjen injektor špric, 1 po 1 ml (3,75 mg/ml)	Abbott Laboratories S.A., AbbVie Logistics B.V.	Španija; Holandija	9.851,10	0,134 mg	352,01	-	<p>STAC : Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1.1.2. na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 3.1.4. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.</p>	
0037020	LO2AE02	leuprorelin	LUPRON	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injektorom špricu	napunjen injektor špric, 1 po 1 ml (11,25 mg/ml)	Abbott Laboratories S.A., AbbVie Logistics B.V.	Španija; Holandija	29.112,60	0,134 mg	346,76	-	<p>1. Endometrioz (N80); 2. Medikamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).</p> <p>STAC : Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1.1.2. na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 3.1.4. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.</p>	
0037022	LO2AE02	leuprorelin	ELIGARD	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injektorom špricu sa rastvaračem, 1 po 45 mg	napunjen injektor špric sa rastvaračem, 1 po 45 mg	Astellas Pharma Europe B.V.	Holandija	56.547,20	0,134 mg	168,38	-	<p>1. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).</p> <p>STAC : Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.</p>	
0037023	LO2AE02	leuprorelin	LUTRATE DEPO	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa proizuđenim oslobađanjem	bočica sa praškom i napunjeni injektor špric sa rastvaračem, 1 po 3,75 mg	GP Pharm, SA	Španija	8.866,00	0,134 mg	316,81	-	<p>1. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).</p> <p>STAC : Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.</p>	
0037024	LO2AE02	leuprorelin	LUTRATE DEPO	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa proizuđenim oslobađanjem	bočica sa praškom i napunjeni injektor špric sa rastvaračem, 1 po 22,5 mg	GP Pharm, SA	Španija	22.224,00	0,134 mg	132,36	-	<p>1. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61).</p> <p>STAC : Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.</p>	
0037070	LO2AE03	goserelin	ZOLADEX	implant u napunjenom injektorom špricu	napunjen injektor špric, 1 po 3,6 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	10.475,30	0,129 mg	375,36	-	<p>1. Endometrioz (N80); 2. Medikamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 5. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA&gt;20, Gleason score8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 meseci; 6. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).</p> <p>STAC : Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1.1.2. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 3.4.1.5. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 6. na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.</p>	
0037071	LO2AE03	goserelin	ZOLADEX LA	implant	napunjen injektor špric, 1 po 10,8 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	31.467,80	0,129 mg	375,87	-	<p>1. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 3. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA&gt;20, Gleason score8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 meseci.</p> <p>STAC : Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.</p>	
0037091	LO2AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa proizuđenim 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	10.234,10	0,134 mg	365,70	-	<p>1. Endometrioz (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Prvi (centralni) preani pubertet (E22.8) 5. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).</p> <p>STAC : Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, pod tačkom 4. na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.</p>	
0037092	LO2AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa proizuđenim 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	30.702,20	0,134 mg	365,70	-	<p>1. Endometrioz (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Prvi (centralni) preani pubertet (E22.8).</p> <p>STAC : Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a pod tačkom 4. na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.</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 proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0037093	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženom oslobađanjem	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (22.5 mg/2 ml)	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	61.404.60	0.134 mg	365.70	-	1. Endometriza (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Pravi (centralni) perani pubertet (E22.8).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a pod tačkom 4. na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037090	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 7 po 1 ml (0.1 mg/1 ml)	Ipsen Pharma Biotech	Republika Srbija; Francuska	3.321.40	0.1 mg	474.49	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97)	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou
0069137	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju/infuziju 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	11.946.30	0.35 mg	6.968.68	-		STAC
0069138	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju/infuziju 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	18.423.00	0.35 mg	4.298.70	-		STAC
0069139	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju/infuziju 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	26.226.80	0.35 mg	3.824.74	-		STAC
0069130	L03AA02	filgrastim	ZARZIO	rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0.5 ml (30 Mj,0,5 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	3.684.60	0.35 mg	4.298.70	-		STAC
0069131	L03AA02	filgrastim	ZARZIO	rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0.5 ml (48 Mj,0,5 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	5.245.40	0.35 mg	3.824.77	-		STAC
0328336	L03AB04	interferon alfa 2a	ROFERON A	rastvor za injekciju, špric	napunjen injekcioni špric, 1 po 3000000 IJ,0,5 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	1.451.30	2 Mj.	967.53	-	1. Hronični hepatitis B: a) Obe forme hroničnog hepatitisa B: HBeAg pozitivan i HBeAg negativan hronični hepatitis B, HBV DNK (PCR) + b) Prisutna replikacija virusa > 6 meseci c) Biohemijski povišena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki aktivna (nektroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana ciroza jetre e) Isključiti bolesnike sa kontraindikacijama za primenu interferona f) Doza: HBeAg pozitivan hronični hepatitis B: 5-10 miliona IJ, 3x nedeljno, 4-6 meseci. HBeAg negativan hronični hepatitis B: 5-10 miliona IJ, 3x nedeljno, 12-24 meseci. za decu: 5-6 miliona IJ/m <sup>2</sup> 3x nedeljno, 4-6 meseci. Lek se daje na osnovu mišljenja infektologa i hepatologa/gastroenterologa. 2. Hronični hepatitis C: a) Antitela na virus hepatitisa C pozitivna u serumu >6 meseci. b) Prisutna replikacija HCV (HCV RNK-PCR+) c) Biohemijski povišena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki dokazana aktivna (nektroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana ciroza jetre e) Doza: rekombinirani interferon alfa se primenjuje u dozi od 3 miliona IJ, 3x nedeljno, 52 nedelje za decu: 5 miliona IJ/m <sup>2</sup> 3x nedeljno, 52 nedelje. 3. Hronična mijeloidna leukemija. 4. Trihloekemija. 5. Održavanje remisije multiplog mijeloma. 6. Neuroendokrini tumori na osnovu mišljenja konzilijuma za neuroendokrinne tumore Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma Kliničkog centra.	
0010221	L04AA04	anti-humani T limfocitni imunoglobulin kunića	GRAFALON	koncentrat za rastvor za infuziju	10 po 5 ml (20 mg/ml)	Neovii Biotech GmbH	Nemačka	299.476.70	0.1 g	29.947.67	-		STAC
0010220	L04AA04	anti-humani T limfocitni imunoglobulin kunića	GRAFALON	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 5 ml (20 mg/ml)	Neovii Biotech GmbH	Nemačka	29.947.70	0.1 g	29.947.70	-		STAC
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	18.038.70	0.1 g	72.154.80	-		STAC
0014111	L04AD01	ciklosporin	SANDIMMUN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 5 ml (50 mg/ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	10.737.60	0.25 g	1.073.76	-		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	111.80	0.1 g	29.81	-		
0162192	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 3 ml (75 mg/3 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	111.80	0.1 g	29.81	-		
1162485	M01AB05	diklofenak	RAPTEN-K	obložena tableta	blister, 10 po 50 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	61.70	0.1 g	12.34	-		
1162487	M01AB05	diklofenak	RAPTEN DUO	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	blister, 30 po 75 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	280.40	0.1 g	12.46	-		
1162190	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	film tableta	blister, 20 po 50 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	82.50	0.1 g	8.25	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1162193	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	blister, 20 po 100 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	160.70	0,1 g	8.04	-		
1162441	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	gastrorezistentna tableta	blister, 20 po 50 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	82.50	0,1 g	8.25	-		
1162442	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	tableta sa produženim oslobađanjem	blister, 20 po 100 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	160.70	0,1 g	8.04	-		
5162445	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	supozitorija	strip, 10 po 50 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	144.50	0,1 g	28.90	-		
1162403	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN DUO	kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, brdva	blister, 30 po 75 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	280.40	0,1 g	12.46	-		
5162648	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	supozitorija	10 po 50 mg	Jugmedija a.d.	Republika Srbija	106.40	0,1 g	21.28	-		
1162402	M01AB05	diklofenak	DICLOFENAC-RETARD	tableta sa produženim oslobađanjem	blister, 20 po 100 mg	Remedica Ltd	Kipar	160.70	0,1 g	8.04	-		
1162520	M01AB15	ketorolak	ZODOL	film tableta	10 po 10 mg	Hemofarm a.d. u saradnji sa F. Hoffmann La Roche, Švajcarska	Republika Srbija	504.40	30 mg	151.32	-		
0162522	M01AB15	ketorolak	ZODOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 30 mg/ml	Hemofarm a.d. u saradnji sa F. Hoffmann La Roche, Švajcarska	Republika Srbija	353.80	30 mg	70.76	-		
1162555	M01AB16	aceklofenak	AFLAMIL	film tableta	blister, 20 po 100 mg	Gedeon Richter PLC. u saradnji sa Aiminal AG	Mađarska	380.30	0,2 g	38.03	-		
1161263	M01AC05	loroksikam	XEFO RAPID	film tableta	blister, 20 po 8 mg	Takeda GmbH	Nemačka	388.00	12 mg	29.10	-		
0161022	M01AC06	melokikam	MOVALIS	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1,5 ml (15 mg/1,5 ml)	Boehringer Ingelheim Espana S.A.	Španja	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	97.90	1,2 g	9.79	-		
1162512	M01AE01	ibuprofen	RAPIDOL	film tableta	blister, 30 po 400 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	97.90	1,2 g	9.79	-		
1162513	M01AE01	ibuprofen	RAPIDOL	film tableta	blister, 30 po 600 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	141.60	1,2 g	9.44	-		
1162423	M01AE02	naproksen	NAPROKSEN HF	film tableta	blister, 20 po 375 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	193.60	0,5 g	12.91	-		
0162088	M01AE03	ketoprofen	KETONAL	rastvor za injekciju	10 ampula po 100 mg/2 ml	Lek farmacevska družba d.d.	Slovenija	367.70	0,15 g	55.16	-		
1162089	M01AE03	ketoprofen	KETONAL FORTE	film tableta	bočica staklena, 20 po 100 mg	Lek farmacevska družba d.d.	Slovenija	166.30	0,15 g	12.47	-		
1162220	M01AE11	tiaprofenska kiselina	TURGANIL	tableta	blister, 20 po 300 mg	Union-Medic d.o.o. Novi Sad	Republika Srbija	239.10	600 mg	23.91	-		
0082320	M03AB01	suksametoniјum	MIDARINE	rastvor za injekciju/infuziju	100 po 2 ml (100 mg/2 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	4.745.10	-	-	-		STAC
0082290	M03AC04	atrankurijum besilat	TRACRIUM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2,5 ml (25 mg/2,5 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	639.80	-	-	-		STAC
0082291	M03AC04	atrankurijum besilat	TRACRIUM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	1.279.40	-	-	-		STAC
0082302	M03AC04	atrankurijum-besilat	ACURMIL	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (50mg/5ml)	GlaxoSmithKline Biochimico Farmaceutico Lischiarensi S.P.A.	Italija	1.279.40	-	-	-		STAC
0082052	M03AC09	rokuroniјum bromid	ESMERON	rastvor za injekciju	10 po 5 ml (50 mg/5 ml)	N.V. Organon	Holandija	4.808.00	-	-	-		STAC
0082410	M03AC11	cisatrankurijum 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	1.019.50	-	-	-		STAC
0082411	M03AC11	cisatrankurijum 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	2.041.70	-	-	-		STAC
0082111	M03AX01	toksin clostridium botulinum tip A	DYSPORT	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 2 po 500LD50jed.	Ipsen Biopharm Limited	Velika Britanija	58.224.10	-	-	-	1. Cerebralna paraliza sa spasticitetom i/ili distonijom i urednim mentalnim stanjem (G80.0, G80.1, G80.2, G80.3, G80.8); 2. Spazmodična distonija, blefarospazam, hemifacijalni spazam, tortikolis (cervikalna distonija), (G24.1, G24.2, G24.3, G24.4, G24.5, G24.8, G24.9, G24.0, G51.3); 3. Postapopleksična distonija šake, ruke i stopala. (G81.8, G83.1, G83.2).	STAC
0082115	M03AX01	botulinum toksin tip A	BOTOX	prašak za rastvor za injekciju	bočice staklene, 1 po 100 j.	Allergan Pharmaceuticals Ireland	Irska	16.076.60	-	-	-	1. Cerebralna paraliza sa spasticitetom i/ili distonijom i urednim mentalnim stanjem (G80.0, G80.1, G80.2, G80.3, G80.8); 2. Spazmodična distonija, blefarospazam, hemifacijalni spazam, tortikolis (cervikalna distonija), (G24.1, G24.2, G24.3, G24.4, G24.5, G24.8, G24.9, G24.0, G51.3); 3. Postapopleksična distonija šake, ruke i stopala. (G81.8, G83.1, G83.2).	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 proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0059089	M05BA06	ibandronska kiselina	BONVIVA	rastvor za injekciju	napunjen injektioni špric, 1 po 3 ml (3 mg/3 ml)	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	1.827.30	6mg	3.654.60	-	Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti $\leq -3,5$ 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 injektioni špricu	1 po 3ml (3mg/3ml)	Synthon BV; Synthon Hispania SL	Holandija; Španija	1.827.30	6mg	3.654.60	-	Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti $\leq -3,5$ 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.
0059213	M05BA08	zoledronska kiselina	ACLASTA	rastvor za infuziju	bočica, 1 po 100 ml (0,05 mg/ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	25.378.70	4 mg	20.302.96	-	1. Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti $\leq -3,5$ SD) sa povećanim rizikom od frakture kapi i kod bolesnika sa nedavnim frakturom kuka usled lake povrede, a kod kojih nije moguća primena oralnih bisfosfonata. 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. 2. Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti $\leq -3,5$ SD) povezane sa dugotrajnom terapijom sistemskim glukokortikoidima kod žena u postmenopauzi i muškaraca sa povećanim rizikom od frakture. 3. Terapija Paget-ove bolesti.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1., 2. i 3. 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	15.175.70	-	-	-		STAC
0080000	N01AF03	tiopental - natrijum	TIOPENTAL INJECTION BP 500 mg	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 50 po 500 mg	Rotexmedica GmbH	Nemačka	9.983.50	-	-	-		STAC
0087555	N01AH01	fentanil	FENTANYL	rastvor za injekciju	50 po 10 ml (0,05 mg/1 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	6.846.00	-	-	-		STAC
0087559	N01AH01	fentanil	FENTANYL PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 10 ml (0,5mg/10ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	1.369.20	-	-	-		STAC
0087575	N01AH02	alfentanil	RAFIFEN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 10 ml (0,5 mg/1 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	11.480.00	-	-	-		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	1.345.10	-	-	-		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	4.163.80	-	-	-		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	1.748.20	-	-	-		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	3.238.50	-	-	-		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	8.161.50	-	-	-		STAC
0080300	N01AX07	etomidat	HYPNOMIDATE	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 ml (2 mg/ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	571.90	-	-	-		STAC
0080420	N01AX10	propofol	PROPOFOL 1%	emulzija za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 20 ml (10 mg/ml)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	1.215.10	-	-	-		STAC
0080421	N01AX10	propofol	PROPOFOL 1%	emulzija za injekciju/infuziju	boca staklena, 1 po 50 ml (10 mg/ml)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	673.80	-	-	-		STAC
0080423	N01AX10	propofol	PROPOFOL 1%	emulzija za injekciju/infuziju	boca staklena, 1 po 100 ml (10 mg/ml)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	1.192.00	-	-	-		STAC
0080432	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 1%	emulzija za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 20 ml (10 mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	1.215.10	-	-	-		STAC
0080431	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 1%	emulzija za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 50 ml (10 mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	6.738.00	-	-	-		STAC
0080433	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 2%	emulzija za injekciju/infuziju	boca staklena, 10 po 50 ml (20mg/ml)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	11.021.70	-	-	-		STAC
0081581	N01BB01	bupivakain	MARCAINE 0,5%	rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 20 ml (5 mg/ml)	Recipharm Monts	Francuska	1.062.50	-	-	-		STAC
0081582	N01BB01	bupivakain	MARCAINE SPINAL 0,5%	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 ml (5 mg/ml)	Cenex- Fontenay Sous Bois	Francuska	2.314.40	-	-	-		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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0081583	N01BB01	bupivakain	MARCAINE SPINAL 0,5% HEAVY	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 ml (5 mg/ml)	Genevi- Fontenay Sous Bois	Francuska	2.471,90	-	-	-		STAC
0081013	N01BB01	bupivakain	BUPIVACAINE DELTAMEDICA	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5ml (5mg/ml)	Deltamedica GMBH	Nemačka	2.012,30	-	-	-	Hirurška anestezija	STAC
0081222	N01BB02	lidokain	LIDOKAIN-HLORID 1%	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 3,5 ml (35 mg/2,5ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	226,10	-	-	-		
0081560	N01BB02	lidokain	LIDOKAIN-HLORID 2%	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.285,70	-	-	-		
0081623	N01BB02	lidokain	LIDOCAINE SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 ml (10mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	495,50	-	-	-		
0081626	N01BB02	lidokain	LIDOCAINE SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 100 po 2 ml (20mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	2.571,40	-	-	-		
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	4.361,90	-	-	-		STAC
0081540	N01BB52	lidokain, adrenalin (epinefrin)	LIDOKAIN 2%-ADRENALIN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (40 mg+0,025 mg)	Galenika a.d.	Republika Srbija	919,80	-	-	-		
4081718	N01BB52	lidokain, hlorheksidin	CATHEJELL SA LIDOKAINCM	gel	apikator, 25 po 12,5g (20mg/g+0,5mg/g)	Pharmazeutische Fabrik Montavit Ges.m.b.H.	Austrija	2.702,10	-	-	-	Upotreba prilikom aplikacije katetra, endoskopa ili drugih medicinskih instrumenata u uretu.	Samo za decu.
0087854	N02AA01	morfin	MORFIN HIDROHLORID ALKALOID	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 20 mg/ml	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	709,50	30 mg	106,43	-		
0087018	N02AB02	petidin hidrohlorid	DOLANTIN	rastvor za injekciju	5 po 2 ml/100 mg	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH; Delpharm Dijon	Nemačka; Francuska	486,50	400 mg	389,20	-		STAC
0087531	N02AX02	tramadol	TRODON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (50 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	169,10	0,3 g	202,92	-		
0087533	N02AX02	tramadol	TRODON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 ml (100 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	235,30	0,3 g	141,18	-		
0086431	N02BB02	metamizol natrijum	NOVALGETOL	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2,5 g/5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.445,10	3 g	34,68	-		
0086418	N02BB02	metamizol natrijum	ANALON	rastvor za injekciju	ampula 50 po 2,5 g/5 ml	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	1.445,10	3 g	34,68	-		
0086930	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL PHARMASWISS	rastvor za infuziju	boca, 10 po 100 ml (10 mg/ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	1.701,60	3 g	510,48	-		
0088333	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 50 ml (10mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	1.421,30	3g	852,78	-		
0088334	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 100 ml (10mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	1.701,60	3g	510,48	-		
0086666	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL ACTAVIS	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100 ml (10mg/ml)	S.M. Farmaceutici SRL	Italija	1.701,60	3 g	510,48	-		
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	1.433,20	0,1 g	130,29	-		STAC: U terapiji off-faze parkinsonizma koji ne reaguju na peroralni oblik amantadina.
0085363	N04BB01	amantadin sulfat	PK MERZ	rastvor za infuziju	10 po 500 ml (200 mg)	Merz Pharma GmbH	Nemačka	12.314,30	-	-	-		
0070261	N05AB02	flufenazin	MODITEN Depe	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (25 mg/ml)	Kika d.d.	Slovenija	1.620,70	1 mg	12,97	-		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)	Kika d.d. u saradnji sa Janssen Pharmaceutica N.V., Belgija	Slovenija	1.929,60	3,3 mg	25,47	-		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)	Kika d.d. u saradnji sa Janssen Pharmaceutica N.V., Belgija	Slovenija	328,70	8 mg	52,59	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070654	N05AE04	zipsridon	ZELDOX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	1 po 2 ml (20 mg/ml)	Pfizer PGM	Francuska	2.109,10	40 mg	3.515,17	-		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 )
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	10.082,00	2,7 mg	1.088,86	-		Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29) 1. Nekompljantni pacijenti iliti koji imaju neželjene efekte na klasičnim 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).
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	13.089,40	2,7 mg	942,44	-		Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29) 1. Nekompljantni pacijenti iliti koji imaju neželjene efekte na klasičnim 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).
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	16.097,90	2,7 mg	869,29	-		Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29) 1. Nekompljantni pacijenti iliti koji imaju neželjene efekte na klasičnim 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).

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 proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0070131	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	napunjen injektioni špric, 1 po 0,5 ml (50 mg/0,5 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	19.661.60	2,5 mg	983.08	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne kompijans, 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 injektioni špric, 1 po 0,75 ml (75 mg/0,75 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	25.538.10	2,5 mg	851.27	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne kompijans, 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 injektioni špric, 1 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	31.423.10	2,5 mg	785.58	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne kompijans, 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 injektioni špric, 1 po 1,5 ml (150 mg/1,5 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	47.102.90	2,5 mg	785.05	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne kompijans, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjivan risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070135	N05AX13	paliperidon	TREVICTA	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	napunjen injektioni špric, 1 po 0,875 ml (175 mg/0,875ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	54.453.90	2,5 mg	777.91	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (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 injektioni špric, 1 po 1,315 ml (263 mg/1,315ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	70.767.50	2,5 mg	672.69	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (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 injektioni špric, 1 po 1,75 ml (350mg/1,750ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	87.094.20	2,5 mg	622.10	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (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 injektioni špric, 1 po 2,625 ml (525 mg/2,625ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	130.605.50	2,5 mg	621.93	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (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	290.40	10 mg	29.04	-		
0071834	N05CD08	midazolam	DORMICUM	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 5 mg/5 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	706.00	15 mg	211.80	-		STAC
0071835	N05CD08	midazolam	DORMICUM	rastvor za injekciju	5 po 15 mg/3 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	738.40	15 mg	147.68	-		STAC
0071836	N05CD08	midazolam	MIDAZOLAM PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 5 ml (5mg/5ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	706.00	15mg	211.80	-		STAC
0071839	N05CD08	midazolam	MIDAZOLAM PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 3ml (15mg/3mL)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	1.476.80	15mg	147.68	-		STAC
0089000	N06BC01	kofein	PEYONA	rastvor za infuziju i oralni rastvor	ampula, 10 po 1ml (20mg/ml)	Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Austrija	24.455.90	0,4g	97.823.60	-	Terapija apnee kod pretermeno rođene novorođenčadi (P07.0; P07.1; P07.3).	
0088065	N07AA01	neostigmin metilsulfat	NEOSTIGMINE/COOPER	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 1 ml (2,5 mg/ml)	Cooper S.A.	Grčka	1.601.80	2 mg	25.63	-		STAC
0088067	N07AA01	neostigmin-metilsulfat	NEOSTIGMINE/COOPER	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 1 ml (2,5mg/ml)	Cooper S.A.	Grčka	320.40	2 mg	25.63	-		STAC
2087506	N07BC02	metadon	METADON ALKALOID	oralni rastvor	bočica, 1 po 100 ml (10 mg/ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	907.50	25 mg	22.69	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snaznog bola (bola uzrokovanog karcinomom) (C00-C97).	Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. Lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
2087507	N07BC02	metadon	METADON ALKALOID	oralni rastvor	boca, 1 po 1000 ml (10 mg/ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	5.045.30	25 mg	12.61	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snaznog bola (bola uzrokovanog karcinomom) (C00-C97).	Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. Lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
2087516	N07BC02	metadon	METADON MOLTENI	oralni rastvor	bočica plastična, 1 po 1000 ml (5 mg/ml)	L. Molteni & C. Dei F. LLI Alimi Societa Di Esercio S.P.A.	Italija	5.330.70	25 mg	26.65	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snaznog bola (bola uzrokovanog karcinomom) (C00-C97).	Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. Lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
2087501	N07BC02	metadon	METADON KRKA	oralni rastvor	1 po 1000ml (10mg/ml)	Krka, tovarna zdravil d.d	Slovenija	5.045.30	25mg	12.61	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snaznog bola (bola uzrokovanog karcinomom) (C00-C97).	Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. Lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0068334	R06AC03	hloropiramin	SYNOPIEN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 20 mg/2 ml	Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company	Hrvatska; Madarska	843.40	20 mg	84.34	-		
0119150	R07AA02	poraktant alfa	CUIROSURF	suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje	bočica staklena, 2 po 1,5 ml (120 mg/1,5 ml)	Chiesi Farmaceutici S.P.A; Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Italija; Austrija	93.052.60	0,16 g	62.035.07	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.

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 proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0119157	R07AA02	fosfolipidna frakcija iz pluća goveda (surfaktant)	ALVEOFACIT	prašak i rastvarač za suspenziju za endotraheopulmonalni ukapavanje	bočica sa praškom i napunjenoj injekciji špric sa rastvaračem, 1 po 1,2 ml (45mg/ml)	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	24.872,80	160 mg	73.697,19	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0119158	R07AA02	fosfolipidna frakcija iz pluća goveda (surfaktant)	ALVEOFACIT	prašak i rastvarač za suspenziju za endotraheopulmonalni ukapavanje	bočica sa praškom i napunjenoj injekciji špric sa rastvaračem, 1 po 2,4 ml (45mg/ml)	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	49.000,60	160 mg	72.593,48	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0180030	V03AB14	protamin-sulfat	PROTAMIN SULFAT	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.282,00	-	-	-		STAC
0189100	V03AB25	flumazenil	ANEXATE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (0,5 mg/5 ml)	Cheplapharm Arzneimittel GMBH	Nemačka	3.211,00	-	-	-		STAC
0189101	V03AB25	flumazenil	ANEXATE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 10 ml (1 mg/10 ml)	Cheplapharm Arzneimittel GMBH	Nemačka	7.127,70	-	-	-		STAC
0189102	V03AB25	flumazenil	FLUMAZENIL B. BRAUN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (0,1mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	3.211,00	-	-	-		STAC
0189103	V03AB25	flumazenil	FLUMAZENIL B. BRAUN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 10 ml (0,1mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	7.127,70	-	-	-		STAC
0189011	V03AB35	sugamadeks	BRIDION	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 2 ml (100mg/ml)	N.V. Organon	Holandija	83.724,20	-	-	-	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	Noventis Pharma Stein AG	Švajcarska	40.916,20	-	-	-	Terapija hroničnog preopterećenja gvožđem koje je nastalo kao posledica desih transfuzija krvi (27ml/kg/mesec koncentrovanih eritrocita) kod pacijenata sa beta talasemijom major, kao i za terapiju hroničnog preopterećenja gvožđem koje je nastalo kao posledica transfuzija krvi kada je terapija deferoxaminom kontraindikovana ili neadekvatna.	Samo za decu. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specijalnosti u službi hematologije zdravstvene ustanove na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0184027	V03AF03	kalcijum folinat	LEUCOVORIN Kalcijum	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 50 mg/5 ml	Pfizer (Perth) PTY. Ltd.	Australija	2.538,30	60 mg	304,60	-		STAC
0012070	V04CF01	prečišćeni proteinski derivat tuberkulina za humanu upotrebu	PPD-T TUBERKULIN	rastvor za injekciju	10 po 2,5 ml (3 i j, 0,1ml)	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 a.d.	Republika Srbija	717,10	-	-	-		
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	1.490,30	-	-	-		
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	786,50	-	-	-		
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	942,60	-	-	-		
2194362	V08AA05	lektalamininska kiselina	TELEBRIX GASTRO	rastvor za oralnu i rektalnu primenu	1 po 100 ml (300 mg/ml)	Guerbet	Francuska	767,90	-	-	-		STAC
0199210	V08AB02	ihexsol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	10 po 50 ml (300 mg/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	14.944,40	-	-	-		STAC
0199211	V08AB02	ihexsol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	boca plastična, 10 po 100 ml (300 mg/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	32.672,60	-	-	-		STAC
0199214	V08AB02	ihexsol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	boca plastična, 10 po 50 ml (350 mg/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	15.471,30	-	-	-		STAC
0199215	V08AB02	ihexsol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	10 po 100 ml (350 mg/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	30.942,60	-	-	-		STAC
0199217	V08AB02	ihexsol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	10 po 200 ml (350 mg/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	58.773,00	-	-	-		STAC
0199218	V08AB02	ihexsol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	boca plastična, 6 po 500 ml (350 mg/ml)	GE Healthcare Ireland Limited	Irska	91.349,50	-	-	-		STAC
0194350	V08AB03	ihexsolat meglumin, ihexsolat natrijum	HEXABRIX 320	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (320 mg/ml)	Guerbet	Francuska	1.460,70	-	-	-		STAC
0194351	V08AB03	ihexsolat meglumin, ihexsolat natrijum	HEXABRIX 320	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (320 mg/ml)	Guerbet	Francuska	2.773,90	-	-	-		STAC
0194292	V08AB05	ipromid	ULTRAVIST 300	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 50 ml (623,4 mg/ml)	Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	18.656,90	-	-	-		STAC
0194293	V08AB05	ipromid	ULTRAVIST 300	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100 ml (623,4 mg/ml)	Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	34.415,00	-	-	-		STAC
0194255	V08AB05	ipromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 50 ml (788,86 mg/ml)	Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	21.217,80	-	-	-		STAC
0194258	V08AB05	ipromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100 ml (788,86 mg/ml)	Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	42.434,60	-	-	-		STAC
0194257	V08AB05	ipromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 200 ml (788,86 mg/ml)	Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	84.802,30	-	-	-		STAC
0194259	V08AB05	ipromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	bočica staklena, 8 po 500 ml (788,86 mg/ml)	Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	189.546,40	-	-	-		STAC
0199406	V08AB07	ioversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 50 ml sa 300 mg joda/ml (63,6%)	Liebel-Flarshaim Canada INC.	Kanada	14.994,20	-	-	-		STAC
0199411	V08AB07	ioversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 75 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarshaim Canada INC.	Kanada	22.434,70	-	-	-		STAC
0199413	V08AB07	ioversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 100 ml (300mg joda/ml)	Liebel-Flarshaim Canada INC.	Kanada	29.913,00	-	-	-		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
0199412	V08AB07	oversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 150 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	44.869.50	-	-	-		STAC
0199415	V08AB07	oversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 200 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	59.826.00	-	-	-		STAC
0199416	V08AB07	oversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 5 po 500 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	63.823.50	-	-	-		STAC
0199407	V08AB07	oversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 50 ml sa 350 mg joda/ml (74.1%)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	17.226.20	-	-	-		STAC
0199408	V08AB07	oversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 100 ml (350 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	33.591.10	-	-	-		STAC
0199409	V08AB07	oversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 200 ml (350 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	54.518.50	-	-	-		STAC
0199410	V08AB07	oversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 5 po 500 ml (350 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	63.823.50	-	-	-		STAC
0199463	V08AB09	jodiksanol	VISIPAQUE	rastvor za injekciju	10 po 50 ml (320 mg l/ml)	GE Healthcare AS	Norveška	21.040.50	-	-	-		
0199464	V08AB09	jodiksanol	VISIPAQUE	rastvor za injekciju	10 po 100 ml (320 mg l/ml)	GE Healthcare AS	Norveška	41.932.70	-	-	-		
0199477	V08AB10	iomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (300mg l/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	2.895.80	-	-	-		STAC
0199479	V08AB10	iomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (300mg l/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	5.392.20	-	-	-		STAC
0199471	V08AB10	iomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (350mg l/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	3.095.50	-	-	-		STAC
0199473	V08AB10	iomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (350mg l/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	5.991.30	-	-	-		STAC
0199472	V08AB10	iomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (350mg l/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	15.477.50	-	-	-		STAC
0199466	V08AB10	iomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (400mg l/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	4.094.00	-	-	-		STAC
0199468	V08AB10	iomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (400mg l/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	8.188.10	-	-	-		STAC
0199467	V08AB10	iomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (400mg l/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	18.929.40	-	-	-		STAC
0199480	V08AB11	jobitridol	XENETIX 300	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (300 mg/ml)	Guerbet	Francuska	1.665.00	-	-	-		STAC
0199481	V08AB11	jobitridol	XENETIX 300	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (300 mg/ml)	Guerbet	Francuska	3.372.00	-	-	-		STAC
0199482	V08AB11	jobitridol	XENETIX 350	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (350 mg/ml)	Guerbet	Francuska	1.788.00	-	-	-		STAC
0199483	V08AB11	jobitridol	XENETIX 350	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (350 mg/ml)	Guerbet	Francuska	3.529.60	-	-	-		STAC
3192101	V08BA02	barijum sulfat	BARLIUM SULFAT	oralna/rastvorna suspenzija	konzervirani plastični, 1 po 5 l (1 g/ml)	Hemofarm d.o.o	Republika Srbija	5.673.00	-	-	-		
0199430	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEVIST	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 20 ml (0.5mmol/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	24.088.40	-	-	-		STAC
0199015	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	792.70	-	-	-		STAC
0199021	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 5 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	7.927.00	-	-	-		STAC
0199011	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 10 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	1.585.30	-	-	-		STAC
0199017	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 10 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	15.853.00	-	-	-		STAC
0199012	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 15 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	2.377.30	-	-	-		STAC
0199018	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 15 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	23.773.00	-	-	-		STAC
0199013	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 20 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	2.408.80	-	-	-		STAC
0199019	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 20 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	24.088.40	-	-	-		STAC
0199014	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 30 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	3.614.10	-	-	-		STAC
0199020	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 30 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	36.141.00	-	-	-		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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0199010	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 100 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	10.814,30	-	-	-		STAC
0199016	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 100 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	108.143,00	-	-	-		STAC
0199475	V08CA02	gadoterična kiselina	DOTAREM	rastvor za injekciju	15 ml po (0,5 mmol/ml)	Guerbet	Francuska	3.753,10	-	-	-		STAC
0199476	V08CA02	gadoterična kiselina	DOTAREM	rastvor za injekciju	20 ml po (0,5 mmol/ml)	Guerbet	Francuska	4.859,70	-	-	-		STAC
0199422	V08CA03	gadodiamid	OMNISCAN	rastvor za injekciju	0,5 mmol/ml (287mg/ml) bočica, 10 po 20 ml	GE Healthcare Ireland; GE Healthcare AS	Irski; Norveška	23.852,90	-	-	-		STAC
0199491	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 10 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	3.195,40	-	-	-		STAC
0199490	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 15 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	4.793,00	-	-	-		STAC
0199492	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 20 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	6.258,30	-	-	-		STAC
0199486	V08CA09	gadobutrol	GADOVIST	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 30 ml (1mmol/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer farmacevska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	221.064,10	-	-	-		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 farmacevska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	28.705,30	-	-	-		STAC
0199535	V08CA10	gadoksetinska kiselina	PRIMOVIIST	rastvor za injekciju	napunjen injekcijski špric, 1 po 10 ml (151,43 mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer Farmaceutvska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	19.612,00	-	-	-		STAC