

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0069400	B02BX04	romiplostim	NPLATE ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 250 mcg	Amgen Europe B.V.	Holandija	61,269.40	30 mcg	7,352.33	-	Terapija refrakterne hronične imunološke trombocitopenijske purpure odraslih pacijenata (D69.3): 1. kod kojih je izvršena splenektomija i koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije 2. koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije i kod kojih je splenektomija kontraindikovana.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1069111	B02BX05	eltrombopag	REVOLADE ◊	film tableta	blister, 28 po 25 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.; Novartis Farmaceutica S.A.	Velika Britanija; Španija; Španija	95,690.70	50 mg	6,835.05	-	1. Terapija refrakterne hronične imunološke trombocitopenijske purpure kod pacijenata uzrasta od jedne godine i starijih (D69.3): - kod kojih je izvršena splenektomija i koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije - koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije i kod kojih je splenektomija kontraindikovana. 2. Terapija stečene teške aplastične anemije (TAA) kod odraslih pacijenata koji su ili refraktorni na prethodnu imunosupresivnu terapiju ili su pretretirani i nepodesni za transplantaciju hematopoetskih matičnih ćelija (D61).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - KBC "Zemun".
0069152	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 6 po 0,5 ml (2000 i.j./0,5 ml)	Cilag AG; Janssen Biologics B.V.	Švajcarska; Holandija	7,180.00	1000 i.j.	598.33	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	
0069145	B03XA01	epoetin alfa	BINOCRIT	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	6 po 1ml (2000i.j./1ml)	Sandoz GmbH	Austrija	5,058.20	1000 i.j.	421.52	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	
0069147	B03XA01	epoetin alfa	BINOCRIT	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 6 po 0,4ml (4000i.j./0,4ml)	Sandoz GmbH	Austrija	10,116.40	1000 i.j.	421.52	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	
0069165	B03XA01	epoetin beta	RECORMON	rastvor za injekciju, špric	napunjeni injekcioni špric, 6 brizg. po 2000 i.j./0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	6,565.00	1000 i.j.	547.08	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	
0069222	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 6 po 0,3 ml (1000 i.j./0,3 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	3,613.10	1000 i.j.	602.18	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0069227	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 6 po 0,6 ml (2000 i.j./0,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	7,082.70	1000 i.j.	590.23	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	
0069235	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 6 po 0,4 ml (4000 i.j./0,4 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	14,040.00	1000 i.j.	585.00	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	
0069223	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 1 ml (10000 i.j./ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	5,354.00	1000 i.j.	535.40	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	
0069224	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 0,5 ml (20000 i.j./0,5 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	12,043.20	1000 i.j.	602.16	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	
0069228	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 0,75 ml (30000 i.j./0,75 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	18,064.90	1000 i.j.	602.16	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	
0069939	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,4 ml (10 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	1,338.20	4,5 mcg	602.19	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina $\leq 50$ ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069924	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	2,676.30	4,5 mcg	602.17	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina $\leq 50$ ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0069928	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,3 ml (30 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	4.014.60	4,5 mcg	602.19	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliranoost bolesnika. 2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069934	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,3 ml (60 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	8.028.90	4,5 mcg	602.17	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliranoost bolesnika. 2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069206	B03XA03	metokspolietileng likol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 50 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	8.837.90	4 mcg	707.03	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069205	B03XA03	metokspolietileng likol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 75 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	13.227.40	4 mcg	705.46	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069203	B03XA03	metokspolietileng likol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 150 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	26.393.30	4 mcg	703.82	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069213	B03XA03	metokspolietileng likol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 30 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	5.324.50	4 mcg	709.93	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069212	B03XA03	metokspolietileng likol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 120 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	21.126.80	4 mcg	704.23	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
1328624	J05AP09	dasabuvir	EXVIERA	film tableta	blister, 56 po 250 mg	Abbvie Deutschland GMBH & CO.KG	Nemačka	91,614.50	500 mg	3,271.95	-	Hronični hepatitis C za genotip 1 u kombinaciji sa lekom ombitasvir/paritaprevir/ritonavir (B18.2); 1. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 2. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) i bubrežna insuficijencija; 3. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) i limfomi odnosno hemofilije; 4. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) sa HBV i/ili HIV koinfekcijom; 5. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328524	J05AP53	ombitasvir, paritaprevir, ritonavir	VIEKIRAX	film tableta	blister, 56 po (12.5mg+75mg+50mg)	Abbvie Deutschland GMBH & CO.KG	Nemačka	1,044,860.80	2 tablete	37,316.46	-	Hronični hepatitis C za genotip 1 u kombinaciji sa lekom dasabuvir i za genotip 4 (B18.2); 1. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) sa ekstrahepatičnim manifestacijama 2. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) i bubrežna insuficijencija 3. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) i limfomi odnosno hemofilije; 4. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) sa HBV i/ili HIV koinfekcijom; 5. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328001	J05AX15	sofosbuvir	SOVALDI	film tableta	boca plastična, 28 po 400mg	Gilead Sciences Ireland UC	Irska	1,134,237.40	400 mg	40,508.48	-	Hronični hepatitis C za genotip 2 sa ribavirinom (B18.2): 1. Pacijenti nakon transplantacije; 2. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 3. Kompenzovana ciroza jetre i bubrežna insuficijencija (isključivo sa klirensom kreatinina preko 50ml/min); 4. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre i limfomi odnosno hemofilije; 5. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa HBV/HCV i/ili HIV/HCV koinfekcijom; 6. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre;  Hronični hepatitis C za genotip 3 u kombinaciji sa pegilovanim interferonom i ribavirinom (B18.2): 1. Pacijenti nakon transplantacije; 2. Kompenzovana ciroza jetre sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 3. Kompenzovana ciroza jetre i bubrežna insuficijencija (isključivo sa klirensom kreatinina preko 50ml/min); 4. Kompenzovana ciroza jetre i limfomi odnosno hemofilije; 5. Kompenzovana ciroza jetre sa HBV/HCV i/ili HIV/HCV koinfekcijom; 6. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana ciroza jetre.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328630	J05AX65	sofosbuvir, ledipasvir	HARVONI	film tableta	boca plastična, 28 po (400mg+90mg)	Gilead Sciences Ireland UC	Irska	1,158,658.90	1 tableta	41,380.68	-	Hronični hepatitis C za genotip 1 i 4 (B18.2): 1. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre nakon transplantacije; 2. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 3. Kompenzovana ciroza jetre i bubrežna insuficijencija (isključivo sa klirensom kreatinina preko 30ml/min); 4. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre i limfomi odnosno hemofilije; 5. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa HBV i/ili HIV koinfekcijom; 6. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328444	J05AX68	elbasvir, grazoprevir	ZEPATIER	film tableta	blister, 28 po (50 mg+100mg)	Schering-Plough Labo NV	Belgija	833,641.70	1 tableta	29,772.92	-	Hronični hepatitis C za genotip 1 i 4 (B18.2): 1. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 2. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) i bubrežna insuficijencija; 3. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) i limfomi odnosno hemofilije; 4. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) sa HBV i/ili HIV koinfekcijom; 5. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0034667	L01BA04	pemetreksed	MARTXEL ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg	Eriochem S.A.	Argentina	46,461.20	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, 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 pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034666	L01BA04	pemetreksed	MARTXEL ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	Eriochem S.A.	Argentina	9,857.80	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, 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 pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034668	L01BA04	pemetreksed	PEMETREXED ALVOGEN ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	Synthon Hispania, S.L.; Synthon S.R.O	Španija; Češka	9,857.80	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, 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 pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034669	L01BA04	pemetreksed	PEMETREXED ALVOGEN ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg	Synthon Hispania, S.L.; Synthon S.R.O	Španija; Češka	46,461.20	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, 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 pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034700	L01BA04	pemetreksed	PEMETREKSED PHARMAS ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg	Synthon S.R.O.; Synthon Hispania S.L.	Češka; Španija	46,461.20	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, 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 pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034420	L01BA04	pemetreksed	PEMETREKSED PLIVA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg	Pharmachemie B.V.; Teva Gyogyszergyar ZRT; Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Operations Poland SP.Z.O.	Holandija; Mađarska; Hrvatska; Poljska	46,461.20	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, 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 pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0039120	L01CD04	cabazitaksel	JEVTANA ◊	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 1 po 4,5 ml (60 mg/1,5 ml)	Sanofi-Aventis Deutschland GMBH	Nemačka	380,081.80	-	-	-	Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiji docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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, - KBC "Zemun".

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0033181	L01DB06	idarubicin	ZAVEDOS ◊	liofilizat za rastvor za injekciju	1 po 10 mg	Actavis Italy S.P.A.	Italija	12,406.00	-	-	-	Svi oblici akutnih leukemija i limfoblastni limfom.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
0014140	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	39,766.10	-	-	-	◊ 1. Nehoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nehoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvodi se u terapiju ukoliko su ispunjena oba kriterijuma i to: a) posle šest meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB); i b) posle šest meseci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje (smanjenje) DAS28 skora za najmanje 1,2). Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u perifernoj krvi. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucioni vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1., 2. i 4. 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, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju 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, - KBC "Zemun". Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014141	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	99,329.60	-	-	-	◊ 1. Nehoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nehoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvodi se u terapiju ukoliko su ispunjena oba kriterijuma i to: a) posle šest meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB); i b) posle šest meseci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje (smanjenje) DAS28 skora za najmanje 1,2). Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u perifernoj krvi. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucioni vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1., 2. i 4. 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, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju 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, - KBC "Zemun". Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

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
0014142	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 11.7mL (1400mg/11.7mL)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	175,424.70	-	-	-	<p>◊ 1. Nehoćkinski limfom, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8)</p> <p>◊ 2. Nehoćkinski limfom, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</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>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliniĉku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija,</li> <li>- KBC "Zemun".</li> </ul>
0014145	L01XC02	rituksimab	BLITZIMA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 2 po 10 mL (100mg/10mL)	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	27,836.30	-	-	-	<p>◊ 1. Nehoćkinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>◊ 2. Nehoćkinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>◊ 3. Hroniĉna limfocitna leukemija (C91.1):</p> <p>a) prva linija:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC;</li> </ul> <p>b) druga linija:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije;</li> <li>- ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC;</li> <li>- ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucioni vodiĉi podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima razliĉitim nego u prvoj liniji.</li> </ul>	<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>- Univerzitetska deĉja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliniĉku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine,</li> <li>- Klinika za deĉje interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija,</li> <li>- KBC "Zemun".</li> </ul>
0014144	L01XC02	rituksimab	BLITZIMA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 mL (500mg/50mL)	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	69,530.70	-	-	-	<p>◊ 1. Nehoćkinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>◊ 2. Nehoćkinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>◊ 3. Hroniĉna limfocitna leukemija (C91.1):</p> <p>a) prva linija:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC;</li> </ul> <p>b) druga linija:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije;</li> <li>- ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC;</li> <li>- ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucioni vodiĉi podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima razliĉitim nego u prvoj liniji.</li> </ul>	<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>- Univerzitetska deĉja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliniĉku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine,</li> <li>- Klinika za deĉje interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija,</li> <li>- KBC "Zemun".</li> </ul>

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0014151	L01XC02	rituksimab	RIXATHON	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	27,836.30	-	-	-	<p>◊ 1. Nehoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>◊ 2. Nehoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvodi se u terapiju ukoliko su ispunjena oba kriterijuma i to:</p> <p>a) posle šest meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući kliniĉki odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB), i</p> <p>b) posle šest meseci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan kliniĉki odgovor tj. poboljšanje (smanjenje) DAS28 skora za najmanje 1,2).</p> <p>Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u perifernoj krvi.</p> <p>◊ 4. Hroniĉna limfocitna leukemija (C91.1):</p> <p>a) prva linija:</p> <p>- u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC;</p> <p>b) druga linija:</p> <p>- ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije;</p> <p>- ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC;</p> <p>- ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucioni vodiĉi podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima razliĉitim nego u prvoj liniji.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod taĉkom 1., 2. i 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 hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska deĉja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliniĉku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine,</li> <li>- Klinika za deĉje interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija,</li> <li>- KBC "Zemun".</li> </ul> <p>Za indikaciju pod taĉkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>
0014150	L01XC02	rituksimab	RIXATHON	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	69,530.70	-	-	-	<p>◊ 1. Nehoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>◊ 2. Nehoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvodi se u terapiju ukoliko su ispunjena oba kriterijuma i to:</p> <p>a) posle šest meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući kliniĉki odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB), i</p> <p>b) posle šest meseci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan kliniĉki odgovor tj. poboljšanje (smanjenje) DAS28 skora za najmanje 1,2).</p> <p>Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u perifernoj krvi.</p> <p>◊ 4. Hroniĉna limfocitna leukemija (C91.1):</p> <p>a) prva linija:</p> <p>- u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC;</p> <p>b) druga linija:</p> <p>- ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije;</p> <p>- ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC;</p> <p>- ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucioni vodiĉi podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima razliĉitim nego u prvoj liniji.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod taĉkom 1., 2. i 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 hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska deĉja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliniĉku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine,</li> <li>- Klinika za deĉje interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija,</li> <li>- KBC "Zemun".</li> </ul> <p>Za indikaciju pod taĉkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>
0039345	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN ◊	prašak i rastvaraĉ za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaraĉem, 1 po 20 ml (440 mg/20 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	176,297.40	-	-	-	<p>Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+):</p> <p>a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u sluĉaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima);</p> <p>b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti;</p> <p>c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, raĉunajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.</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>- 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> <li>- KBC "Zemun".</li> </ul>



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
0039346	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN ◊	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml (600mg/5ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	158.667.70	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC; 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, - KBC "Zemun".
0039370	L01XC03	trastuzumab	HERZUMA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 150 mg	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	34.551.40	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC; 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, - KBC "Zemun".
0039375	L01XC03	trastuzumab	KANJINTI ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 150 mg	Amgen Europe B.V.	Holandija	34.551.40	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC; 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, - KBC "Zemun".
0039376	L01XC03	trastuzumab	KANJINTI ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 420 mg	Amgen Europe B.V.	Holandija	107.665.40	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC; 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, - KBC "Zemun".

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
0039153	L01XC06	cetuksimab	ERBITUX ◊	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Merck KGaA	Nemačka	19,753.60	-	-	-	1. Karcinom kolorektuma: a) metastatska bolest, posle hemioterapije na bazi oksaliplatinne i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani K/Ras gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija ili u kombinaciji sa irinotekanom; b) Terapija pacijenta sa RAS wild-type kolorektalnim karcinomom, koji ekspiriraju receptore za epidermalni faktor rasta (EGFR), potencijalno resektabilna metastatska bolest dominantno u jetri, klinički stadijum IVb, kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX-om ili sa hemioterapijom na bazi irinotekana, do postizanja resektabilnosti metastaza i odgovarajuće operacija istih, do maksimalnih 16 nedeljnih ciklusa; 2. Planocelularni karcinom glave i vrata: a) istovremeno sa radioterapijom kod pacijenata sa PS 0 ili 1 u lokalno uznapredovalom, inoperabilnom planocelularnom karcinomu usne duplje i orofarinksa, kod kojih je lečenje započeto indukcijom hemioterapijom; b) lokalno uznapredovala, inoperabilna bolest, u kombinaciji sa radioterapijom, PS 0 ili 1, u pacijenata kod kojih je kontraindikovana primena lekova na bazi platine; c) u kombinaciji sa standardnom hemioterapijom (5FU-cisplatin ili 5FU-karboptatin) prva linija za rekurentni planocelularni karcinom glave i vrata koji nije podoban za lokoregionalni tretman, bez egzulceracije, PS 0-1.	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 gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun". Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0039401	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 4 ml (100 mg/4 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	31,143.10	-	-	-	1.Karcinom kolorektuma, potencijalno resektabilna metastatska bolest dominantno u jetri, klinički stadijum IVb, prva linija sistemske terapije, u kombinaciji sa hemioterapijom, a u koliko se postigne resektabilnost metastaza i odgovarajuća operacija istih, i postoperativno, ukupno maksimalno 10 ciklusa. 2. Avastin uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijske karcinome FIGO stadijuma IIIc (suboptimalno operisani i inoperabilni) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primarne peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opšteg stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crevnih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48).	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 gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun". Za indikaciju pod tačkom 2. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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, - KBC "Zemun".
0039400	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 16 ml (400 mg/16 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	124,728.20	-	-	-	1.Karcinom kolorektuma, potencijalno resektabilna metastatska bolest dominantno u jetri, klinički stadijum IVb, prva linija sistemske terapije, u kombinaciji sa hemioterapijom, a u koliko se postigne resektabilnost metastaza i odgovarajuća operacija istih, i postoperativno, ukupno maksimalno 10 ciklusa. 2. Avastin uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijske karcinome FIGO stadijuma IIIc (suboptimalno operisani i inoperabilni) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primarne peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opšteg stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crevnih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48).	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 gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun". Za indikaciju pod tačkom 2. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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, - KBC "Zemun".
0039505	L01XC08	panitumumab	VECTIBIX ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5ml (20mg/ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	42,714.60	-	-	-	Karcinom kolorektuma: a) metastatska bolest, posle hemioterapije na bazi oksaliplatinne i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani K/Ras gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija. b) Terapija pacijenta sa RAS wild-type kolorektalnim karcinomom, koji ekspiriraju receptore za epidermalni faktor rasta (EGFR), potencijalno resektabilna metastatska bolest dominantno u jetri, klinički stadijum IVb, kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX-om ili sa FOLFIRI-jem, do postizanja resektabilnosti metastaza i odgovarajuće operacija istih, do maksimalnih 8 dvonedeljnih ciklusa.	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, - KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".

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
0014000	L01XC12	brentuksimab vedotin	ADCETRIS ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50mg	Takeda Italia S.P.A	Italija	368,073.40	-	-	-	1. Lečenje odraslih bolesnika sa relapsom ili refraktarnim CD30 pozitivnim Hodgkin limfomom (C81.0-C81.4): a) nakon autologe transplantacije matičnih ćelija hematopoeze ili autologa transplantacija kontraindikovana b) nakon najmanje dva prethodna ciklusa lečenja kod bolesnika kod kojih je autologa transplantacija kontraindikovana 2. Lečenje odraslih bolesnika (PS 0-2) sa CD30-pozitivnim Hodgkinovim limfomom kao konsolidaciona terapija nakon autologe transplantacije matičnih ćelija hematopoeze kod bolesnika sa visokim rizikom za relaps ili progresiju bolesti (C81.1; C81.2,C81.3) 3.Lečenje odraslih bolesnika sa relapsom ili refrakternim sistemskim anaplastičnim limfomom velikih ćelija (sALCL) (C 84.4)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
0039507	L01XC13	pertuzumab	PERJETA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 14ml (420mg/14ml)	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	278,549.90	-	-	-	Karcinom dojke: a) neoadjuvantno lečenje tokom 4 ciklusa u kombinaciji sa trastuzumabom i taksanskom hemioterapijom pacijenata sa HER2-pozitivnim, lokalno uznapredovalim, inflamatornim ili karcinomom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva, a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe pacijenata lečenje se nastavlja ordiniranjem trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neoadjuvantnom pristupu. b) metastatski HER2- pozitivni rak dojke- PS 0 ili 1, prva terapijska linija za metastatsku bolest, u kombinaciji sa trastuzumabom i docetakselom (6-8 ciklusa), a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti sa pertuzumabom u kombinaciji sa trastuzumabom do progresije bolesti.	STAC; 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, - KBC "Zemun".
0039347	L01XC14	trastuzumab emtanzin	KADCYLA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	Roche Pharma AG	Nemačka	193,205.70	-	-	-	Karcinom dojke, kao monoterapija za lečenje odraslih pacijenata HER2 pozitivnim, neresektabilnim, lokalno uznapredovalim ili metastatskim karcinomom dojke sa PS 0-1, koji su prethodno obavezno primali trastuzumab i taksan odvojeno ili u kombinaciji, a moguće i pertuzumab i/ili lapatinib. Pacijenti bi trebalo da su: - primali prethodnu terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest, ili - dobili relaps bolesti tokom ili u roku od šest meseci od završetka adjuvantne terapije trastuzumabom.	STAC; 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, - KBC "Zemun".
0039348	L01XC14	trastuzumab emtanzin	KADCYLA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 160 mg	Roche Pharma AG	Nemačka	308,922.00	-	-	-	Karcinom dojke, kao monoterapija za lečenje odraslih pacijenata HER2 pozitivnim, neresektabilnim, lokalno uznapredovalim ili metastatskim karcinomom dojke sa PS 0-1, koji su prethodno obavezno primali trastuzumab i taksan odvojeno ili u kombinaciji, a moguće i pertuzumab i/ili lapatinib. Pacijenti bi trebalo da su: - primali prethodnu terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest, ili - dobili relaps bolesti tokom ili u roku od šest meseci od završetka adjuvantne terapije trastuzumabom.	STAC; 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, - KBC "Zemun".

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
0039004	L01XC15	obinutuzumab	GAZYVA ◊		koncentrat za rastvor za infuziju bočica staklena, 1 po 40 ml (1000mg/40ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	136,706.80	-	-	-	1. Lek obinutuzumab se primenjuje u kombinaciji sa hlorambucilom u prvoj terapijskoj liniji kod bolesnika sa hroničnom limfocitnom leukemijom kod kojih je komorbiditetni indeks CIRSe≥6. 2. Lek obinutuzumab u kombinaciji sa hemioterapijom, nakon čega sledi terapija održavanja lekom obinutuzumab kod pacijenata kod kojih je postignut odgovor, indikovani je u terapiji pacijenata sa prethodno nelečenim uznapredovalim folikularnim limfomom (C82).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun". 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 hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
0039334	L01XC17	nivolumab	OPDIVO ◊		koncentrat za rastvor za infuziju bočica staklena, 1 po 4 ml (10mg/ml)	Bristol Myers Squibb S.R.L.	Italija	48,468.40	-	-	-	Lečenje uznapredovalog (neresektabilnog ili metastatskog) melanoma kod odraslih, kao monoterapija PS 0-1 (C43)	Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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.
0039333	L01XC17	nivolumab	OPDIVO ◊		koncentrat za rastvor za infuziju bočica staklena, 1 po 10 ml (10mg/ml)	Bristol Myers Squibb S.R.L.	Italija	121,082.40	-	-	-	Lečenje uznapredovalog (neresektabilnog ili metastatskog) melanoma kod odraslih, kao monoterapija PS 0-1 (C43)	Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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.

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
0039403	L01XC18	pembrolizumab	KEYTRUDA ◊		koncentrat za rastvor za infuziju bočica staklena, 1 po 4 ml (25mg/ml)	Schering Plough Labo N.V	Belgija	313.509.00	-	-	-	1. Lečenje uznapredovalog (neresektabilnog ili metastatskog) melanoma kod odraslih, kao monoterapija PS 0-1 (C43). 2. Kao monoterapija za prvu liniju terapije metastatskog nesitnoćelijskog karcinoma pluća kod odraslih pacijenata čiji tumori ekspiriraju PD-L1 sa TPS≥ 50% i koji nisu pozitivni na tumorske mutacije gena EGFR ili ALK, a imaju ECOG status 0-1.	<p>Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul>
1039398	L01XE02	gefitinib	IRESSA ◊	film tableta	30 po 250 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	141.069.60	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	<p>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul>
1039500	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB ZENTIVA ◊	film tableta	blistre, 30 po 250 mg	Pharmadox Healthcare LTD; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Rumunija	84.040.00	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	<p>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul>
1039550	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB SK ◊	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Idifarma Desarrollo Farmaceutico, S.L.	Španija	84.040.00	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	<p>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul>
1039510	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB TEVA ◊	film tableta	blister deljiv na pojedinačne doze, 30 po 250mg	Teva UK Limited; Teva Pharma S.L.U.; Merckle GmbH; Pliva Hrvatska	Velika Britanija; Španija; Nemačka; Hrvatska	84.040.00	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	<p>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul>

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
1039511	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB TEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 250mg	Teva UK Limited; Teva Pharma S.L.U.; Merckle GmbH; Pliva Hrvatska	Velika Britanija; Španija; Nemačka; Hrvatska	84,040.00	-	-	-	Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039402	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	29,400.50	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039403	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	71,536.10	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039404	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	94,422.30	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039409	L01XE03	erlotinib	INOPRAN ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	Remedica Ltd	Kipar	26,460.50	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039410	L01XE03	erlotinib	INOPRAN ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Remedica Ltd	Kipar	64,382.50	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039411	L01XE03	erlotinib	INOPRAN ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Remedica Ltd	Kipar	94,422.30	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.

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
1039408	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB ACTAVIS ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	S.C. Sندان-Pharma S.R.L.	Rumunija	26,460.50	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039407	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB ACTAVIS ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	S.C. Sندان-Pharma S.R.L.	Rumunija	64,382.50	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039406	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB ACTAVIS ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	S.C. Sندان-Pharma S.R.L.	Rumunija	94,422.30	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039412	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	Remedica LTD	Kipar	26,460.50	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039415	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Remedica LTD	Kipar	64,382.50	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039416	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Remedica LTD	Kipar	94,422.30	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039417	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB SANDOZ ◊	film tableta	blister, 30 po 100mg	Lek Farmaceutvska Družba d.d.	Slovenija	64,382.50	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
1039418	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB SANDOZ ◊	film tableta	blister, 30 po 150mg	Lek Farmaceutvska Družba d.d.	Slovenija	94,422.30	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039703	L01XE04	sunitinib	SUTENT ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 12,5 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	117,900.30	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1039704	L01XE04	sunitinib	SUTENT ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 25 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	234,667.50	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1039706	L01XE04	sunitinib	SUTENT ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	468,958.20	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1039151	L01XE05	sorafenib	NEXAVAR ◊	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Bayer AG; Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutvska Družba d.o.o.	Nemačka; Italija; Slovenija	335,339.70	-	-	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmaklom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspešno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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, - KBC "Zemun".
1039715	L01XE07	lapatinib	TYVERB ◊	film tableta	boca, 70 po 250 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.	Velika Britanija; Španija	124,159.10	-	-	-	Karcinom dojke - druga ili treća linija metastatskog HER2 pozitivnog karcinoma dojke, u kombinaciji sa lekom kapecitabin, kod pacijenata sa progresijom osnovne bolesti i PS 0-1, prethodno lečenih taksanima u kombinaciji sa anti HER2 terapijom, trastuzumab + pertuzumab (u tom slučaju lapatinib je druga linija), kao i lekom trastuzumab emtanzin (u tom slučaju lapatinib je treća linija).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Institut za onkologiju Vojvodine, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC "Zemun".
1039710	L01XE08	nilotinib	TASIGNA ◊	kapsula, tvrda	blister, 112 po 200 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	376,734.00	-	-	-	Druga terapijska linija kod bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Univerzitetna dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - KBC "Zemun".



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
1039252	L01XE11	pazopanib	VOTRIENT <sup>◊</sup>	film tableta	bočica, 30 po 200mg	Glaxo Wellcome S.A.; Glaxo Wellcome Operations	Španija; Velika Britanija	73,774.00	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1039253	L01XE11	pazopanib	VOTRIENT <sup>◊</sup>	film tableta	bočica, 60 po 400mg	Glaxo Wellcome S.A.; Glaxo Wellcome Operations	Španija; Velika Britanija	295,096.20	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1039276	L01XE13	afatinib	GIOTRIF <sup>◊</sup>	film tableta	blister, 28 po 20mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmBh&Co.KG	Nemačka	203,812.80	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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.
1039277	L01XE13	afatinib	GIOTRIF <sup>◊</sup>	film tableta	blister, 28 po 30mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmBh&Co.KG	Nemačka	203,812.80	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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.
1039278	L01XE13	afatinib	GIOTRIF <sup>◊</sup>	film tableta	blister, 28 po 40mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmBh&Co.KG	Nemačka	203,812.80	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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.
1039152	L01XE15	vemurafenib	ZELBORAF <sup>◊</sup>	film tableta	blister, 56 po 240 mg	Delpharm Milano S.R.L.; F Hoffmann-La Roche LTD	Italija; Švajcarska	140,098.30	-	-	-	Sistemsko lečenje pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1(C43).	Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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.
1039249	L01XE18	ruksolitinib	JAKAVI <sup>◊</sup>	tableta	blister, 56 po 5mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	185,874.40	-	-	-	1. Novodijagnostikovani bolesnici sa primarnom mijelofibrozmom sa izraženom splenomegalijom ili konstitucionalnim simptomima a koji po IPSS prognostičkom skorom pripadaju podgrupama intermedijarnog ili visokog rizika (D47.4). 2. Prethodno lečeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozmom, post PV mijelofibrozmom ili post ET mijelofibrozmom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksiureom (D47.4).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
1039250	L01XE18	ruksoltinib	JAKAVI ◊	tableta	blister, 56 po 15mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	370,840.80	-	-	-	1. Novodijagnostikovani bolesnici sa primarnom mijelofibrozmom sa izraženom splenomegalijom ili konstitucionalnim simptomima a koji po IPSS prognostičkom skoru pripadaju podgrupama intermedijarnog ili visokog rizika (D47.4). 2. Prethodno lečeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozmom, post PV mijelofibrozmom ili post ET mijelofibrozmom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksiureom (D47.4).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1039251	L01XE18	ruksoltinib	JAKAVI ◊	tableta	blister, 56 po 20mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	370,840.80	-	-	-	1. Novodijagnostikovani bolesnici sa primarnom mijelofibrozmom sa izraženom splenomegalijom ili konstitucionalnim simptomima a koji po IPSS prognostičkom skoru pripadaju podgrupama intermedijarnog ili visokog rizika (D47.4). 2. Prethodno lečeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozmom, post PV mijelofibrozmom ili post ET mijelofibrozmom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksiureom (D47.4).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1039102	L01XE23	dabrafenib	TAFINLAR ◊	kapsula, tvrda	boca plastična, 120 po 75mg	Glaxo Wellcome S.A.	Španija	585,519.90	-	-	-	Sistemsko lečenje pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1(C43).	Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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.
1039658	L01XE25	trametinib	MEKINIST ◊	film tableta	boca plastična, 30 po 2 mg	Novartis Pharmaceuticals UK Limited; Novartis Pharma GmbH	Velika Britanija; Nemačka	444,453.40	-	-	-	U kombinaciji sa Tafinlarom, u sistemskom lečenju pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1(C43).	Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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.
1039671	L01XE35	osimertinib	TAGRISSO ◊	film tableta	blister deljiv na pojedinačne doze, 30 po 80 mg	AstraZeneca AB	Švedska	729,692.80	-	-	-	Lečenje odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim nemikrocelularnim karcinomom pluća koji je pozitivan na mutaciju receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR) T790M, posle progresije na terapiju inhibitorima tirozin-kinaze (TKI).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039650	L01XE36	alektinib	ALECENSA ◊	kapsula, tvrda	blister, 224 po 150 mg	Delpharm Milano S.R.L.; F.Hoffmann-La Roche LTD	Italija; Švajcarska	519,973.00	-	-	-	Prva linija terapije za lečenje odraslih pacijenata sa uznapredovalim nemikrocelularnim karcinomom pluća pozitivnim na kinazu anaplastičnog limfoma.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.

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
1039337	L01XE38	kobimetinib	COTELLIC ◊	film tableta	blister, 63 po 20 mg	Delpharm Milano S.R.L.; F. Hoffmann-La Roche LTD	Italija; Švajcarska	558,834.90	-	-	-	U kombinaciji sa Zelborafom, u sistemskom lečenju pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1(C43).	Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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.
1069140	L01XX14	tretinoin	VESANOID ◊	kapsula, meka	bočica staklena, 100 po 10 mg	Cenexi; Cheplapharm Arzneimittel GmbH	Francuska; Nemačka	30,370.20	-	-	-	Akutna mijeloidna leukemija, podtip akutna promijelocitna leukemija.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1039999	L01XX46	olaparib	LYNPARZA ◊	kapsula, tvrda	boca plastična, 448 po 50 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	601,365.10	-	-	-	Kao monoterapija u terapiji održavanja kod odraslih pacijentkinja sa relapsirajućim, osetljivim na platinu, BRCA-mutiranim (germinativnim i/ili somatskim) seroznim epitelijalnim karcinomom jajnika, jajovoda ili primarno peritonealnim karcinomom, visokog stepena, koji su postigli odgovor (potpun ili delimičan odgovor) na hemioterapiju zasnovanu na platinu (C56; C57; C48).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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, - KBC "Zemun".
1039602	L02BB04	enzalutamid	XTANDI ◊	kapsula, meka	blister, 112 po 40 mg	Astellas Pharma Europe B.V	Holandija	330,952.90	160mg	11,819.75	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, kod pacijenata koji nemaju simptome bolesti ili su simptomi bolesti blagi, nakon neuspeha sa androgen deprivationom terapijom i kod kojih hemioterapija još nije klinički indikovana (C61).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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, - KBC "Zemun".
1039721	L02BX03	abirateron	ZYTIGA ◊	tableta	boca, 120 po 250 mg	Janssen-Cilag S.P.A.	Italija	343,851.00	1g	11,461.70	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, kod pacijenata koji nemaju simptome bolesti ili su simptomi bolesti blagi, nakon neuspeha sa androgen deprivationom terapijom i kod kojih hemioterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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, - KBC "Zemun".
0328388	L03AB07	interferon beta 1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (44 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	88,157.30	-	-	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328387	L03AB07	interferon beta-1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (22 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	78,051.00	-	-	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0328647	L03AB07	interferon beta 1a	AVONEX	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 4 po 0,5 ml (30 mcg/0,5 ml)	Biogen Idec Denmark Manufacturing ApS	Danska	71,500.60	4,3 mcg	2,562.10	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015150	L03AB08	interferon beta 1b	BETAFERON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica i rastvarač u napunjenom injekcionom špricu, 15 po 1,2 ml (250 mcg/ml)	Bayer AG	Nemačka	82,798.30	4 Mi.j.	2,299.95	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328608	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (180 mcg/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	15,872.80	26 mcg	2,292.74	-	1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume: a. virusološki profil: - anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci, - pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa; b. biohemijski nalaz: - bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza; c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nektroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza); d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove; e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatra/psihijatra; f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom. Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremija se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja. 2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je: a. HBsAg pozitivnost duža od 6 meseci; b. povišena aktivnost alaninaminotransferaze (ALT povišena >2,5 odnosno >100 IU/ml); c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze; d. viremija (HBV DNK) ≤ 10 <sup>7</sup> kopija /ml krvi.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015120	L03AX13	glatiramer acetat	COPAXONE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 28 po 1 ml (20 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Industries Ltd.; Teva Pharmaceuticals Europe B.V.; Norton Healthcare Limited T/A Ivax Pharmaceuticals UK	Izrael; Holandija; Velika Britanija	71,795.10	20 mg	2,564.11	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015119	L03AX13	glatiramer acetat	COPAXONE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 12 po 1 ml (40mg/ml)	Teva Pharmaceuticals Europe B.V.; Norton Healthcare Limited T/A Ivax Pharmaceuticals UK	Holandija; Velika Britanija	52,218.50	20 mg	2,175.77	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015118	L03AX13	glatiramer-acetat	REMUREL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 28 po 1 ml (20mg/mL)	Synthon Hispania, S.L.; Synthon BV	Španija; Holandija	49,864.50	20 mg	1,780.88	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015122	L03AX13	glatiramer-acetat	REMUREL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 12 po 1 ml (40mg/ml)	Synthon Hispania, S.L.; Synthon B.V.	Španija; Holandija	51,769.40	20 mg	2,157.06	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0015121	L03AX16	pleriksafor	MOZOBIL	rastvor za injekciju	bočica, 1 po1,2ml; 20mg/ml	Genzyme Limited	Velika Britanija	649,425.90	16,8 mg	454,598.13	-	1.Kod pacijenata obolelih od non-Hodgkin limfoma ili multiplog mijeloma koji su predhodno imali bar jednu neuspešnu mobilizaciju matičnih ćelija hematopoeze (prikupljeno<2x10 <sup>6</sup> CD 34+/kg telesne mase) (Z94). 2. Kod pacijenata obolelih od non-Hodgkin limfoma ili multiplog mijeloma kod kojih u toku mobilizacije, nakon 5 dana primene G-CSF-a, broj matičnih ćelija hematopoeze u perifernoj krvi nije dostigao odgovarajući nivo koji je potreban za ulazak u proces afereze (broj matičnih ćelija hematopoeze <20CD34+/μL periferne krvi) ili kod pacijenata koji su prikupili <2x10 <sup>6</sup> CD34+ ćelija/kg u manje od 3 aferezna postupka u okviru jedne mobilizacije (Z94).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijalista hematologije zdravstvene ustanove koja obavlja transplantaciju matičnih ćelija hematopoeze.
0014403	L04AA23	natalizumab	TYSABRI	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 15 ml (300mg/15ml)	Biogen (Denmark) Manufacturing APS	Danska	176,134.50	10 mg	5,871.15	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014075	L04AA27	ingolimod	GILENYA	kapsula, tvrda	blister, 28 po 0,5 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	159,063.30	0,5 mg	5,680.83	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014100	L04AA29	tofacitinib	XELJANZ	film tableta	blister, 56 po 5 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	73,410.80	10 mg	2,621.81	-	1. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da poste 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 2. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije; 3. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014003	L04AA31	teriflunomid	AUBAGIO	film tableta	blister, 28 po 14 mg	Sanofi Winthrop Industrie	Francuska	75,236.40	14 mg	2,687.01	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014007	L04AA33	vedolizumab	ENTYVIO	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	300mg; bočica staklena, 1 po 300mg	Takeda Italia S.P.A	Italija	163,002.00	-	-	-	1. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K-50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014002	L04AA34	alemtuzumab	LEMTRADA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1.2ml (12mg/1.2ml)	Genzyme Limited; Genzyme Ireland Limited	Velika Britanija; Irska	937,137.40	0,13 mg	10,152.32	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014008	L04AA36	okrelizumab	CORPOS	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (300mg/10ml)	Hemofarm a.d. Vršac u saradnji sa F. Hoffman-La Roche Ltd, Švajcarska	Republika Srbija	609,135.80	3,29 mg	6,680.19	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014032	L04AA37	baricitinib	OLUMIANT	film tableta	blister, 35 po 4 mg	Lilly, S.A.	Španija	96,331.50	-	-	-	Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da poste 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014010	L04AA40	kladribin	MAVENCLAD	tableta	blister, 1 po 10 mg	Nerpharma S.R.L.; R-Pharm Germany GmbH	Italija; Nemačka	201,976.50	0,34 mg	6,867.20	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

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
0014310	L04AB01	etanercept	ENBREL		prašak i rastvarač za rastvor za injekciju bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 4 po 1ml (25mg/1ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	38,673.80	7 mg	2,707.17	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana netolerancija na metotreksat;</p> <p>b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat;</p> <p>c) artritis povezan sa entezitisom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI <math>\geq</math> 10 i/ili BSA <math>\geq</math> 10 i/ili DLQI <math>\geq</math> 10) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

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
0014312	L04AB01	etanercept	ENBREL		rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu napunjen injekcioni špric sa iglom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	77,290.80	7 mg	2,705.18	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana netolerancija na metotreksat;</p> <p>b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat;</p> <p>c) artritis povezan sa entezitismom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI <math>\geq</math> 10 i/ili BSA <math>\geq</math> 10 i/ili DLQI <math>\geq</math> 10) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

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
0014313	L04AB01	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	77,290.80	7 mg	2,705.18	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana netolerancija na metotreksat;</p> <p>b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat;</p> <p>c) artritis povezan sa entezitizmom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI <math>\geq</math> 10 i/ili BSA <math>\geq</math> 10 i/ili DLQI <math>\geq</math> 10) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014220	L04AB02	infliksimab	REMICADE	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 100 mg	Janssen Biologics B.V.	Holandija	40,335.10	3,75 mg	1,512.57	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorni tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>3. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>4. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>5. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci).</p>	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.



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
0014204	L04AB02	infliksimab	REMSIMA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	22,256.40	3.75 mg	834.62	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorni tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>3. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije;</p> <p>4. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>5. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:  a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili  b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci).</p>	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014221	L04AB02	infliksimab	INFLECTRA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	Hospira Enterprises B.V.; Hospira Zagreb d.o.o.	Holandija; Republika Hrvatska	22,256.40	3.75 mg	834.62	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorni tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>3. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije;</p> <p>4. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>5. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:  a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili  b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci).</p>	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0014399	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,4 ml (40mg/0,4ml)	Abbvie Biotechnology Gmbh	Nemačka	43,085.80	2,9 mg	1,561.86	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

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
0014298	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,4 ml (40mg/0,4ml)	Abbvie Biotechnology GmbH	Nemačka	43,085.80	2,9 mg	1.561.86	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitisom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednom ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014210	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,2 ml (20mg/0,2ml)	Abbvie Biotechnology GmbH	Nemačka	21,575.40	2,9 mg	1.564.22	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitisom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju.</p> <p>2. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014211	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjen injekcioni pen, 1 po 0,8 ml (80mg/0,8ml)	Abbvie Biotechnology GmbH	Nemačka	67,560.00	2,9 mg	2.449.05	-	<p>1. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>2. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>3. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

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
0014212	L04AB04	adalimumab	AMGEVITA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,4 ml (20 mg/0,4 ml)	Amgene Europe B.V.	Holandija	10,136.30	2,9 mg	1,469.76	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitisom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunosupresivne (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014213	L04AB04	adalimumab	AMGEVITA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Amgene Europe B.V.	Holandija	39,633.70	2,9 mg	1,436.72	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitisom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunosupresivne (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

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
0014214	L04AB04	adalimumab	AMGEVITA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjen injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Amgene Europe B.V.	Holandija	39,633.70	2,9 mg	1,436.72	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitisom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunosupresivne (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014231	L04AB04	adalimumab	IDACIO	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	39,633.70	2,9 mg	1,436.72	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitisom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunosupresivne (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

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
0014232	L04AB04	adalimumab	IDACIO	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	39,633.70	2,9 mg	1,436.72	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitisom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014240	L04AB04	adalimumab	HYRIMOZ	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	39,633.70	2,9 mg	1,436.72	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitisom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

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
0014241	L04AB04	adalimumab	HYRIMOZ	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	39,633.70	2,9 mg	1,436.72	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014205	L04AB06	golimumab	SIMPONI	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni šprica, 1 po 0,5 ml (50 mg/0,5 ml)	Janssen Biologics B.V.	Holandija	79,740.30	1,66 mg	2,647.38	-	1. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije; 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci). 4. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju; 5. Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod dece sa telesnom masom najmanje 40kg, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014207	L04AB06	golimumab	SIMPONI	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	1 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Janssen Biologics B.V.	Holandija	128,963.90	1,66 mg	2,140.80	-	Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

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
0014302	L04AC05	ustekinumab	STELARA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (45 mg/0,5 ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag AG	Holandija; Švajcarska	255,295.60	0.54 mg	3,063.55	-	1. Lek je indikovano za terapiju umerene do teške plak psorijaze (PASI $\geq$ 10 i/ili BSA $\geq$ 10 i/ili DLQI $\geq$ 10) (Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area, Dermatological Quality of Life Index) ili psorijazu sa lokalizacijom na licu/glavi ili genitalijama ili šakama/stopalima, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primena sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9). 2. Teška forma hronične plak psorijaze (PASI (Psoriasis Area and Severity Index) $\geq$ 10 i/ili BSA (Body Surface Area) $\geq$ 10 i/ili indeks kvaliteta života DLQI $\geq$ 10) kod adolescenata uzrasta 12 i više godina, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014305	L04AC05	ustekinumab	STELARA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 1 ml (90 mg/ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag AG	Holandija; Švajcarska	255,295.60	0.54 mg	1,531.77	-	1. Lek je indikovano za terapiju umerene do teške plak psorijaze (PASI $\geq$ 10 i/ili BSA $\geq$ 10 i/ili DLQI $\geq$ 10) (Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area, Dermatological Quality of Life Index) ili psorijazu sa lokalizacijom na licu/glavi ili genitalijama ili šakama/stopalima, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primena sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9). 2. Teška forma hronične plak psorijaze (PASI (Psoriasis Area and Severity Index) $\geq$ 10 i/ili BSA (Body Surface Area) $\geq$ 10 i/ili indeks kvaliteta života DLQI $\geq$ 10) kod adolescenata uzrasta 12 i više godina, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014400	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	12,646.10	20mg	3,161.53	-	1. a) Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima b) Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom. 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014401	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (200 mg/10 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	31,526.10	20mg	3,152.61	-	1. a) Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima b) Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom. 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.



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
0014402	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 ml (400 mg/20 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	62,991.90	20mg	3,149.60	-	1. a) Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima b) Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom.  2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014410	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 4 po 0,9ml (162mg/0,9ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	88,164.80	20mg	2,721.14	-	1.Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 2. Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima; 3. Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014420	L04AC10	sekukinumab	COSENTYX	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 1 ml (150mg)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	116,050.90	10 mg	3,868.36	-	1.Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije; 2.Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci) 3. Lek je indikovani za terapiju umerene do teške plak psorijaze (PASI≥10 i/ili BSA≥10 i/ili DLQI≥10) (Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area, Dermatological Quality of Life Index) ili psorijazu sa lokalizacijom na licu/glavi ili genitalijama ili šakama/stopalima, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primena sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014022	L04AX04	lenalidomid	REVLIMID ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Celgene Europe Limited; Celgene Distribution B.V.	Velika Britanija; Holandija	593,664.60	10mg	28,269.74	-	Revlimid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovani za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
1014024	L04AX04	lenalidomid	REVLIMID ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Celgene Europe Limited; Celgene Distribution B.V.	Velika Britanija; Holandija	684,466.40	10mg	13,037.46	-	Revlimid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovano za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1014041	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ALVOGEN ◊	kapsula, tvrda	blister, 7 po 5 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Pharmacare Premium Ltd.; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Malta; Rumunija	89,827.80	10 mg	25,665.09	-	Lenalidomide AlvoGen u kombinaciji sa deksametazonom je indikovano za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1014042	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ALVOGEN ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Pharmacare Premium Ltd.; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Malta; Rumunija	278,804.70	10 mg	13,276.41	-	Lenalidomide AlvoGen u kombinaciji sa deksametazonom je indikovano za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1014043	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ALVOGEN ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Pharmacare Premium Ltd.; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Malta; Rumunija	293,467.10	10 mg	9,316.42	-	Lenalidomide AlvoGen u kombinaciji sa deksametazonom je indikovano za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1014044	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ALVOGEN ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Pharmacare Premium Ltd.; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Malta; Rumunija	321,448.40	10 mg	6,122.83	-	Lenalidomide AlvoGen u kombinaciji sa deksametazonom je indikovano za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
1014047	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID TEVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 5 mg	Teva UK Limited; Teva Operations Poland; Merckle GmbH; Teva Pharma B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Velika Britanija; Poljska; Nemačka; Holandija; Hrvatska	269,483.50	10 mg	25,665.10	-	Lenalidomide Teva u kombinaciji sa deksametazonom je indikovano za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1014045	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID TEVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Teva UK Limited; Teva Operations Poland; Merckle GmbH; Teva Pharma B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Velika Britanija; Poljska; Nemačka; Holandija; Hrvatska	278,804.70	10 mg	13,276.41	-	Lenalidomide Teva u kombinaciji sa deksametazonom je indikovano za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1014046	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID TEVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	Teva UK Limited; Teva Operations Poland; Merckle GmbH; Teva Pharma B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Velika Britanija; Poljska; Nemačka; Holandija; Hrvatska	293,467.10	10 mg	9,316.42	-	Lenalidomide Teva u kombinaciji sa deksametazonom je indikovano za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
1014048	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID TEVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Teva UK Limited; Teva Operations Poland; Merckle GmbH; Teva Pharma B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Velika Britanija; Poljska; Nemačka; Holandija; Hrvatska	321,448.40	10 mg	6,122.83	-	Lenalidomide Teva u kombinaciji sa deksametazonom je indikovano za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Zemun".
0059211	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOMETA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 5 ml (4 mg/5 ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	5,238.20	4 mg	5,238.20	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijska koma.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059222	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONATE PHARMASWISS	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (4 mg/5 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5,238.20	4 mg	5,238.20	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijska koma.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059010	M05BA08	zoledronska kiselina	ZITOMERA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 5 ml (4mg/5ml)	Actavis Italy S.P.A	Italija	5,238.20	4mg	5,238.20	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijska koma.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059020	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONIC ACID HOSPIRA	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 5 ml (4mg/5ml)	Hospira Enterprises B.V	Holandija	5,238.20	4 mg	5,238.20	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijska koma.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059214	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONAT SANDOZ	koncentrat za rastvor za infuziju	plastična bočica, 1 po 5ml (4mg/5ml)	Novartis Pharma Stein AG; Ebewe Pharma; Lek Farmaceutiska družba D.D	Nemačka; Austrija; Slovenija	5,238.20	4 mg	5,238.20	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijska koma.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
1079070	N07XX02	riluzol	RILUTEK	film tableta	blister, 56 po 50 mg	Sanofi Winthrop Industrie	Francuska	14,032.90	0,1 g	501.18	-	1. Amiotrofična lateralna skleroza - AML ( G12.2 ).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neurologa ili neuropsihijatra Klinike za neurologiju KCS kod pacijenata koji nisu respiratorno ugroženi.
1079020	N07XX09	dimetilfumarat	TECFIDERA	gastrorezistent na kapsula, tvrda	blister, 14 po 120 mg	Biogen (Denmark) Manufacturing APS	Danska	10,993.40	0,48 g	3,140.97	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1079021	N07XX09	dimetilfumarat	TECFIDERA	gastrorezistent na kapsula, tvrda	blister, 56 po 240 mg	Biogen (Denmark) Manufacturing APS	Danska	87,526.40	0,48 g	3,125.94	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0099082	S01LA05	afibercept	EYLEA ◊	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 0.1ml (40mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer, Farmaceutska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	71,144.50	-	-	-	Za lečenje bolesnika sa dijabetičnim makularnim edemom koji zahvata centar makule (CSME) i kod kojih je fluoresceinskom angiografijom (FA) utvrđena prisutnost propuštajućih mikroaneurizmi smeštenih unutar 500 µm nedostupnih laserskoj fotokoagulaciji (FKG), bez znakova makularne ishemije, odnosno optičkom koherentnom tomografijom (OCT) potvrđeno centralno zadebljanje makule >350 µm sa elementima edema bez subretinalne fibroze i epimakularne membrane, sa vidnom oštrinom ≥ 0,6 (6/10) i vrednosti HbA1C ≤ 8.	Primena terapije se vrši u zdravstvenim ustanovama koje poseduju FA i OCT, a na osnovu mišljenja Komisije RFZO. Procena terapijskog odgovora se vrši nakon 3 meseca.