

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, 1 po 250 mcg | Amgen Europe B.V. | Holandija | 62,288.50 | 30 mcg | 7,474.62 | - | Terapija refrakterne hronične imunološke trombocitopenijske purpore 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. |
| 1069111 | B02BX05 | eltrombopag | REVOLADE ◊ | film tableta | blister, 28 po 25 mg | Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A. | Velika Britanija; Španija | 102,400.40 | 50 mg | 7,314.31 | - | Terapija refrakterne hronične imunološke trombocitopenijske purpore 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. |
| 1069110 | B02BX05 | eltrombopag | REVOLADE ◊ | film tableta | blister, 28 po 50 mg | Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A. | Velika Britanija; Španija | 204,680.50 | 50 mg | 7,310.02 | - | Terapija refrakterne hronične imunološke trombocitopenijske purpore 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. |
| 0069152 | B03XA01 | epoetin alfa | EPREX | rastvor za injekciju, špric | napunjen injekcioni špric, 6 po 0,5 ml (2000 i.j./0,5 ml) | Cilag AG | Švajcarska | 7,299.20 | 1000 i.j. | 608.27 | - | 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. | |
| 0069157 | B03XA01 | epoetin alfa | EPREX | rastvor za injekciju, špric | napunjen injekcioni špric, 6 po 1 ml (10000 i.j./1 ml) | Cilag AG | Švajcarska | 33,956.30 | 1000 i.j. | 565.94 | - | 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 (2000ij/1ml) | Sandoz GmbH | Austrija | 5,142.20 | 1000 i.j. | 428.52 | - | 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 | 7,345.90 | 1000 i.j. | 612.16 | - | 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. | |
| 0069166 | B03XA01 | epoetin beta | RECORMON | rastvor za injekciju, špric | napunjeni injekcioni špric, 6 brizg. po 5000 i.j./0,3 ml | Roche Diagnostics GmbH | Nemačka | 22,185.40 | 1000 i.j. | 739.51 | - | 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 | 3,673.00 | 1000 i.j. | 612.17 | - | 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 proizvođačje 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 | 7,200.30 | 1000 i.j. | 600.03 | - | 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 | 14,273.10 | 1000 i.j. | 594.71 | - | 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 | 6,121.60 | 1000 i.j. | 612.16 | - | 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. | |
| 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 | 12,243.20 | 1000 i.j. | 612.16 | - | 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 | 18,364.80 | 1000 i.j. | 612.16 | - | 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. | |
| 0069161 | B03XA01 | epoetin teta | EPORATIO | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; | napunjen injekcioni špric sa bezbedosnim sredstvom , 6 po 0,5ml (2000i.j./0,5ml) | Mercle Biotec GmbH | Nemačka | 7,130.50 | 1000i.j | 594.21 | - | 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. | |
| 0069163 | B03XA01 | epoetin teta | EPORATIO | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; | napunjen injekcioni špric sa bezbedosnim sredstvom , 6 po 0,5ml (5000i.j./0,5ml) | Mercle Biotec GmbH | Nemačka | 22,185.40 | 1000i.j | 739.51 | - | 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 | 1,360.40 | 4,5 mcg | 612.18 | - | 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 ≤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). | |

| 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 |
|---------|---------|------------------|--------------------|--|--|------------------------|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|---|----------|
| 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 | 2.720.70 | 4,5 mcg | 612.16 | - | 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 ≤ 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). | |
| 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 | 4.081.20 | 4,5 mcg | 612.18 | - | 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 ≤ 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). | |
| 0069929 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric 1 po 0,4 ml (40 mcg/0,4 ml) | Amgen Europe B.V. | Holandija | 5.441.50 | 4,5 mcg | 612.17 | - | 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 ≤ 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). | |

| 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 |
|---------|---------|------------------|--------------------|--|--|------------------------|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|---|----------|
| 0069933 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric 1 po 0,5 ml (50 mcg/0,5 ml) | Amgen Europe B.V. | Holandija | 6,801.90 | 4,5 mcg | 612.17 | - | 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 ≤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 | 8,162.20 | 4,5 mcg | 612.17 | - | 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 ≤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). | |
| 0069936 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric 1 po 0,4 ml (80 mcg/0,4 ml) | Amgen Europe B.V. | Holandija | 10,883.00 | 4,5 mcg | 612.17 | - | 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 ≤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). | |
| 0069920 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric 1 po 0,5 ml (100 mcg/0,5 ml) | Amgen Europe B.V. | Holandija | 13,603.70 | 4,5 mcg | 612.17 | - | 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 ≤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 |
|---------|---------|--|--------------------|--|--|------------------------|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|---|----------|
| 0069922 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric 1 po 0,3 ml (150 mcg/0,3 ml) | Amgen Europe B.V. | Holandija | 20.405.70 | 4,5 mcg | 612.17 | - | 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 ≤ 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). | |
| 0069926 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric 1 po 0,6 ml (300 mcg/0,6 ml) | Amgen Europe B.V. | Holandija | 40.811.20 | 4,5 mcg | 612.17 | - | 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 ≤ 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 | 8.984.70 | 4 mcg | 718.78 | - | 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 | 13.447.00 | 4 mcg | 717.17 | - | 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). | |
| 0069204 | B03XA03 | metokspolietileng likol - epoetin beta | MIRCERA | rastvor za injekciju | 1 po 100 mcg/0,3 ml | Roche Diagnostics GmbH | Nemačka | 17.909.40 | 4 mcg | 716.38 | - | 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 | 26.831.60 | 4 mcg | 715.51 | - | 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). | |
| 0069202 | B03XA03 | metokspolietileng likol - epoetin beta | MIRCERA | rastvor za injekciju | napunjen injekcioni špric, 1 po 200 mcg/0,3 ml | Roche Diagnostics GmbH | Nemačka | 35.757.50 | 4 mcg | 715.15 | - | 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 |
|---------|---------|---|----------------------------|--|--|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-------|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 0069201 | B03XA03 | metoksipolietileng likol - epoetin beta | MIRCERA | rastvor za injekciju | napunjen injekcioni špric, 1 po 250 mcg/0,3 ml | Roche Diagnostics GmbH | Nemačka | 44.680.90 | 4 mcg | 714.89 | - | 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 | metoksipolietileng 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 | 5.412.90 | 4 mcg | 721.72 | - | 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 | metoksipolietileng 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 | 21.477.60 | 4 mcg | 715.92 | - | 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). | |
| 0069214 | B03XA03 | metoksipolietileng likol - epoetin beta | MIRCERA | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 1 po 360 mcg/0,6 ml | Roche Diagnostics GmbH | Nemačka | 64.312.50 | 4 mcg | 714.58 | - | 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). | |
| 0031005 | L01AA09 | bendamustin | BENDAMUSTINE PHARMASWISS ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 25 mg | PharmaSwiss d.o.o Beograd | Republika Srbija | 4.544.20 | - | - | - | Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća | 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. |
| 0031008 | L01AA09 | bendamustin | BENDAMUSTINE PHARMASWISS ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 mg | PharmaSwiss d.o.o Beograd | Republika Srbija | 17.965.00 | - | - | - | Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća | 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. |

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 |
|---------|---------|-------------|----------------------------|---|-------------------------------|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 0031006 | L01AA09 | bendamustin | BENDAMUSTINE PHARMASWISS ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 5 po 25 mg | PharmaSwiss d.o.o Beograd | Republika Srbija | 22,721.00 | - | - | - | Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća | 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. |
| 0031009 | L01AA09 | bendamustin | BENDAMUSTINE PHARMASWISS ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 5 po 100mg | PharmaSwiss d.o.o Beograd | Republika Srbija | 89,825.00 | - | - | - | Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća | 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. |
| 0031007 | L01AA09 | bendamustin | BENDAMUSTINE PHARMASWISS ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 10 po 25 mg | PharmaSwiss d.o.o Beograd | Republika Srbija | 45,441.90 | - | - | - | Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća | 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. |
| 0031010 | L01AA09 | bendamustin | BENDAMUSTINE PHARMASWISS ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 10 po 100 mg | PharmaSwiss d.o.o Beograd | Republika Srbija | 179,649.90 | - | - | - | Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća | 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. |

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 |
|---------|---------|-------------|--------------------|---|------------------------------|---|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 0031100 | L01AA09 | bendamustin | AUBEDIX ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 25 mg | S.C. SINDAN-PHARMA S.R.L. | Rumunija | 4,544.20 | - | - | - | Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća | 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. |
| 0031101 | L01AA09 | bendamustin | AUBEDIX ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 mg | S.C. SINDAN-PHARMA S.R.L. | Rumunija | 17,965.00 | - | - | - | Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća | 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. |
| 1031406 | L01AX03 | temozolomid | TEMODAL ◊ | kapsula, tvrda | bočica, 5 po 250 mg | Schering Plough Labo N.V. | Belgija | 30,636.80 | - | - | - | Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavi ti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. |
| 1031410 | L01AX03 | temozolomid | LOSTRIS ◊ | kapsula, tvrda | bočica, 5 po 20 mg | Cell Pharm GmbH; Nerpharma S.r.l.; Haupt Pharma Amareg GmbH | Nemačka Italija | 3,147.40 | - | - | - | Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavi ti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. |
| 1031412 | L01AX03 | temozolomid | LOSTRIS ◊ | kapsula, tvrda | bočica, 5 po 100 mg | Cell Pharm GmbH; Nerpharma S.r.l.; Haupt Pharma Amareg GmbH | Nemačka Italija | 15,571.20 | - | - | - | Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavi ti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. |
| 1031411 | L01AX03 | temozolomid | LOSTRIS ◊ | kapsula, tvrda | bočica, 5 po 250 mg | Cell Pharm GmbH; Nerpharma S.r.l.; Haupt Pharma Amareg GmbH | Nemačka Italija | 30,636.80 | - | - | - | Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavi ti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. |

| 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 |
|---------|---------|-------------|--------------------|----------------|-------------------------|--|------------------------------------|----------------------------------|------|----------------------------|-------------------------------|---|--|
| 1031430 | L01AX03 | temozolomid | TEMODAL ◊ | kapsula tvrda | kesica 5 po 5 mg | Shering-Plough Labo N.V | Belgija | 1,126.70 | - | - | - | Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija. |
| 1031431 | L01AX03 | temozolomid | TEMODAL ◊ | kapsula tvrda | kesica 5 po 20 mg | Shering-Plough Labo N.V | Belgija | 3,147.40 | - | - | - | Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija. |
| 1031432 | L01AX03 | temozolomid | TEMODAL ◊ | kapsula tvrda | kesica 5 po 100 mg | Shering-Plough Labo N.V | Belgija | 15,571.20 | - | - | - | Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija. |
| 1031433 | L01AX03 | temozolomid | TEMODAL ◊ | kapsula tvrda | kesica 5 po 250 mg | Shering-Plough Labo N.V | Belgija | 30,636.80 | - | - | - | Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija. |
| 1014022 | L04AX04 | lenalidomid | REVLIMID ◊ | kapsula, tvrda | blister, 21 po 10 mg | Celgene Europe Limited; Penn Pharmaceutical Services Limited | Velika Britanija; Velika Britanija | 628,940.70 | 10mg | 29,949.56 | - | Revlimid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovana 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. |

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 25mg | Celgene Europe Limited; Penn Pharmaceutical Services Limited | Velika Britanija; Velika Britanija | 704,821.50 | 10mg | 13,425.17 | - | 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. |
| 0034413 | L01BA04 | pemetreksed | ALIMTA ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 500 mg | Lilly France | Francuska | 97,652.40 | - | - | - | 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. |
| 0034412 | L01BA04 | pemetreksed | METREMAX ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100mg | Zdravlje AD Leskovac | Republika Srbija | 15,734.40 | - | - | - | 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. |
| 0034411 | L01BA04 | pemetreksed | METREMAX ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 500mg | Zdravlje AD Leskovac | Republika Srbija | 74,778.10 | - | - | - | 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. |
| 0034410 | L01BA04 | pemetreksed | METREMAX ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 1000mg | Zdravlje AD Leskovac | Republika Srbija | 154,772.60 | - | - | - | 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. |

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 |
|---------|---------|--------------|----------------------|---|--|---------------------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 0034667 | L01BA04 | pemetreksed | MARTXEL ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 500mg | Eriochem S.A. | Argentina | 74,778.10 | - | - | - | Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala nereseptabilna 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 100mg | Eriochem S.A. | Argentina | 15,734.40 | - | - | - | Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala nereseptabilna 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 | 15,734.40 | - | - | - | Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala nereseptabilna 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 | 74,778.10 | - | - | - | Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala nereseptabilna 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) | Aventis Pharma LTD | Velika Britanija | 386,396.10 | - | - | - | Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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. |

| 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 |
|---------|---------|------------|--------------------|------------------------------------|-----------------------------------|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 0033181 | L01DB06 | idarubicin | ZAVEDOS ◊ | liofilizat za rastvor za injekciju | 1 po 10 mg | Actavis Italy S.P.A. | Italija | 12,612.00 | - | - | - | 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, - Univerzitetna dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. |
| 0014140 | L01XC02 | rituksimab | MABTHERA | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 51,409.20 | - | - | - | ◊ 1. Nehoćkinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupoćeljski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nehoćkinski 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, - Univerzitetna dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. 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 |
|---------|---------|-------------|--------------------|---|--|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|---|---|
| 0014141 | L01XC02 | rituksimab | MABTHERA | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 126.928.20 | - | - | - | <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. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotrexatom 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 kliniċki 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 kliniċki odgovor tj. poboljšanje (smanjenje) DAS28 skora za najmanje 1,2). Ukoliko je započeto lećenje 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. Hroniċna limfocitna leukemija (C91.1):</p> <p>a) prva linija:</p> <ul style="list-style-type: none"> - u okviru imunoheioterapijskog protokola RFC; <p>b) druga linija:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ako je relaps nakon primene imunoheioterapije 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 imunoheioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucioni vodiċi podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima razliċitim nego u prvoj liniji. | <p>STAC; Za indikaciju pod taċkom 1., 2. i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna deċja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniċku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za deċje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. <p>Za indikaciju pod taċkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p> |
| 0014142 | L01XC02 | rituksimab | MABTHERA | rastvor za injekciju | boćica staklena, 1 po 11.7mL (1400mg/11.7mL) | F. Hoffmann-La Roche Ltd | Švajcarska | 178.337.40 | - | - | - | <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"> - 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 kliniċku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Klinika za hematologiju KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. |
| 0039345 | L01XC03 | trastuzumab | HERCEPTIN ◊ | prašak i rastvaraċ za koncentrat za rastvor za infuziju | boćica sa praškom i boćica sa rastvaraċem, 1 po 20 ml (440 mg/20 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 179.224.70 | - | - | - | <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 sluċaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima);</p> <p>b) metastatska bolest- PS 0 ili 1, prva linija posle antraciklinske terapije, u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo Herceptin do progresije bolesti;</p> <p>c) lokalno uznapredovali karcinom dojke: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom, 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.</p> | <p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz ućešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. |
| 0039346 | L01XC03 | trastuzumab | HERCEPTIN ◊ | rastvor za injekciju | boćica staklena, 1 po 5 ml (600mg/5ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 161.302.30 | - | - | - | <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 sluċaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima);</p> <p>b) metastatska bolest- PS 0 ili 1, prva linija posle antraciklinske terapije, u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo Herceptin do progresije bolesti;</p> <p>c) lokalno uznapredovali karcinom dojke: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom, 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.</p> | <p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz ućešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. |

| 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 | cetuximab | ERBITUX ◊ | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 20 ml (5 mg/ml) | Merck KGaA | Nemačka | 20,081.80 | - | - | - | 1. Karcinom kolorektuma: metastatska bolest, posle hemioterapije na bazi oksaliplatin i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani K/Ras gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija ili u kombinaciji sa irinotekanom; 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. 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 | 31,660.30 | - | - | - | 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 karboptatinom i paklitakselom za ovarijalne 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 vjugua, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno godinu dana (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. 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. |
| 0039400 | L01XC07 | bevacizumab | AVASTIN ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 16 ml (400 mg/16 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 126,799.20 | - | - | - | 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 karboptatinom i paklitakselom za ovarijalne 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 vjugua, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno godinu dana (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. 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. |

| 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 |
|---------|---------|----------------------|--------------------|---|-------------------------------------|--------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|---|---|
| 0039505 | L01XC08 | panitumumab | VECTIBIX ◊ | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5ml (20mg/ml) | Amgen Europe B.V. | Holandija | 43,423.80 | - | - | - | Karcinom kolorektuma: metastatska bolest, posle hemioterapije na bazi oksaliplatin i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani K/Ras gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija. | 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. |
| 0014000 | L01XC12 | brentuksimab vedotin | ADCETRIS ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50mg | Takeda Italia S.P.A | Italija | 381,875.40 | - | - | - | Lečenje odraslih bolesnika sa relapsom ili refraktarnim CD30 pozitivnim Hodgkin limfomom (C81.0-C81.4): 1. nakon autologe transplantacije matičnih ćelija hematopoeze ili 2. nakon najmanje dva prethodna ciklusa lečenja kod bolesnika kod kojih je autologa transplantacija kontraindikovana. | 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. |
| 0039402 | L01XC18 | pembrolizumab | KEYTRUDA ◊ | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 50 mg | Schering Plough Labo N.V | Belgija | 202,099.00 | - | - | - | Lečenje uznapredovalog (neresektabilnog ili metastatskog) melanoma odraslih koji nemaju BRAF mutaciju, 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. |
| 1039398 | L01XE02 | gefitinib | IRESSA ◊ | film tableta | 30 po 250 mg | AstraZeneca UK Limited | Velika Britanija | 223,369.80 | - | - | - | 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, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - 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 |
|---------|---------|-----------|--------------------|----------------|-------------------------|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 1039402 | L01XE03 | erlotinib | TARCEVA ◊ | film tableta | blister, 30 po 25 mg | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 47,442.40 | - | - | - | 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, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija. |
| 1039403 | L01XE03 | erlotinib | TARCEVA ◊ | film tableta | blister, 30 po 100 mg | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 163,701.90 | - | - | - | 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, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija. |
| 1039404 | L01XE03 | erlotinib | TARCEVA ◊ | film tableta | blister, 30 po 150 mg | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 197,386.00 | - | - | - | 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, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ 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 | 119,857.90 | - | - | - | 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. |
| 1039704 | L01XE04 | sunitinib | SUTENT ◊ | kapsula, tvrda | blister, 28 po 25 mg | Pfizer Italia S.R.L. | Italija | 238,563.90 | - | - | - | 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. |
| 1039706 | L01XE04 | sunitinib | SUTENT ◊ | kapsula, tvrda | blister, 28 po 50 mg | Pfizer Italia S.R.L. | Italija | 476,744.80 | - | - | - | 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. |

| 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 |
|---------|---------|-----------|--------------------|----------------|-------------------------|---|------------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 1039151 | L01XE05 | sorafenib | NEXAVAR ◊ | film tableta | blister, 112 po 200 mg | Bayer Pharma AG Leverkusen; Bayer Healthcare manufacturing | Nemačka; Italija | 371,954.60 | - | - | - | 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). | <p>Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije.</p> <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"> - 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. |
| 1039715 | L01XE07 | lapatinib | TYVERB ◊ | film tableta | boca, 70 po 250 mg | Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A. | Velika Britanija; Španija | 126,220.60 | - | - | - | Karcinom dojke - druga linija metastatskog HER2 pozitivnog karcinoma dojke, u kombinaciji sa lekom kapecitabin, kod pacijenata sa progresijom osnovne bolesti i PS 0-1, prethodno lečenih antraciklinima i/ili taksanima i lekom trastuzumab, koji je primenjen u prvoj liniji lečenja metastatske bolesti. | <p>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC 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. |
| 1039710 | L01XE08 | nilotinib | TASIGNA ◊ | kapsula, tvrda | blister, 112 po 200 mg | Novartis Pharma Stein AG | Švajcarska | 382,989.30 | - | - | - | Druga terapijska linija kod odraslih bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat. | <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"> - 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. |
| 1039252 | L01XE11 | pazopanib | VOTRIENT◊ | film tableta | bočica, 30 po 200mg | Glaxo Wellcome S.A.; Glaxo Wellcome Operations | Španija; Velika Britanija | 74,999.00 | - | - | - | 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. | <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"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. |
| 1039253 | L01XE11 | pazopanib | VOTRIENT◊ | film tableta | bočica, 60 po 400mg | Glaxo Wellcome S.A.; Glaxo Wellcome Operations | Španija; Velika Britanija | 299,996.00 | - | - | - | 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. | <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"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - 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 |
|---------|---------|-------------|-----------------------|--------------|-------------------------|--|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|---|--|
| 1039276 | L01XE13 | afatinib | GIOTRIF [®] | film tableta | blister, 28 po 20mg | Boehringer Ingelheim Pharma GmBh&Co.KG | Nemačka | 207,196.90 | - | - | - | 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 [®] | film tableta | blister, 28 po 30mg | Boehringer Ingelheim Pharma GmBh&Co.KG | Nemačka | 207,196.90 | - | - | - | 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 [®] | film tableta | blister, 28 po 40mg | Boehringer Ingelheim Pharma GmBh&Co.KG | Nemačka | 207,196.90 | - | - | - | 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. |
| 1039279 | L01XE13 | afatinib | GIOTRIF [®] | film tableta | blister, 28 po 50mg | Boehringer Ingelheim Pharma GmBh&Co.KG | Nemačka | 207,196.90 | - | - | - | 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 [®] | film tableta | blister, 56 po 240mg | Roche S.P.A. | Italija | 230,835.70 | - | - | - | Monoterapija u primarnom sistemskom lečenju pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1 (C43). | Odobrava se primena dva 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. |

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 |
|---------|---------|--------------|--------------------|--------------------------------|-------------------------------|---------------------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|---|---|
| 1039249 | L01XE18 | ruksoletinib | JAKAVI ◊ | tableta | blister, 56 po 5mg | Novartis Pharma Stein AG | Švajcarska | 188.960.70 | - | - | - | 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. |
| 1039250 | L01XE18 | ruksoletinib | JAKAVI ◊ | tableta | blister, 56 po 15mg | Novartis Pharma Stein AG | Švajcarska | 376.998.30 | - | - | - | 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. |
| 1039251 | L01XE18 | ruksoletinib | JAKAVI ◊ | tableta | blister, 56 po 20mg | Novartis Pharma Stein AG | Švajcarska | 376.998.30 | - | - | - | 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. |
| 1069140 | L01XX14 | tretinoin | VESANOID ◊ | kapsula, meka | bočica staklena, 100 po 10 mg | Cenexi; Cheplapharm Arzneimittel GmbH | Francuska; Nemačka | 30.874.40 | - | - | - | 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. |
| 0039100 | L01XX32 | bortezomib | VELCADE ◊ | prašak za rastvor za injekciju | 1 po 3,5 mg | Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 61.790.10 | - | - | - | Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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. |

| 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 |
|---------|---------|------------|--------------------|--------------------------------|------------------------------|---|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|---|--|
| 0039101 | L01XX32 | bortezomib | VELCADE ◊ | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 1 mg | Janssen Pharmaceutica N.V. | Belgija | 13,731.10 | - | - | - | Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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. |
| 0039109 | L01XX32 | bortezomib | BORTEZOMB ADOC ◊ | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 3,5mg | S.C. Sindan-Pharma S.R.L | Rumunija | 61,790.10 | - | - | - | Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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. |
| 0039666 | L01XX32 | bortezomib | BORTEADE ◊ | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 3,5 mg | Zdravlje AD Leskovac | Republika Srbija | 61,790.10 | - | - | - | Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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. |
| 0039110 | L01XX32 | bortezomib | BORTEZOMB PLIVA ◊ | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1po 1mg | Pliva Hrvatska d.o.o; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | Hrvatska; Mađarska | 13,731.10 | - | - | - | Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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. |

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 |
|---------|---------|--------------------|--------------------|--|---|--|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 0039111 | L01XX32 | bortezomib | BORTEZOMB PLIVA ◊ | prašak za rastvor za injekciju | bočica staklena, 1 po 3,5mg | Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | Hrvatska; Mađarska | 61,790.10 | - | - | - | Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4). | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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. |
| 1039602 | L02BB04 | enzalutamid | XTANDI ◊ | kapsula, meka | blister, 112 po 40 mg | Astellas Pharma Europe B.V | Holandija | 336,448.10 | 160mg | 12,016.00 | - | Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (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. |
| 1039721 | L02BX03 | abirateron | ZYTIGA ◊ | tableta | boca, 120 po 250 mg | Janssen-Cilag S.P.A. | Italija | 349,560.40 | 1g | 11,652.01 | - | Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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. |
| 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. | Italija | 89,621.10 | - | - | - | 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. | Italija | 80,851.20 | - | - | - | Multipla skleroza | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO. |
| 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 | 72,687.80 | 4,3 mcg | 2,604.65 | - | 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 Pharma AG | Nemačka | 84,173.10 | 4 Mi.j. | 2,338.14 | - | 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 proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|-----------------------|--------------------|--|--|-------------------------|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 0328630 | L03AB10 | peginterferon alfa 2b | PEGINTRON | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (50 mcg/0,5 ml) | Schering Plough Company | Irska | 8,441.30 | 7,5 mcg | 1,266.20 | - | 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 (nekroinflamatorna 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. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO. |
| 0328631 | L03AB10 | peginterferon alfa 2b | PEGINTRON | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (80 mcg/0,5 ml) | Schering Plough Company | Irska | 13,463.50 | 7,5 mcg | 1,262.20 | - | 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 (nekroinflamatorna 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. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO. |
| 0328900 | L03AB10 | peginterferon alfa 2b | PEGINTRON | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (100 mcg/0,5 ml) | Schering Plough Company | Irska | 17,059.00 | 7,5 mcg | 1,279.43 | - | 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 (nekroinflamatorna 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. | 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 |
|---------|---------|-----------------------|--------------------|--|--|-------------------------|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 0328632 | L03AB10 | peginterferon alfa 2b | PEGINTRON | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (120 mcg/0,5 ml) | Schering Plough Company | Irska | 19.948.10 | 7,5 mcg | 1,246.76 | - | 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 (nekroinflamatorna 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. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO. |
| 0328633 | L03AB10 | peginterferon alfa 2b | PEGINTRON | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (150 mcg/0,5 ml) | Schering Plough Company | Irska | 25.792.10 | 7,5 mcg | 1,289.61 | - | 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 (nekroinflamatorna 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. | 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 |
|---------|---------|-----------------------|--------------------|--|--|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|--------|----------------------------|-------------------------------|---|--|
| 0328607 | L03AB11 | peginterferon alfa-2a | PEGASYS | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (135 mcg/0,5 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 13.392.70 | 26 mcg | 2.579.33 | - | <p>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <p>a. virusološki profil:</p> <ul style="list-style-type: none"> - anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci, - pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa; <p>b. biohemijski nalaz:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza; <p>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza);</p> <p>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove;</p> <p>e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatra/psihijatra;</p> <p>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.</p> <p>2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je:</p> <ul style="list-style-type: none"> 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) $\leq 10^7$ kopija /ml krvi. | 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 | 17.856.90 | 26 mcg | 2.579.33 | - | <p>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <p>a. virusološki profil:</p> <ul style="list-style-type: none"> - anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci, - pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa; <p>b. biohemijski nalaz:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza; <p>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza);</p> <p>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove;</p> <p>e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatra/psihijatra;</p> <p>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.</p> <p>2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je:</p> <ul style="list-style-type: none"> 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) $\leq 10^7$ kopija /ml krvi. | 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 proizvođače leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica | Indikacija | Napomena |
|---------|---------|-----------------------|--------------------|--|--|---|-------------------------|----------------------------------|--------|----------------------------|-------------------------------|--|--|
| 0328604 | L03AB11 | peginterferon alfa-2a | PEGASYS | rastvor za injekciju u penu sa uloškom | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (135 mcg/0,5 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 13.392.70 | 26 mcg | 2.579.33 | - | 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 (nekrainflamatorna 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) $\leq 10^7$ kopija /ml krvi. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO. |
| 0328603 | L03AB11 | peginterferon alfa-2a | PEGASYS | rastvor za injekciju u penu sa uloškom | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (180 mcg/0,5 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska | 16.136.40 | 26 mcg | 2.330.81 | - | 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 (nekrainflamatorna 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) $\leq 10^7$ 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. | Izrael; Holandija | 76.591.30 | 20 mg | 2.735.40 | - | 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 1ml (40mg/ml) | Teva Pharmaceuticals Europe B.V. | Holandija | 91.762.20 | 20 mg | 3.823.43 | - | 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 |
|---------|---------|-------------------|--------------------|--|--|------------------------------------|-------------------------|----------------------------------|--------|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 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 | 50,692.50 | 20 mg | 1,810.45 | - | Multipla skleroza. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO. |
| 0015121 | L03AX16 | pleriksafor | MOZOBIL | rastvor za injekciju | bočica, 1 po1,2ml; 20mg/ml | Genzyme Limited | Velika Britanija | 660,209.00 | 16,8mg | 462,146.30 | - | 1.Kod pacijenata obolelih od non-Hodgkin limfoma ili multiplog mijeloma koji su predhodno imali bar jednu neuspešnu mobilizaciju matičnih ćelija hematopoeze (prikupljeno 2×10^6 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 <math>< 20</math> CD34+/ $\mu</math>L periferne krvi) ili kod pacijenata koji su prikupili <math>< 2 \times 10^6</math> CD34+ ćelija/kg u manje od 3 aferezna postupka u okviru jedne mobilizacije (Z94).$ | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijalista hematologije zdravstvene ustanove koja obavlja transplantaciju matičnih ćelija hematopoeze. |
| 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 | 43,712.30 | 7 mg | 3,059.86 | - | 1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: 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; b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat; 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 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. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 i/ili BSA ≥ 10 i/ili DLQI ≥ 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). | 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 | 87.366.80 | 7 mg | 3,057.84 | - | <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 ≥ 10 i/ili BSA ≥ 10 i/ili DLQI ≥ 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. |
| 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 | 87.366.80 | 7 mg | 3,057.84 | - | <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 ≥ 10 i/ili BSA ≥ 10 i/ili DLQI ≥ 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 |
|---------|---------|-------------|--------------------|---|------------------------------|--|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 0014220 | L04AB02 | infliksimab | REMICADE | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 100 mg | Janssen Biologics B.V. | Holandija | 50.539.40 | 3,75 mg | 1.895.23 | - | <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. |
| 0014204 | L04AB02 | infliksimab | REMSIMA | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 mg | Biotech Services International Limited | Velika Britanija | 41.006.50 | 3,75 mg | 1.537.74 | - | <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 |
|---------|---------|-------------|--------------------|--|---|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|---|---|
| 0014221 | L04AB02 | infliksimab | INFLECTRA | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 100 mg | Hospira Enterprises B.V | Holandija | 41,006.50 | 3,75 mg | 1,537.74 | - | <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. |
| 0014202 | L04AB04 | adalimumab | HUMIRA | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml) | Abbvie Biotechnology GmbH | Nemačka | 92.279.60 | 2,9 mg | 3,345.14 | - | <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 |
|---------|---------|------------|--------------------|--|--|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|---|--|
| 0014399 | L04AB04 | adalimumab | HUMIRA | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | 2 po 0,4 ml (40mg/0,4ml) | Abbvie Biotechnology Gmbh | Nemačka | 92,279.50 | 2,9 mg | 3,345.14 | - | <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. |
| 0014205 | L04AB06 | golimumab | SIMPONI | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špricu, 1 po 0,5 ml (50 mg/0,5 ml) | Janssen Biologics B.V. | Holandija | 99,210.90 | 1,66 mg | 3,293.80 | - | <p>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;</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. 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. |
| 0014207 | L04AB06 | golimumab | SIMPONI | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | 1 po 1ml (100mg/1ml) | Janssen Biologics B.V | Holandija | 131,106.40 | 1,66 mg | 2,176.37 | - | <p>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. |

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 |
|---------|---------|----------------------|--------------------|--|---|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-------|----------------------------|-------------------------------|--|---|
| 0014400 | L04AC07 | tocilizumab | ACTEMRA | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml) | Roche Pharma AG | Nemačka | 14,788.50 | 20mg | 3,697.13 | - | 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 | 36,964.30 | 20mg | 3,696.43 | - | 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. |
| 0014402 | L04AC07 | tocilizumab | ACTEMRA | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 20 ml (400 mg/20 ml) | Roche Pharma AG | Nemačka | 74,772.20 | 20mg | 3,738.61 | - | 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. |
| 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 | 99,502.70 | 20mg | 3,071.07 | - | 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. | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO. |
| 0059102 | M05BA03 | pamidronska kiselina | AREDIA | prašak i rastvarač za rastvor za infuziju | liobočica sa rastvaračem, 2 po 10 ml (30 mg) | Novartis Pharma AG | Švajcarska | 3,427.10 | 60 mg | 3,427.10 | - | 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 teracijarnom nivou zdravstvene zaštite. |
| 0059086 | M05BA06 | ibandronat | BONDRONAT | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 6 mg/6 ml | Roche Diagnostics GmbH | Nemačka | 11,496.90 | 6 mg | 11,496.90 | - | 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 teracijarnom nivou zdravstvene zaštite. |
| 0059092 | M05BA06 | ibandronska kiselina | ALVODRONIC | koncentrat za rastvor za infuziju | ampula, 1 po 2 ml (2 mg/2 ml) | Pharmathen S.A. | Grčka | 5,294.30 | 6 mg | 15,882.90 | - | 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 teracijarnom 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 |
|---------|---------|----------------------|-------------------------|-----------------------------------|--|--|------------------------------|----------------------------------|-------|----------------------------|-------------------------------|---|--|
| 0059093 | M05BA06 | ibandronska kiselina | ALVODRONIC | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 6 ml (6 mg/6 ml) | Pharmathen S.A. | Grčka | 11,496.90 | 6 mg | 11,496.90 | - | 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. |
| 0059211 | M05BA08 | zoledronska kiselina | ZOMETA | prašak za rastvor za infuziju | 1 po 4 mg+ 5 ml rastvarača | Novartis Pharma Stein AG | Švajcarska | 5,325.20 | 4 mg | 5,325.20 | - | 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 | 5,325.20 | 4 mg | 5,325.20 | - | 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. |
| 0059200 | M05BA08 | zoledronska kiselina | ZOLEDRONAT Alvogen | koncentrat za rastvor za infuziju | 1 po 5ml (4mg/5ml) | Alvogen Pharma d.o.o.; Sanochemia Pharmazeutika AG | Republika Srbija; Austrija | 5,325.20 | 4mg | 5,325.20 | - | 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. |
| 0059201 | M05BA08 | zoledronska kiselina | ZOLEDRONAT Alvogen | koncentrat za rastvor za infuziju | 4 po 5ml (4mg/5ml) | Alvogen Pharma d.o.o.; Sanochemia Pharmazeutika AG | Republika Srbija; Austrija | 21,300.80 | 4mg | 5,325.20 | - | 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 | 5,325.20 | 4mg | 5,325.20 | - | 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. |
| 0059011 | M05BA08 | zoledronska kiselina | ZITOMERA | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 4 po 5 ml (4mg/5ml) | Actavis Italy S.P.A | Italija | 21,300.80 | 4mg | 5,325.20 | - | 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. |
| 0059012 | M05BA08 | zoledronska kiselina | ZITOMERA | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 10 po 5 ml (4mg/5ml) | Actavis Italy S.P.A | Italija | 53,252.10 | 4mg | 5,325.21 | - | 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. |
| 0059202 | M05BA08 | zoledronska kiselina | ZOLEDRONIC ACID TEVA | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5ml (4mg/5ml) | Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company; Pliva Hrvatska d.o.o | Mađarska; Hrvatska | 5,325.20 | 4mg | 5,325.20 | - | 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 | 5,325.20 | 4 mg | 5,325.20 | - | 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 Farmaceutska družba D.D | Nemačka; Austrija; Slovenija | 5,325.20 | 4 mg | 5,325.20 | - | 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. |
| 1079070 | N07XX02 | riluzol | RILUTEK | film tableta | blister, 56 po 50 mg | Sanofi Winthropo Industrie | Francuska | 14,266.00 | 0,1 g | 509.50 | - | 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. |