

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0128620	A02BA02	ranitidin	RANITIDIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	209.00	0,3 g	250.80	-		
0122120	A02BC01	omeprazol	OMEPROL	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 40 mg	Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.	Portugalija	355.60	20 mg	177.80	-	STAC; Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122751	A02BC02	pantoprazol	CONTROLOC	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 40 mg	Takeda GmbH	Nemačka	235.80	40 mg	235.80	-	STAC; Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122927	A02BC02	pantoprazol	NOLPAZA	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 40 mg	Krka d.d.	Slovenija	235.80	40 mg	235.80	-	STAC; Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122928	A02BC02	pantoprazol	NOLPAZA	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 40 mg	Krka d.d.	Slovenija	1,178.90	40 mg	235.78	-	STAC; Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122100	A02BC02	pantoprazol	PANTOPRAZOL Sandoz	prašak za rastvor za injekciju	1 po 40mg	Lek Farmaceutska družba d.d.	Slovenija	235.80	40mg	235.80	-	STAC; Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122813	A02BC05	esomeprazol	NEXIUM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 40 mg	AstraZeneca AB	Švedska	4,099.90	30 mg	307.49	-	STAC; Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122814	A02BC05	esomeprazol	PEPTIX	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 40mg	Hemofarm A.D	Republika Srbija	4,099.90	30 mg	307.49	-	STAC; Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0123140	A03BB01	hioscini-butilbromid	BUSCOPAN	rastvor za injekciju	ampula, 6 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Boehringer Ingelheim Espana S.A.	Španija	205.40	60 mg	102.70	-		
0123560	A03DA02	pitofenon, fenpiverinijum-bromid, metamizol-natrijum	BARALGETAS	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (10 mg + 0.1 mg + 2500mg)	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	120.40	-	-	-		
0124302	A03FA01	metoklopramid	KLOMETOL	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	239.50	30 mg	71.85	-		
0124530	A04AA01	ondansetron	ONDASAN	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 mg/2 ml	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	1,544.70	16 mg	1,235.76	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124531	A04AA01	ondansetron	ONDA	rastvor za injekciju	ampula, 4mg/2ml, 1 po 2ml	Vianex S.A	Grčka	308.90	16 mg	1,235.60	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124532	A04AA01	ondansetron	ONDA	rastvor za injekciju	ampula, 4mg/2ml, 5 po 2ml	Vianex S.A	Grčka	1,544.70	16 mg	1,235.76	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124533	A04AA01	ondansetron	ONDA	rastvor za injekciju	ampula, 8mg/4ml, 1 po 4ml	Vianex S.A	Grčka	635.00	16 mg	1,270.00	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124534	A04AA01	ondansetron	ONDA	rastvor za injekciju	ampula, 8mg/4ml, 5 po 4ml	Vianex S.A	Grčka	3,175.00	16 mg	1,270.00	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124573	A04AA02	granisetron	GRANISETRON-TEVA	konzentrat za rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 1 ml, 1 mg/1 ml	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company	Mađarska	1,538.40	3 mg	923.04	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju.
0124570	A04AA02	granisetron	GRANISETRON-TEVA	konzentrat za rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 3 ml, 3 mg/3 ml	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company	Mađarska	2,435.10	3 mg	487.02	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju.
0124574	A04AA05	palonosetron	ALOXI	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml (250 mcg/5 ml)	Helsinki Birex Pharmaceuticals Ltd, PharmaSwiss d.o.o.	Irsk; Republika Srbija	5,472.60	0,25 mg	5,472.60	-		STAC; Prevencija akutne i odložene mučnine i povraćanja kod odraslih, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemioterapijom karcinoma zasnovanom na cisplatinu u toku tri dana hemioterapije kod svakog ciklusa.
1124587	A04AD12	aprepitant	EMEND	kapsula, tvrda	1 po 125 mg, 2 po 80 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	6,254.10	95 mg	2,084.70	-		STAC; Prevencija akutne i odložene mučnine i povraćanja kod odraslih, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemioterapijom karcinoma zasnovanom na cisplatinu u toku tri dana hemioterapije kod svakog ciklusa.
0127452	A05BA..	omnitinaspartat	HEPA-MERZ	rastvor za infuziju	10 po (5 g/10 ml)	Merz Pharma GmbH	Nemačka	4,815.50	-	-	-		STAC
3125300	A06AD65	makrogol, natrijum-hlorid, kalijum hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-sulfat	FORTTRANS	prašak za oralni rastvor	kesica, 4 po 74 g (64g+1,46g+0,75g+1,68g +5,7g)	Beaufour Ipsen Industrie	Francuska	766.90	-	-	-		STAC; Hospitalna priprema pacijenata za kolonoskopiju i irigografiju.
4129930	A07EA06	budesonid	BUDENOFALK	rektalna pena	kontejner pod pritiskom sa ventilom za doziranje, 14 po 1.2g (2mg/doza)	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	6,739.10	1 doza	481.36	-		Ulcerozni kolitis (K51)
5129473	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	rektalna suspenzija	boca plastična, 7 po 60 ml (4 g/60 ml)	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	3,369.50	1,5 g	180.51	-		Lečenje ulceroznog kolitisa (K51) kao monoterapija ili u kombinaciji sa kortikosteroidom.
5129132	A07EC02	mesalazin	PENTASA	rektalna suspenzija	bočica, 7 po 100 ml (1 g/100 ml)	Ferring-Lečiva, A.S.	Češka	1,835.20	1,5 g	393.26	-		Ulcerozni kolitis (K51)
0051750	A11DA01	litamin	VITAMIN B1 ALKALOID	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	2,062.40	50 mg	20.62	-		
0052184	A11EA..	vitamini B-kompleksa (tiamin, riboflavin, piridoksin, nikotinamid, kalcijum-pantotemat, cijanokobalamin)	BEVIPLEX	liofilizat za rastvor za injekciju	5 x (40 mg + 4 mg +8 mg + 100 mg + 10 mg +0,004 mg)	Galenika a.d.	Republika Srbija	617.40	-	-	-		
0051845	A11GA01	askorbinska kiselina	VITAMIN C	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 5 ml (500 mg/5 ml)	Galenika a.d. Beograd	Republika Srbija	1,930.60	0,2 g	15.44	-		
0051351	A11HA02	piridoksin (vitamin B6)	BEDOXIN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,057.30	0,16 g	67.67	-		
0050150	A11JA..	retinol, fitomenadion, ergokalciferol, tokoferol	VITALIPID N INFANT	konzentrat za emulziju za infuziju	ampula, 10 po 10 ml (135,3 mcg/ml + 20 mcg/ml + 1 mcg/ml + 0,64 mg/ml)	Fresenius Kabi AB	Švedska	2,977.90	-	-	-		Deficit liposolubnih vitamina A, D2, E, K1 uzrokovan različitim oboljenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90). Lek se primenjuje samo kod dece do 11 godina starosti.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0050151	A11JA..	retinol, fitomenadion, ergokalciferol, tokoferol	VITALIPID N ADULT	koncentrat za emulziju za infuziju	ampula, 10 po 10 ml (194,1 mcg/ml + 15 mcg/ml + 0,5 mcg/ml + 0,91 mg/ml)	Fresenius Kabi AB	Švedska	2.368.50	-	-	-	Deficit liposolubnih vitamina A, D2, E, K1 uzrokovan različitim oboljenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90).	
1174015	A16AA..	alfa-okso-(R,S)-izoleucin, kalcijumova so, alfa-okso-leucin, kalcijumova so, alfa-okso-fenilalanin, kalcijumova so, alfa-okso-valin, kalcijumova so, alfa-hidroksi-(R,S)-metionin, kalcijumova so, lizin, treonin, triptofan, histidin, tirozin	KETOSTERIL	film tableta	blister, 100 po (67 mg + 101 mg + 68 mg + 86 mg + 59 mg + 75 mg + 53 mg + 23 mg + 38 mg + 30 mg)	Fresenius Kabi Deutschland GmbH Beijing; Fresenius Kabi Pharmaceutical Co. Ltd; Labesfal-Laboratorios Almira S.A.	Nemačka; Kina; Portugalija	4.906.50	-	-	-	Prevenција i terapija oštećenja nastalih usled poremećaja metabolizma proteina u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji uz smanjeni unos proteina putem hrane od 40g/dan (za odrasle) i manje, tj. kod pacijenata sa brzinom glomerularne filtracije (GFR) između 5 i 15 ml/min. Neophodna je primena Ketosteril tableta sve dok je GFR ispod 25 ml/min.	
0062036	B01AB01	heparin	HEPARIN	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5000 i.j./1 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	428.70	10000 i.j.	171.48	-		
0062037	B01AB01	heparin	HEPARIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 25000 i.j./5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	3.146.20	10000 i.j.	125.85	-		
0062039	B01AB01	heparin-natrijum	HEPARIN PANPHARMA	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 5 ml (25000 i.j./5 ml)	Panpharma u saradnji sa Rotexmedica GmbH, Nemačka	Francuska	3.146.20	10000 i.j.	125.85	-		
0062161	B01AB02	antitrombin III	ANTITROMBIN III BAXTER	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	1 po 10 ml (500 i.j./10 ml)	Baxter AG	Austrija	26.162.40	2100 i.j.	109.882.08	-	1. Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III. 2. Profilaksa i lečenje koagulacionih poremećaja i komplikacija kod bolesnika sa transplantacijom jetre i utvrđenim nedostatkom antitrombina III.	
0062162	B01AB02	antitrombin III	ANTITROMBIN III BAXTER	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	1 po 20 ml (1000 i.j./20 ml)	Baxter AG	Austrija	52.324.50	2100 i.j.	109.881.45	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062170	B01AB02	antitrombin III	KYBERNIN P 500	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 i.j./10ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	26.162.40	2100 i.j.	109.882.08	-	1. Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III. 2. Profilaksa i lečenje koagulacionih poremećaja i komplikacija kod bolesnika sa transplantacijom jetre i utvrđenim nedostatkom antitrombina III.	
0062163	B01AB02	antitrombin III	ATENATIV 500	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 i.j./ ml)	Octapharma AB	Švedska	26.162.40	2100 i.j.	109.882.08	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062164	B01AB02	antitrombin III	ATENATIV 1000	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 20 ml (50 i.j./ ml)	Octapharma AB	Švedska	52.324.50	2100 i.j.	109.881.45	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062165	B01AB02	antitrombin III	ATENATIV 1500	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 30 ml (50 i.j./ ml)	Octapharma AB	Švedska	56.364.00	2100 i.j.	78.909.60	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062210	B01AB04	dalteparin- natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 10 po 2500 i.j./0,2 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	1.707.30	2500 i.j.	170.73	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA) 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062211	B01AB04	dalteparin- natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 10 po 5000 i.j./0,2 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	3.132.70	2500 i.j.	156.64	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA) 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0062212	B01AB04	daleparin- natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 10000 Ij/1 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	4.871.10	2500 Ij.	121.78	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antitrombolipidnim sindromom.	
0062205	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0,2 ml (2000 Ij/0,2 ml)	Sanofi Winthrop Industrie, Chinoïn Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	2.108.50	2000 Ij.	210.85	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antitrombolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	
0062206	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0,4 ml (4000 Ij/0,4 ml)	Sanofi Winthrop Industrie, Chinoïn Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	3.874.60	2000 Ij.	193.73	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antitrombolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	
0062207	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0,6 ml (6000 Ij/0,6 ml)	Sanofi Winthrop Industrie, Chinoïn Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	5.098.30	2000 Ij.	169.94	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antitrombolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođaje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0062208	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0,8 ml (8000 IJ/0,8 ml)	Sanofi Winthrop Industrie, Chinoin Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	5.790.60	2000 IJ.	144.77	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	
0062300	B01AB06	nadroparin kalcijum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 2850 IJ /0,3ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	1.793.90	2850 IJ.	179.39	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062400	B01AB06	nadroparin kalcijum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 3800 IJ /0,4ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	1.985.90	2850 IJ.	148.94	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062302	B01AB06	nadroparin kalcijum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 5700 IJ /0,6ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	2.886.00	2850 IJ.	144.30	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0064052	B01AD01	streptokinaza	STREPTASE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1500000 IJ.	CSL Behring GmbH	Nemačka	12.860.80	1,5 M.IJ.	12.860.80	-		STAC
0064130	B01AD02	alteplaza	ACTILYSE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	ličobčica sa rastvaračem, 1 po 50 ml (50 mg/50 ml)	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	48.752.50	0,1 g	97.505.00	-		STAC
0064060	B01AD11	tenekteplaza	METALYSE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	ličobčica sa rastvaračem u špricu, 1 po 10 ml (50 mg/10 ml)	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	116.444.90	40 mg	93.155.92	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1069611	B01AE07	dabigatraneteksilat	PRADAXA	kapsula, tvrda	blister, 30 po 75 mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG	Nemačka	3.594.70	300 mg	479.29	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC
1069614	B01AE07	dabigatraneteksilat	PRADAXA	kapsula, tvrda	blister, 30 po 110 mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG	Nemačka	3.594.70	300 mg	326.79	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC
0062420	B01AX05	fondaparinuks-natrijum	ARIXTRA	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju, napunjen injekcijom špric, 10 po 2.5mg /0.5 ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	4.740.10	2.5mg	474.01	-	1. Nestabilna angina ili infarkt miokarda bez elevacije ST segmenta (UANSTEMI) kod pacijenata kod kojih nije indikovano urgentno (manje 120 minuta) invazivno lečenje (PCI); 2. infarkt miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI) kod pacijenata koji se leče tromboliticima ili koji u početku ne smeju da dobiju drugi oblik reperuzivne terapije.	
1069600	B01AF01	ivaroksaban	XARELTO	film tableta	blister, 10 po 10 mg	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Pharma AG	Italija; Nemačka	2.488.90	10 mg	248.89	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC
1068025	B01AF02	apiksaban	ELIQUIS	film tablete	blister, 10 po 2,5 mg	Bristol Myers Squibb S.R.L.	Italija	1.082.40	10mg	432.96	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC
1068026	B01AF02	apiksaban	ELIQUIS	film tablete	blister, 60 po 2,5 mg	Bristol Myers Squibb S.R.L.	Italija	6.494.30	10mg	432.95	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC
0065040	B02AA02	traneksaminska kiselina	TRANEXAMIC MEDOCHEMIE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 5 ml (500 mg/5 ml)	Medochemie Ltd. (Amoules injectable facility)	Kipar	530.20	2 g	212.08	-	1. Lokalna fibrinoliza - kratkotrajna primena u profilaksi i lečenju kod pacijenata koji su pod velikim rizikom od krvarenja tokom i posle operacije kod prostatektomije, konzervacije cerviksa i hirurških procedura i dentalnih ekstrakcija kod bolesnika sa hemofilijom; 2. Sistemska fibrinoliza - hemoragijske komplikacije povezane sa trombolitičkom terapijom i krvarenje povezano sa diseminovanom intravaskularnom koagulacijom, kod koje je predominantna aktivacija fibrinolitičkog sistema.	
0050970	B02BA01	fitomenadon (vitamin K1)	KONAKION MM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 mg/1 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	235.80	20 mg	94.32	-		
0050974	B02BA01	fitomenadon (vitamin K1)	KONAKION MM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 mg/0,2 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	285.50	20 mg	571.00	-		
9067081	B02BC30	fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalcijum hlorid	BERIPLAST P Combi-Set 1ml	prašak i rastvarač za lepak za tkivo	bočica, 4 po 1 (set 1 mL); (90 mg/1mL + 60 i.j./1mL + 1000 KIU/1mL + 500 i.j./1mL + 5.0 mg /1mL)	CSL Behring GmbH	Nemačka	11.410.00	-	-	-		STAC
9067082	B02BC30	fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalcijum hlorid	BERIPLAST P Combi-Set 3ml	prašak i rastvarač za lepak za tkivo	bočica, 4 po 1 (set 3 mL); (270 mg/ 3mL + 180 i.j./ 3mL + 3000 KIU/ 3mL + 1500 i.j./ 3mL + 17.7mg/3mL)	CSL Behring GmbH	Nemačka	33.469.50	-	-	-		STAC
0066014	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	OCTANATE 250	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (50 i.j./ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma AB; Octapharma S.A.S.	Austrija; Švedska; Francuska	14.912.20	500 i.j.	29.824.40	-		
0066012	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	OCTANATE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 i.j./ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H	Austrija	27.337.10	500 i.j.	27.337.10	-		
0066013	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	OCTANATE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (100 i.j./ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma AB; Octapharma S.A.S.	Austrija; Švedska; Francuska	54.445.90	500 i.j.	27.222.95	-		
0066102	B02BD02	koagulacioni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII)	EMOCLOT	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	libočica sa rastvaračem, 1 po 500 i.j./ 10 ml rastv.	Kedron S.P.A.	Italija	27.337.10	500 i.j.	27.337.10	-		
0066103	B02BD02	koagulacioni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII)	EMOCLOT	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	libočica sa rastvaračem, 1 po 1000 i.j./ 10 ml rastv.	Kedron S.P.A.	Italija	54.445.90	500 i.j.	27.222.95	-		
0066610	B02BD02	koagulacioni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII)	BERIATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 2,5 ml (250 i.j./2,5 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	14.912.20	500 i.j.	29.824.40	-		
0066611	B02BD02	koagulacioni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII)	BERIATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 i.j./5 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	27.337.10	500 i.j.	27.337.10	-		
0066612	B02BD02	koagulacioni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII)	BERIATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 i.j./10 ml)	ZLB Behring GmbH	Nemačka	54.445.90	500 i.j.	27.222.95	-		
0066630	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	libočica, 1 po 250 i.j. (50i.j./ml + 5ml vode za inj.)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	14.912.20	500 i.j.	29.824.40	-		
0066631	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	libočica, 1 po 500 i.j.(50 i.j./ml + 10ml vode za inj.)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	27.337.10	500 i.j.	27.337.10	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
006632	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	libočica, 1 po 1000 Ij. (100 Ij./ml + 10 ml vode za inj.)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	54,445.90	500 Ij.	27,222.95	-		
0066907	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	KOATE-DVI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 5 ml (250 Ij./5 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	14,912.20	500 Ij.	29,824.40	-		
0066908	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	KOATE-DVI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 5 ml (500 Ij./5 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	27,337.10	500 Ij.	27,337.10	-		
0066906	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	KOATE-DVI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 10 ml (1000 Ij./10 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	54,445.90	500 Ij.	27,222.95	-		
0066105	B02BD02	humani faktor koagulacije VIII	HUMAN COAGULATION FACTOR VIII KEDRION	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 Ij./10ml)	Kedrion S.P.A	Italija	27,337.10	500 Ij.	27,337.10	-		
0066106	B02BD02	humani faktor koagulacije VIII	HUMAN COAGULATION FACTOR VIII KEDRION	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 Ij./10ml)	Kedrion S.P.A	Italija	54,445.90	500 Ij.	27,222.95	-		
0066905	B02BD02	oktokog alfa	KOGENATE BAYER	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2,5 ml (500 Ij./2,5 ml)	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.	Italija	27,337.10	500 Ij.	27,337.10	-		
0066903	B02BD02	oktokog alfa	KOGENATE BAYER	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2,5 ml (250 Ij./2,5 ml)	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.	Italija	14,912.20	500 Ij.	29,824.40	-		
0066901	B02BD02	oktokog alfa	KOGENATE BAYER	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2,5 ml (1000 Ij./2,5 ml)	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.	Italija	54,445.90	500 Ij.	27,222.95	-		
0066909	B02BD02	oktokog alfa	RECOMBINATE 250	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	libočica sa rastvaračem (komplet BAXJECT II), 1 po 10 ml (250 Ij./10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	14,912.20	500 Ij.	29,824.40	-		
0066910	B02BD02	oktokog alfa	RECOMBINATE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	libočica sa rastvaračem (komplet BAXJECT II), 1 po 10 ml (500 Ij./10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	27,337.10	500 Ij.	27,337.10	-		
0066911	B02BD02	oktokog alfa	RECOMBINATE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	libočica sa rastvaračem (komplet BAXJECT II), 1 po 10 ml (1000 Ij./10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	54,445.90	500 Ij.	27,222.95	-		
0066918	B02BD02	oktokog alfa	ADVATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250 Ij./5ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	14,912.20	500 Ij.	29,824.40	-		
0066917	B02BD02	oktokog alfa	ADVATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 Ij./5ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	27,337.10	500 Ij.	27,337.10	-		
0066916	B02BD02	oktokog alfa	ADVATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (1000 Ij./5ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	54,445.90	500 Ij.	27,222.95	-		
0066770	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (250 Ij./4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	14,912.20	500 Ij.	29,824.40	-		
0066771	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (500 Ij./4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	27,337.10	500 Ij.	27,337.10	-		
0066772	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (1000 Ij./4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	54,445.90	500 Ij.	27,222.95	-		
0066773	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (2000 Ij./4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	108,891.80	500 Ij.	27,222.95	-		
0066180	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2.5ml (250Ij./2.5ml)	Octapharma AB	Švedska	14,912.20	500 Ij.	29,824.40	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0066181	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2.5ml (500lj/2.5ml)	Octapharma AB	Švedska	27.337.10	500 lj.	27.337.10	-		
0066182	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2.5ml (1000 lj/2.5ml)	Octapharma AB	Švedska	54.445.90	500 lj.	27.222.95	-		
0066183	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2.5ml (2000lj/2.5ml)	Octapharma AB	Švedska	108.891.80	500 lj.	27.222.95	-		
0066044	B02BD03	antiinhibitorski kompleks faktora VIII	FEIBA NF	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem i Baxject II Hi-Flow, 1 po 20 ml (500j/20 ml)	Baxter AG	Austrija	50.887.80	10000 lj.	1,017.756.00	-	Za dokazane inhibitore na koagulacioni faktor VIII i faktor IX, na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije.	
0066007	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	OCTANINE F	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 lj./5 ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H	Austrija	24.711.20	350 lj.	17.297.84	-		
0066010	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	AIMAFIX	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	libočica sa rastvaračem u bočici, 1 po 10 ml (500 lj./10 ml)	Kedrion S.P.A.	Italija	24.711.20	350 lj.	17.297.84	-		
0066171	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	IMMUNINE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (600 lj./5 ml)	Baxter AG	Austrija	28.170.00	350 lj.	16.432.50	-		
0066501	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	HAEMONINE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (100 lj./ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	24.711.20	350 lj.	17.297.84	-		
0066500	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	HAEMONINE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (100 lj./ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	49.422.40	350 lj.	17.297.84	-		
0066020	B02BD04	humani faktor koagulacije IX	HUMAN COAGULATION FACTOR IX KEDRION	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 lj./10ml)	Kedrion S.P.A	Italija	24.711.20	350 lj.	17.297.84	-		
0066200	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMATE P 250	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (600lj./5ml+250lj./5ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	19.621.70	7200 lj.	565.104.96	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečnom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066201	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMATE P 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1200lj./10ml+500lj./10 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	39.243.50	7200 lj.	565.106.40	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečnom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066202	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMATE P 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 15 ml (2400lj./15ml+1000lj./15 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	78.486.80	7200 lj.	565.104.96	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečnom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066700	B02BD06	koagulacioni faktor VIII, humani, von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof)	WILATE 450	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (400 lj./5 ml + 450 lj./5 ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H	Austrija	39.243.50	7200 lj.	565.106.40	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečnom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066701	B02BD06	koagulacioni faktor VIII, humani, von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof)	WILATE 900	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (800 lj./10 ml + 900 lj./10 ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H	Austrija	78.486.80	7200 lj.	565.104.96	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečnom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066210	B02BD06	koagulacioni faktor VIII, humani, von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof)	IMMUNATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250 lj./5 ml + 190 lj./5 ml)	Baxter AG	Austrija	13.610.40	7200 lj.	391.979.52	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečnom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066212	B02BD06	koagulacioni faktor VIII, humani, von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof)	IMMUNATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 lj./5 ml + 375 lj./5 ml)	Baxter AG	Austrija	27.220.80	7200 lj.	391.979.52	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečnom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066211	B02BD06	koagulacioni faktor VIII, humani, von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof)	IMMUNATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 lj./10 ml + 750 lj./10 ml)	Baxter AG	Austrija	54.441.60	7200 lj.	391.979.52	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečnom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066702	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	WILATE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5ml (500lj./5ml + 500lj./5ml)	Octapharmapharmazeutika Produktionsges M.B.H	Austrija	39.243.50	7200lj.	565.106.40	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečnom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0066703	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	WILATE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 10ml (1000i.j./10ml + 1000i.j./10ml)	Octapharmapharmazeutika Produktionsges M.B.H	Austrija	78.486.80	7200i.j.	565.104.96	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIcijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa defICIcijom faktora VIII.	
0066602	B02BD08	eptakog alfa (aktivirani)	NOVOSEVEN	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 1 ml (1 mg/1 ml)	Novo Nordisk A/S	Danska	74.491.80	2500000 i.j.	3.724.590.00	-	Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitore na faktore VIII ili IX-V BLU, odnosno kod pacijenata sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljavanje snažnog anamnestičkog odgovora na primenu faktora VIII ili IX, te urođeni deficit faktora VII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije.	
0066000	B02BD08	eptakog alfa (aktivirani)	NOVOSEVEN	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1 ml (1mg/1ml)	Novo Nordisk A/S	Danska	74.491.80	2500000 i.j.	3.724.590.00	-	Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitore na faktore VIII ili IX-V BLU, odnosno kod pacijenata sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljavanje snažnog anamnestičkog odgovora na primenu faktora VIII ili IX, te urođeni deficit faktora VII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije.	
0066110	B02BD09	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250i.j/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	12.434.70	450 i.j.	22.382.46	-		
0066111	B02BD09	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500i.j/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	24.869.40	450 i.j.	22.382.46	-		
0066112	B02BD09	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (1000i.j/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	49.738.70	450 i.j.	22.382.42	-		
0066113	B02BD09	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (2000i.j/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	99.477.40	450 i.j.	22.382.42	-		
0066070	B02BX01	etamsilat	DICYNONE	ampula, 10 po 2 ml (250 mg/2 ml)	ampula, 10 po 2 ml (250 mg/2 ml)	Lek farmaceutska družba d.d.	Slovenija	1.201.80	-	-	-		
0060250	B03AC...	gvožđe (III) hidroksid saharoza kompleks	FERROVIN	ampula, 5 po 5 ml (100 mg/5 ml)	ampula, 5 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Rafarm S.A.	Grčka	3.272.30	0.1 g	654.46	-		STAC
0060251	B03AC02	gvožđe (III)-hidroksid saharoza kompleks	FERRUM Sandoz	koncentrat za rastvor za infuziju	5 po 5ml (100mg/5ml)	Salutas Pharma GMBH	Nemačka	3.272.30	0.1 g	654.46	-		STAC
0051560	B03BA03	hidroksokobalamin	OHB 12	ampula, 5 po 2500 mcg/2 ml	ampula, 5 po 2500 mcg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	390.90	20 mcg	0.63	-		
0179350	B05AA01	albumin, humani	HUMAN ALBUMIN OCTAPHARMA 5%	ampula, 5 po 250 ml (50g/L)	bočica, 1 po 250 ml (50g/L)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H	Austrija	4.906.80	-	-	-	STAC; Nadoknada volumena; druga linija terapije (kada je primena artifičijalnih koloida kontraindikovana ili kada je postignuta maksimalna doza za koloid); opekotine; hiperbilirubinemija kod neonatusa i terapijska zamena plazme.	
0179351	B05AA01	albumin, humani	HUMAN ALBUMIN OCTAPHARMA 20%	ampula, 5 po 250 ml (50g/L)	bočica, 1 po 50 ml (200g/L)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H	Austrija	3.705.30	-	-	-		STAC
0179315	B05AA01	albumin	HUMAN ALBUMIN 20% BAXTER	ampula, 5 po 250 ml (50g/L)	bočica staklena, 1 po 50 ml 20%	Baxter AG	Austrija	3.705.30	-	-	-		STAC
0179323	B05AA01	albumin	UMAN ALBUMIN	ampula, 5 po 250 ml (50g/L)	1 po 50 ml 20%	Kedron S.P.A.	Italija	3.705.30	-	-	-		STAC
0179046	B05AA01	albumin, humani	LJUDSKI ALBUMIN 20%	ampula, 5 po 250 ml (50g/L)	1 po 10 ml 20%	Institut za transfuziju krvi Srbije	Republika Srbija	789.70	-	-	-		STAC
0179048	B05AA01	albumin, humani	LJUDSKI ALBUMIN 20%	ampula, 5 po 250 ml (50g/L)	bočica, 1 po 50 ml (20%)	Institut za transfuziju krvi Srbije	Republika Srbija	3.949.30	-	-	-		STAC
0179190	B05AA01	albumin	BEHRING	ampula, 5 po 250 ml (50g/L)	bočica, 1 po 50 ml (20%)	CSL Behring GmbH	Nemačka	3.705.30	-	-	-		STAC
0179360	B05AA01	albumin, humani	ALBIOMIN 20%	ampula, 5 po 250 ml (50g/L)	staklena bočica, 1 po 50 ml (20%)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	3.705.30	-	-	-		STAC
0179188	B05AA01	albumin, humani	FLEXBUMIN 20%	ampula, 5 po 250 ml (50g/L)	kesa, 24 po 50 ml (20%)	Baxter AG	Austrija	88.927.20	-	-	-		STAC
0179187	B05AA01	albumin, humani	FLEXBUMIN 20%	ampula, 5 po 250 ml (50g/L)	kesa, 12 po 100 ml (20%)	Baxter AG	Austrija	88.927.20	-	-	-		STAC
0179003	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 20%	ampula, 5 po 250 ml (50g/L)	bočica staklena, 1 po 50ml (200g/l)	Octapharmapharmazeutika Produktionsges M.B.H Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland MBH	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	3.705.30	-	-	-		STAC
0179004	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 20%	ampula, 5 po 250 ml (50g/L)	bočica staklena, 1 po 100ml (200g/l)	Octapharmapharmazeutika Produktionsges M.B.H Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland MBH	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	7.410.60	-	-	-		STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0179001	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 5%	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100ml (50g/l)	Octapharmapharmazeutika Produktionsges M.B.H Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	1,975.30	-	-	-		STAC
0179002	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 5%	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 250ml (50g/l)	Octapharmapharmazeutika Produktionsges M.B.H Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	4.906.80	-	-	-		STAC
0179000	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 5%	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500ml (50g/l)	Octapharmapharmazeutika Produktionsges M.B.H Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	9.846.40	-	-	-		STAC
0179551	B05AA01	albumin, humani	ALBUTEIN 20%	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (200g/L)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	3.705.30	-	-	-		STAC
0179552	B05AA01	albumin, humani	ALBUTEIN 20%	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (200g/L)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	7.410.60	-	-	-		STAC
0179345	B05AA07	hidroksietilskrob, natrijum hlorid	HETASORB 6%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (60 gl + 9 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	698.20	-	-	-		STAC
0179346	B05AA07	hidroksietil skrob, natrijum hlorid	HETASORB 10%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (100 gl + 9 g/l)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	736.10	-	-	-		STAC
0179355	B05AA07	hidroksietilskrob, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-acetat, jabučna kiselina	TETRASPAN 6%	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (60 gl + 6,252 gl + 298,4 mg/l + 367,5 mg/l + 203,3 mg/l + 3,266 gl + 671 mg/l)	B.Braun Medical SA	Švajcarska	6.981.90	-	-	-		STAC
0174030	B05BA01	alanin, arginin, cistein, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, glacična sirćetna kiselina, treonin, triptofan, valin	HEPASOL 8%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (4.64 gl + 10.72 gl + 0.52 gl + 0.88 gl + 5.82 gl + 2.8 g' + 10.4 gl + 13.09 gl + 6.88 gl + 1.1 gl + 5.73 gl + 2.24 gl + 4.42 gl + 4.4 gl + 0.7 gl + 10.08 gl)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	600.50	-	-	-		STAC
0174041	B05BA01	alanin, arginin, asparaginska kiselina, cistein, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin	VAMINOLACT	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 100 ml (6.3g/l+4.1g/l+4.1g/l+1g/l +7.1g/l+2.1g/l+2.1g/l+3.1 g/l+7g/l+5.6g/l+1.3g/l+2.7 g/l+5.6g/l+3.9g/l+300mg/l +3.6g/l+1.4g/l+500mg/l+ 3.6g/l)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	11.701.00	-	-	-		STAC
0174036	B05BA01	izoleucin, leucin, valin, lizin, metionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, taurin, triptofan	AMINOSOL 15%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	723.00	-	-	-		STAC
0174035	B05BA01	izoleucin, leucin, valin, lizin, metionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, taurin, triptofan	AMINOSOL 10%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	477.40	-	-	-		STAC
0171110	B05BA02	sojino ulje, glicerol, lecitin jajeta	LIPOVENOES 10% PLR	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (10%+2.5%+0.6%)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	7.874.70	-	-	-		STAC
0171291	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesica, 10 po 100 ml (20%)	Fresenius Kabi AB	Švedska	5.189.00	-	-	-		STAC
0171287	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesica, 1 po 250 ml (20%)	Fresenius Kabi AB	Švedska	1.048.40	-	-	-		STAC
0171289	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesica, 1 po 500 ml (20%)	Fresenius Kabi AB	Švedska	1.387.20	-	-	-		STAC
0171310	B05BA02	ulje soje, rafinirano, trigliceridi, srednje dužine lanca	LIPOFUNDIN MCT/LCT 20%	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 100 ml (100 g/11 + 100 g/11)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	4.979.60	-	-	-		STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0171312	B05BA02	ulje soje, rafinirano, trigliceridi, srednje dužine lanca	LIPOFUNDIN MCT/LCT 20%	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (100 g/1l + 100 g/1l)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	13.609.00	-	-	-		STAC
0171297	B05BA02	prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanca prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFLIPID	emulzija za infuziju	boca, 10 po 100ml (60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	4.979.60	-	-	-		STAC
0171298	B05BA02	prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFLIPID	emulzija za infuziju	boca, 10 po 250ml (60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	6.871.00	-	-	-		STAC
0171299	B05BA02	prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFLIPID	emulzija za infuziju	boca, 10 po 500ml (60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	13.609.00	-	-	-		STAC
0173220	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUNDIBILE 5%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (5%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	67.60	-	-	-		
0173225	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUNDIBILE 10%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (10%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	83.90	-	-	-		
0173500	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUNDIBILE 5%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (5%)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	67.60	-	-	-		
0173501	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUNDIBILE 10%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (10%)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	83.90	-	-	-		
0173306	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 5% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 100 ml (50 g/l)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.221.70	-	-	-		
0173305	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 5% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500ml (50 g/L)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA; B. Braun Pharmaceuticals S. A.	Nemačka; Španija; Rumunija	676.00	-	-	-		
0173307	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 5% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000ml (50 g/L)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.372.70	-	-	-		
0173300	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 10% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 x 500ml (100g/L)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA; B. Braun Pharmaceuticals S. A.	Nemačka; Španija; Rumunija	839.00	-	-	-		
0173301	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 10% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000ml (100g/L)	B. Braun Melsungen AG ; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.660.30	-	-	-		
0173900	B05BA03	glukoza	GLUCOSE 5% FRESENIUS	rastvor za infuziju	boca staklena, 49 po 100 ml (5%)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	2.993.10	-	-	-		
0173901	B05BA03	glukoza	GLUCOSE 5% FRESENIUS	rastvor za infuziju	boca staklena, 20 po 500 ml (5%)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	1.352.00	-	-	-		
0174037	B05BA10	alanin, prolin, glicin, arginin, natrijum-glicerofosfat, jabučna kiselina, leucin, lizin, valin, fenilalanin, izoleucin, treonin, metionin, histidin, triptofan, kalcijum-hidroksid, magnezijum-hlorid, kalcijum-hlorid	AMINOSOL 10% E	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	682.00	-	-	-		STAC
0171300	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalcijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzija za infuziju	5 po 1026 ml (900 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	10.644.00	-	-	-		STAC

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

JKL	ATC	NN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0171301	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, asparaginska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzije za infuziju	4 po 1540 ml (1400 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	11.667.20	-	-	-		STAC
0171306	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzija za infuziju	3 po 2566 ml (2300 kcal)	Fresenius Kabi	Švedska	17.577.60	-	-	-		STAC
0171303	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN PERIPHERAL	emulzija za infuziju	4 po 1440 ml (1000 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	11.560.00	-	-	-		STAC
0171305	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN PERIPHERAL	emulzija za infuziju	3 po 2400 ml (1700 kcal)	Fresenius Kabi	Švedska	12.283.60	-	-	-		STAC
0171121	B05BA10	alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalcijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina	OLICLINOMEL N4-550E	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 2000 ml (11,39g/l + 6,33g/l + 5,67g/l + 2,64g/l + 3,3g/l + 4,02g/l + 3,19g/l + 2,2g/l + 3,08g/l + 3,74g/l + 2,75g/l + 2,31g/l + 0,99g/l + 0,22g/l + 3,19g/l + 2,45g/l + 5,36g/l + 2,98g/l + 1,12g/l + 200g/l + 0,74g/l + 100g/l)	Baxter S.A.	Belgija	14.542.60	-	-	-		STAC

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

JKL	ATC	NN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0171120	B05BA10	alanin, arginin, glicin, histidin, izo leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalcijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina	OLICLINOMEL N4-550E	emulzija za infuziju	kesa, 6 po 1000 ml (11,39g/l + 6,33g/l + 5,67g/l + 2,54g/l + 3,3g/l + 4,02g/l + 3,19g/l + 2,2g/l + 3,08g/l + 3,74g/l + 2,75g/l + 2,31g/l + 0,99g/l + 0,22g/l + 3,19g/l + 2,45g/l + 5,36g/l + 2,98g/l + 1,12g/l + 200g/l + 0,74g/l + 100g/l)	Baxter S.A.	Belgija	15,181.30	-	-	-		STAC
0171123	B05BA10	alanin, arginin, glicin, histidin, izo leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalcijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina	OLICLINOMEL N7-1000E	emulzija za infuziju	kesa, 6 po 1000 ml (20,7g/l + 11,5g/l + 10,3g/l + 4,8g/l + 6g/l + 7,3g/l + 5,8g/l + 4g/l + 5,6g/l + 6,8g/l + 5g/l + 4,2g/l + 1,8g/l + 0,4g/l + 5,8g/l + 6,12g/l + 5,36g/l + 4,47g/l + 1,12g/l + 400g/l + 0,74g/l + 200g/l)	Baxter S.A.	Belgija	17,135.60	-	-	-		STAC
0171124	B05BA10	alanin, arginin, glicin, histidin, izo leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalcijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina	OLICLINOMEL N7-1000E	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 2000 ml (20,7g/l + 11,5g/l + 10,3g/l + 4,8g/l + 6g/l + 7,3g/l + 5,8g/l + 4g/l + 5,6g/l + 6,8g/l + 5g/l + 4,2g/l + 1,8g/l + 0,4g/l + 5,8g/l + 6,12g/l + 5,36g/l + 4,47g/l + 1,12g/l + 400g/l + 0,74g/l + 200g/l)	Baxter S.A.	Belgija	15,921.80	-	-	-		STAC
0174203	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, tirozin, natrijum-acetat, natrijum-hidroksid, kalijum-acetat, magnezijum-hlorid, dinatrijum-fosfat	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (5g/l, 8,9g/l, 6,85g/l, 4,4g/l, 4,7g/l, 4,2g/l, 1,6g/l, 6,2g/l, 1,5g/l, 3g/l, 10,5g/l, 12g/l, 5,6g/l, 7,2g/l, 5,5g/l, 2,3g/l, 0,4g/l, 2,858g/l, 0,36g/l, 2,453g/l, 0,508g/l, 3,581g/l)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	7,808.90	-	-	-		STAC
0171320	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-citrat, natrijum-citrat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PERI	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1250 ml (1,872 g/l + 2,504 g/l + 2,272 g/l + 1,568 g/l + 2,808 g/l + 1,456 g/l + 0,456 g/l + 2,08 g/l + 2,16 g/l + 1,352 g/l + 3,88 g/l + 1,32 g/l + 1,2 g/l + 2,8 g/l + 2,72 g/l + 2,4 g/l + 0,64 g/l + 0,865 g/l + 0,435 g/l + 2,354 g/l + 0,515 g/l + 0,353 g/l + 70,4 g/l + 0,936 g/l + 5,28 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	13,973.50	-	-	-		STAC

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

JKL	ATC	NN	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
0171321	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PERI	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1875 ml (1,872 g/l + 2,504 g/l + 2,272 g/l + 1,568 g/l + 2,808 g/l + 1,456 g/l + 0,456 g/l + 2,08 g/l + 2,16 g/l + 1,352 g/l + 3,88 g/l + 1,32 g/l + 1,2 g/l + 2,8 g/l + 2,72 g/l + 2,4 g/l + 0,64 g/l + 0,865 g/l + 0,435 g/l + 2,354 g/l + 0,515 g/l + 0,353 g/l + 70,4 g/l + 0,936 g/l + 5,28 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	16,348.90	-	-	-		STAC
0171322	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PERI	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 2500 ml (1,872 g/l + 2,504 g/l + 2,272 g/l + 1,568 g/l + 2,808 g/l + 1,456 g/l + 0,456 g/l + 2,08 g/l + 2,16 g/l + 1,352 g/l + 3,88 g/l + 1,32 g/l + 1,2 g/l + 2,8 g/l + 2,72 g/l + 2,4 g/l + 0,64 g/l + 0,865 g/l + 0,435 g/l + 2,354 g/l + 0,515 g/l + 0,353 g/l + 70,4 g/l + 0,936 g/l + 5,28 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	20,177.70	-	-	-		STAC
0171323	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PLUS	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1250 ml (2,256 g/l + 3,008 g/l + 2,728 g/l + 1,88 g/l + 3,368 g/l + 1,744 g/l + 0,544 g/l + 2,496 g/l + 2,592 g/l + 1,624 g/l + 4,656 g/l + 1,584 g/l + 1,44 g/l + 3,368 g/l + 3,264 g/l + 2,88 g/l + 0,781 g/l + 0,402 g/l + 0,222 g/l + 2,747 g/l + 0,686 g/l + 0,47 g/l + 132 g/l + 1,872 g/l + 5,264 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	16,835.20	-	-	-		STAC
0171324	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PLUS	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1875 ml (2,256 g/l + 3,008 g/l + 2,728 g/l + 1,88 g/l + 3,368 g/l + 1,744 g/l + 0,544 g/l + 2,496 g/l + 2,592 g/l + 1,624 g/l + 4,656 g/l + 1,584 g/l + 1,44 g/l + 3,368 g/l + 3,264 g/l + 2,88 g/l + 0,781 g/l + 0,402 g/l + 0,222 g/l + 2,747 g/l + 0,686 g/l + 0,47 g/l + 132 g/l + 1,872 g/l + 5,264 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	19,618.80	-	-	-		STAC

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

JKL	ATC	NN	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
0171325	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis. glutaminska kis. prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PLUS	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 2500 ml (2,256 g/l + 3,098 g/l + 2,728 g/l + 1,88 g/l + 3,368 g/l + 1,744 g/l + 0,544 g/l + 2,496 g/l + 2,552 g/l + 1,624 g/l + 4,658 g/l + 1,584 g/l + 1,44 g/l + 3,368 g/l + 3,264 g/l + 2,88 g/l + 0,781 g/l + 0,402 g/l + 0,222 g/l + 2,747 g/l + 0,686 g/l + 0,47 g/l + 132 g/l + 1,872 g/l + 5,264 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	25,487.60	-	-	-		STAC
0174205	B05BA10	glukoza monohidrat, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin-acetat, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid dihidrat, natrijum-glicerofosfat hidrat, magnezijum-sulfat heptahidrat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat trihidrat, cink-sulfat heptahidrat, prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFKABIVEN	emulzija za infuziju	kesa, 3 po 2463ml (2700kcal) (420g/l + 14g/l + 12g/l + 11g/l + 3g/l + 5g/l + 7,4g/l + 6,6g/l + 4,3g/l + 5,1g/l + 11,2g/l + 6,5g/l + 1g/l + 4,4g/l + 2g/l + 0,4g/l + 6,2g/l + 0,56g/l + 4,18g/l + 1,2g/l + 4,48g/l + 3,4g/l + 0,0129g/l + 60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l)	Fresenius Kabi AB	Švedska	16,083.70	-	-	-		STAC
0174201	B05BA10	glukoza monohidrat, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin-acetat, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid dihidrat, natrijum-glicerofosfat hidrat, magnezijum-sulfat heptahidrat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat trihidrat, cink-sulfat heptahidrat, prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFKABIVEN	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 1477ml (1600kcal) (420g/l + 14g/l + 12g/l + 11g/l + 3g/l + 5g/l + 7,4g/l + 6,6g/l + 4,3g/l + 5,1g/l + 11,2g/l + 6,5g/l + 1g/l + 4,4g/l + 2g/l + 0,4g/l + 6,2g/l + 0,56g/l + 4,18g/l + 1,2g/l + 4,48g/l + 3,4g/l + 0,0129g/l + 60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l)	Fresenius Kabi AB; Fresenius Kabi Austrija GmbH	Švedska; Austrija	14,763.30	-	-	-		STAC
0171346	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, cink-sulfat, prečišćeno sojino ulje, trigliceridi, srednje dužine lanca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFKABIVEN PERIPHERAL	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 1206ml (800kcal) (130g/L+14g/L+12g/L+11g/L+3g/L+5g/L+5g/L+7,4g/L+6,6g/L+4,3g/L+5,1g/L+11,2g/L+6,5g/L+1g/L+4,4g/L+2g/L+0,4g/L+6,2g/L+0,56g/L+4,18g/L+1,2g/L+4,48g/L+3,4g/L+0,0129g/L+60g/L+60g/L+50g/L+30g/L)	Fresenius Kabi AB	Švedska	10,785.30	-	-	-		STAC
0175260	B05B01	natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid	NATRI CHLORIDI INFUNDIBILE COMP. (Ringerov rastv)	rastvor za infuziju	boca plasticna, 1 po 500 ml (8,6 g/l+0,3 g/l+ 0,33 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	79.50	-	-	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0175315	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (8,6 g/L+0,3 g/L+0,33 g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Pharmaceutical s.S.A.	Nemačka; Rumunija	795.00	-	-	-		
0175316	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000 ml (8,6 g/L+0,3 g/L+0,33 g/L)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	1.570.60	-	-	-		
0175515	B05BB01	natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMP. (Ringerov rastv)	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml (8,6 g/L+0,3 g/L+ 0,33 g/L)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	79.50	-	-	-		
0175331	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (8,6 g/L + 0,3 g/L + 0,33 g/L)	Bieffe Medital S.A.; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belgija	79.50	-	-	-		
0175185	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (6,02 g/L + 0,373 g/L + 0,294 g/L + 3,25 g/L)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	78.50	-	-	-		
0175420	B05BB01	natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid, natrijum laktat	HARTMANOV RASTVOR	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (6 g/L + 0,4 g/L + 0,27 g/L + 3,2 g/L)	Bieffe Medital S.A.; Baxter Healthcare LTD; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belgija	78.50	-	-	-		
0175320	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (6 g/L+0,4 g/L+0,27g/L+6,24 g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	785.00	-	-	-		
0175321	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000 ml (6 g/L+0,4 g/L+0,27g/L+6,24 g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.255.00	-	-	-		
0175322	B05BB01	natrijum-hlorid	NATRIJUM HLORID 0,9% B.Braun	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 50ml (3g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; S.C B. Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	1.400.00	-	-	-		
0400430	B05BC01	manitol	MANITOL	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml 20%	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	329.10	-	-	-		
0400431	B05BC01	manitol	MANITOL	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml 10%	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	355.40	-	-	-		
9175213	B05CX10	manitol, sorbitol	ISPIROL	rastvor za ispiranje bešike	kesa, 5 l (5,4 g/L + 27 g/L)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.424.40	-	-	-		
9175730	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična keska 1 po 2000 ml (1,36% m/v+(13,6 g/L)+5,38 g/L+4,48 g/L+0,184 g/L+0,051 g/L)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	864.20	-	-	-		
9175731	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična keska 1 po 2500 ml (1,36% m/v+(13,6 g/L)+5,38 g/L+4,48 g/L+0,184 g/L+0,051 g/L)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	994.90	-	-	-		
9175732	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična keska 1 po 5000 ml (1,36% m/v+(13,6 g/L)+5,38 g/L+4,48 g/L+0,184 g/L+0,051 g/L)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	1.378.90	-	-	-		
9175733	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična keska 1 po 2000 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/L)+5,38 g/L+4,48 g/L+0,184 g/L+0,051 g/L)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	864.20	-	-	-		
9175734	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična keska 1 po 2500 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/L)+5,38 g/L+4,48 g/L+0,184 g/L+0,051 g/L)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	994.90	-	-	-		
9175735	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična keska 1 po 5000 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/L)+5,38 g/L+4,48 g/L+0,184 g/L+0,051 g/L)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	1.378.90	-	-	-		
9175736	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična keska 1 po 2000 ml (3,86% m/v + (38,6g/L)+5,38g/L+4,48g/L+0,184g/L+0,051g/L)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	864.20	-	-	-		
9175737	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična keska 1 po 2500 ml (3,86% m/v + (38,6g/L)+5,38g/L+4,48g/L+0,184g/L+0,051g/L)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	994.90	-	-	-		
9175738	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična keska 1 po 5000 ml (3,86% m/v + (38,6g/L)+5,38g/L+4,48g/L+0,184g/L+0,051g/L)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	1.378.90	-	-	-		

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

JKL	ATC	NN	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
9175739	B05D...	tirozin, triptofan, fenilalanin, treonin, serin, prolin, glicin, alanin, valin, metionin, izoleucin, leucin, lizin, histidin, arginin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-laktat, natrijum-hlorid	NUTRINEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesica 1 po 2000 ml (0,3g/0,27g/0,57g/0,646g/0,51g/0,595g/0,51g/0,951g/1,393g/0,85g/0,85g/1,02g/0,955g/0,714g/1,071g/0,184g/0,0508g/0,448g/0,538g/)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	1.615,80	-	-	-		
9175741	B05D...	ikodaktrin, natrijum-hlorid, natrijum(S)-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	EXTRANEAL	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesica 1 po 2000 ml (7,5% (75g/)) + 5,4g/14,5g/0,257g/0,051g/)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	2.426,40	-	-	-		
9175716	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 1,5% glukozna, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/ + 3,925g/ + 0,1838g/ + 0,1017g/ + 15g/)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.213,60	-	-	-		
9175717	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 2,3% glukozna, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/ + 3,925g/ + 0,1838g/ + 0,1017g/ + 22,73g/)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.213,60	-	-	-		
9175718	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 4,25% glukozna, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/ + 3,925g/ + 0,1838g/ + 0,1017g/ + 42,5 g/)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.213,60	-	-	-		
9175743	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 1,5% glukozna, 1,75 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64 g/ + 3,925 g/ + 0,2573 g/ + 0,1017 g/ + 15 g/)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.213,60	-	-	-		
9175744	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 2,3% glukozna, 1,75 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/ + 3,925g/ + 0,2573g/ + 0,1017g/ + 22,73g/)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.213,60	-	-	-		
9175745	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 4,25% glukozna, 1,75 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/ + 3,925g/ + 0,2573g/ + 0,1017g/ + 42,5g/)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.213,60	-	-	-		
9175702	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 4,25% glukozna, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2500 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+42,5g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.470,10	-	-	-		
9175701	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 2,3% glukozna, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2500 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+22,73g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.470,10	-	-	-		
9175700	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 1,5% glukozna, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2500 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+15g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.470,10	-	-	-		
9175705	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 4,25% glukozna, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+42,5g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.470,10	-	-	-		
9175704	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 2,3% glukozna, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+22,73g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.470,10	-	-	-		
9175703	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 1,5% glukozna, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+15g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.470,10	-	-	-		
9175117	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	CAPD 2 Sleep safe	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000 ml (5,786 g/ + 7,847 g/ + 0,2573g/ + 0,1017g/11 + 15 g/)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	2.831,10	-	-	-		
9175118	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	CAPD 4 Sleep safe	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000 ml (5,786 g/ + 7,847 g/ + 0,2573g/ + 0,1017g/ + 22,73 g/)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	2.831,10	-	-	-		
9175760	B05DB...	glukozna, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukozna 1,36% m/v /13,6 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična kesica, 1 po 2000 ml (13,6g/0,538g/0,184g/0,051g/0,538g/1,88g/)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	864,20	-	-	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
9175762	B05DB..	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% m/v /13,6 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	jednostruka plastična kesica, 1 po 2500 ml (13,6g)+5,39g(+0,184g)+0,051g(+2,1g)+1,68g)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	990.00	-	-	-		
9175761	B05DB..	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% m/v /13,6 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična kesica, 1 po 2500 ml (13,6g)+5,39g(+0,184g)+0,051g(+2,1g)+1,68g)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	990.00	-	-	-		
9175765	B05DB..	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% m/v /22,7 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	jednostruka plastična kesica, 1 po 2500 ml (22,7g)+5,39g(+0,184g)+0,051g(+2,1g)+1,68g)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	990.00	-	-	-		
9175763	B05DB..	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% m/v /22,7 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična kesica, 1 po 2000 ml (22,7g)+5,39g(+0,184g)+0,051g(+2,1g)+1,68g)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	864.20	-	-	-		
9175764	B05DB..	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% m/v /22,7 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična kesica, 1 po 2500 ml (22,7g)+5,39g(+0,184g)+0,051g(+2,1g)+1,68g)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	990.00	-	-	-		
9175766	B05DB..	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% m/v /38,6 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična kesica, 1 po 2000 ml (38,6g)+5,39g(+0,184g)+0,051g(+2,1g)+1,68g)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	864.20	-	-	-		
0175150	B05XA01	kalijum hlorid	KALIUM CHLORID FRESENIUS	koncentrat za rastvor za infuziju	20 po 20 ml (1 mmol/ml)	Fresenius Kabi Norge	Norveška	911.00	-	-	-		
0175333	B05XA01	kalijum-hlorid	KALIUM Hlorid 7,45% B.BRAUN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula Mini-plasco Connect, 20 po 20 ml	B.Braun Melsungen	Nemačka	911.00	-	-	-		
0175335	B05XA01	kalijum-hlorid	KALIUM Hlorid 7,45% B.BRAUN	koncentrat za rastvor za infuziju	boca staklena, 20 po 100 ml	B.Braun Melsungen	Nemačka	3.196.80	-	-	-		
0133110	B05XA02	natrijum hidrogenkarbonat	NATRIJUM CARBONAT FRESENIUS 8,4%	rastvor za infuziju	bočica, 10 po 100 ml	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	2.693.90	-	-	-		
0175510	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (9g)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	72.40	-	-	-		
0175240	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml (9g)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	72.40	-	-	-		
0175516	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (9g)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	53.30	-	-	-		
0175312	B05XA03	natrijum hlorid	NATRIJUM Hlorid 0,9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 100 ml (9g)	B. Braun Melsungen AG, B. Braun Pharmaceuticals S.A.; B. Braun Medical SA	Nemačka; Rumunija; Španija	1.171.10	-	-	-		
0175582	B05XA03	natrijum hlorid	SODIUM CHLORIDE	rastvor za infuziju	boca staklena, 49 po 100 ml (9g)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	2.869.20	-	-	-		
0175581	B05XA03	natrijum hlorid	SODIUM CHLORIDE	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (9g)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	72.40	-	-	-		
0170350	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 100 ml (9 g)	Bieffe Medital S.A.; Bieffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Irska	58.60	-	-	-		
0175351	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 250 ml (9 g)	Bieffe Medital S.A.; Bieffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Irska	53.30	-	-	-		
0175352	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (9 g)	Bieffe Medital S.A.; Bieffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Irska	72.40	-	-	-		
0175585	B05XA03	natrijum-hlorid	NATRIJUM Hlorid 0,9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 250ml (9g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	533.00	-	-	-		
0175310	B05XA03	natrijum-hlorid	NATRIJUM Hlorid 0,9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca, plastična, 10 po 500ml (9g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A	Nemačka; Španija; Rumunija	724.20	-	-	-		
0175311	B05XA03	natrijum-hlorid	NATRIJUM Hlorid 0,9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000ml (9g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A	Nemačka; Španija; Rumunija	1.470.20	-	-	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0174050	B05XB02	alanil- glutamin	DIPEPTIVEN	koncentrat za rastvor za infuziju	boca, 10 po 100 ml (20 g/100 ml)	Fresenius Kabi Austria GMBH	Austrija	36,729.30	-	-	-		STAC
0052720	B05XC..	tiamin, riboflavin, nikotinamid, piridoksin, pantotenska kiselina, askorbinska kiselina, biotin, folna kiselina, cijanokobalamin	SOLLUVIT N	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 10 ml (2,5mg+3,6mg+40mg+4 mg+15mg+100mg+60mc g+0.4mg+5mcg)	Fresenius Kabi AB Sanofi Winthrop Industrie	Švedska	3,594.40	-	-	-		STAC
0101355	C01BD01	amjedaron	CORDARONE	rastvor za injekciju	ampula, 6 po 3 ml (150 mg/3 ml)	Haupt Pharma Wulfing GmbH, Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH	Francuska	428.30	0,2 g	95.18	-		
0105146	C01CA04	dopamin	DOPAMIN ADMEDA 50	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Haupt Pharma Wulfing GmbH, Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH	Nemačka	531.50	0,5 g	1,063.00	-		
0105401	C01CA07	dobutamin	DOBUTAMIN ADMEDA 250	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 1 po 50 ml (250 mg/50 ml)	Haupt Pharma Wulfing GmbH, Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH	Nemačka	468.70	0,5 g	937.40	-		
0105000	C01CA07	dobutamin	DOBUTAMINE PANPHARMA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 20 ml (250mg/20ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	4,686.50	0,5 g	937.30	-		
0105031	C01CA24	epinefrin (adrenalin)	ADRENALIN HCL 1:1000	injekcija	50 po 1 mg/1 ml	Jugpremedija a.d.	Republika Srbija	1,095.50	0,5 g	10,955.00	-		
0102180	C01DA02	glicetrinitrat (nitroglicerini)	NIRMIN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 50 po 1,6 ml (5 mg/1,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	4,108.20	-	-	-		
0102183	C01DA02	glicetrinitrat	NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 1,5ml	Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.P.A	Italija	821.60	-	-	-		
0103290	C02CA06	urapidil	EBRANTIL 25	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 25 mg/5 ml	Takeda GmbH; Takeda Austria GmbH	Nemačka; Austrija	1,018.00	50 mg	407.20	-		STAC
0103291	C02CA06	urapidil	EBRANTIL 50	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 50 mg/10 ml	Takeda GmbH; Takeda Austria GmbH	Nemačka; Austrija	948.00	50 mg	189.60	-		STAC
0103293	C02CA06	urapidil	URAPIDIL 25 mg i.v. CARINO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (25mg/5ml)	Haupt Pharma Wulfing GmbH	Nemačka	1,018.00	50 mg	407.20	-		STAC
0103294	C02CA06	urapidil	URAPIDIL 50 mg i.v. CARINO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 ml (50mg/10ml)	Haupt Pharma Wulfing GmbH	Nemačka	948.00	50 mg	189.60	-		STAC
0400411	C03CA01	furosemid	FUROSEMID SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/ml)	Sopharma AD Sanofi-Aventis Deutschland GmbH; Delpharm Dijon	Bugarska; Nemačka; Francuska	383.80	40 mg	76.76	-		
0400142	C03CA01	furosemid	LASIX	rastvor za injekciju	ampula, 6 po 2ml (20mg/2ml)	Salutas Pharma GmbH	Nemačka	146.00	40 mg	48.67	-		
0400413	C03CA01	furosemid	EDEMID	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 ml (20 mg/2ml)	Salutas Pharma GmbH	Nemačka	191.90	40mg	76.76	-		
0400040	C03CA02	bumetanid	YURINEX	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2 ml (0,5 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	113.60	1 mg	22.72	-		
0107497	C07AB02	metoprolol	PRESOLOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (5 mg/5 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	393.90	0,15 g	2,363.40	-		
0402102	C08CA06	nimodipin	NIMOTOP S	rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (10mg/50 ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	973.90	50 mg	4,869.50	-		STAC; Samo za lečenje bolesnika sa subarahnoidalnim krvarenjem.
0402666	C08CA06	nimodipin	NIMODIPIN 10 mg i.v. CARINO	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (10mg/50ml)	Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH	Nemačka	973.90	50 mg	4,869.50	-		STAC; Samo za lečenje bolesnika sa subarahnoidalnim krvarenjem.
0402721	C08DA01	verapamil	VERAPAMIL ALKALOID	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2 ml (5 mg/2 ml)	Alkaloid a.d.	Makedonija	342.20	0,24 g	1,642.56	-		
1103462	C09AA15	zofenopril	ZOFECARD	film tableta	blister, 28 po 7,5 mg	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.R.L.	Italija	357.10	30 mg	51.01	-		1. Esencijalna hipertenzija: Lek je indikovani u terapiji blage do umerene esencijalne hipertenzije. 2. Akutni infarkt miokarda: Lek je indikovani u terapiji koja je započeta u prvih 24 sata kod pacijenata sa akutnim infarktom miokarda, sa ili bez znakova i simptoma srčane insuficijencije, koji su hemodinamski stabilni i ne primaju trombolitičku terapiju.
4156151	D08AG02	povidon jod	POVIDON JOD	pena za kožu	kontejner plastični, 1 po 500 ml (7.5%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	396.20	-	-	-		
4156150	D08AG02	povidon jod	POVIDON JOD HF	rastvor za kožu	boca plastična, 1 po 500 ml (10%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	396.20	-	-	-		
4156152	D08AG02	povidon jod	POVIDON JOD	pena za kožu	kontejner plastični, 1 po 500ml (7.5%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	3,962.30	-	-	-		
4156475	D08AG02	povidon	JODOKOMP	rastvor za kožu	boca plastična, 1 po 100 ml (10 %)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	117.80	-	-	-		
4156474	D08AG02	povidon	JODOKOMP	rastvor za kožu	boca plastična, 1 po 500 ml (10 %)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	396.20	-	-	-		
4156473	D08AG02	povidon	JODOKOMP	rastvor za kožu	kontejner plastični, 1 po 5000 ml (10%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	3,962.30	-	-	-		
4156472	D08AG02	povidon	JODOKOMP	pena za kožu	boca plastična, 1 po 100 ml (7.5%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	95.20	-	-	-		
4156471	D08AG02	povidon	JODOKOMP	pena za kožu	boca plastična, 1 po 500 ml (7.5%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	396.20	-	-	-		
4156470	D08AG02	povidon	JODOKOMP	pena za kožu	kontejner plastični, 1 po 5000 ml (7.5%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	3,962.30	-	-	-		
0141132	G02AB01	metilergometrin	METHYLERGOMETRIN	injekcija	50 po 0,1 mg/1 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	609.60	0,2 mg	24.38	-		
0141135	G02AB01	metilergometrin	METHYLERGOMETRIN	injekcija	50 po 0,2 mg/1 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1,228.20	0,2 mg	24.56	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
4143125	G02AD02	dinoproston (PGE2)	PREPIDIL GEL	endocervikalni gel	napunjeni injekzioni špric, 1 po 3 g (0,5 mg/3g)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	2.029.20	0,5 mg	338.20	-		STAC
6143120	G02AD02	dinoproston (PGE2)	PROSTIN E2	vaginalna tableta	4 po 3 mg	Sanico N.V.	Belgija	3.591.10	0,5 mg	149.63	-		STAC
0143043	G02AD04	karboprost (PGM15)	PROSTIN 15M	rastvor za injekciju	1 po 0,25 mg/ml ampula, 5 po 1 ml (250 mg/ml)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	2.072.00	2,5 mg	20.720.00	-		STAC
0048619	G03BA03	testosteron	TESTOSTERON DEPO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (250 mg/ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.084.00	18 mg	15.61	-		
0048468	G03DA03	hidroksiprogesteron	PROGESTERON DEPO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (250 mg/ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.001.80	10 mg	8.01	-		
4137040	G03DA04	progesteron	CRINONE	vaginalni gel	8%, aplikator, 15 po 1,125 g	Central Pharma (Contract Packing) LTD	Velika Britanija	3.922.50	90 mg	261.50	-	1. Za lečenje neplodnosti nastale usled neadekvatne lutealne faze (N97), 2. U toku invitro oplodnje (N97).	
0044142	G03GA01	horiogonadotropin	PREGNYL	injekcija	3 po 5000 i.j. sa rastv.	N.V. Organon	Holandija	1.115.90	250 i.j.	18.60	-		Po preporuci endokrinologa i ginekologa, kao dijagnostik i terapeutik.
0044144	G03GA01	horiogonadotropin	PREGNYL	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liopampa sa rastvaračem, 1 po 1 ml (5000 i.j./1ml)	N.V. Organon	Holandija	372.00	250 i.j.	18.60	-		Po preporuci endokrinologa i ginekologa, kao dijagnostik i terapeutik.
0044086	G03GA02	menotrofin	MENOPUR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	10 bočica po (75 i.j.) sa 10 amp. po 1ml rastvarača	Ferring GmbH	Nemačka	18.057.00	75 i.j.	1.805.70	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044087	G03GA02	menotrofin	MENOPUR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekzioni špric sa rastvaračem, 1 po 1ml (600i.j)	Ferring-Lečiva, A.S.	Češka	16.172.50	75 i.j.	2.021.56	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044400	G03GA02	menotrofin	MERIONAL	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liočobica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 1ml (75 i.j. FSH/75 i.j. LH)	IBSA Institut Biochimique S.A.	Švajcarska	1.805.70	75 i.j.	1.805.70	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044412	G03GA04	urofolitropin	FOSTIMON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liočobica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 1 ml (75 i.j./ml)	IBSA Institut Biochimique S.A.	Švajcarska	1.257.10	75 i.j.	1.257.10	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044250	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekzioni špric sa rastvaračem, 1 po 1 ml (75 i.j./ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	2.725.30	75 i.j.	2.725.30	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu meformina i kломifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044251	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 300	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (300 i.j./0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	11.196.30	75 i.j.	2.799.08	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu meformina i kломifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044252	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 450	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,75 ml (450 i.j./0,75 ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	16.690.50	75 i.j.	2.781.75	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu meformina i kломifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044253	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 900	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 1,5 ml (900 i.j./1,5 ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	33.346.00	75 i.j.	2.778.83	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu meformina i kломifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044001	G03GA05	folitropin alfa	BEMFOLA	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,25 ml (150i.j./0,25 ml)	Finox Biotech AG	Lihtenštajn	4.619.60	75 i.j.	2.309.80	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu meformina i kломifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044002	G03GA05	folitropin alfa	BEMFOLA	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,375 ml (225i.j./0,375 ml)	Finox Biotech AG	Lihtenštajn	6.866.00	75 i.j.	2.288.67	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu meformina i kломifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044230	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	rastvor za injekciju u ulošku	uložak, 1 po 0,36mi(300 i.j./0,36ml)	Organon Ireland Limited	Irska	11.052.90	75 i.j.	2.763.23	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu meformina i kломifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044231	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	rastvor za injekciju u ulošku	uložak, 1 po 0,72mi(600 i.j./0,72ml)	Organon Ireland Limited	Irska	23.076.10	75 i.j.	2.884.51	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu meformina i kломifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044232	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	rastvor za injekciju u ulošku	uložak, 1 po 1,08mi(900 i.j./1,08ml)	Organon Ireland Limited	Irska	32.928.60	75 i.j.	2.744.05	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu meformina i kломifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0044270	G03GA08	horigonadotropin alfa	OVITRELLE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjeni injekcioni špric 1 po 0,5ml (0,25mg/0,5ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	2.943,20	0,25mg	2.943,20	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044269	G03GA08	horigonadotropin alfa	OVITRELLE	rastvor za injekciju u peni sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (250 mcg/0,5ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	2.943,20	0,25mg	2.943,20	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044405	G03GA09	korifolitropin alfa	ELONVA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 150mcg/0,5ml	N.V Organon	Holandija	53.401,30	0,15mg	53.401,30	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044406	G03GA09	korifolitropin alfa	ELONVA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 100mcg/0,5ml	N.V Organon	Holandija	48.826,20	0,15mg	73.239,30	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044256	G03GA30	folitropin alfa, lutropin alfa	PERGOVERIS	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 1ml (150i.j./1ml+75i.j./1ml)	Merck Serono S.A.; Merck Serono S.P.A.	Švajcarska; Italija	8.332,90	1 ml	8.332,90	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0140150	H01BB02	oksitocin	OXYTOCIN SYNTHETIC	rastvor za injekciju	ampula, 100 po 1 ml (10 i.j./ml)	Gedeon Richter PLC	Mađarska	2.639,70	15 i.j.	39,60	-		STAC
0140115	H01BB02	oksitocin	SYNTOCINON	rastvor za injekciju/koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 100 po 5 i.j./ml	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	2.624,30	15 i.j.	78,73	-		STAC
0049190	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 1 ml (0,1 mg/ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	2.038,80	0,7 mg	2.854,32	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0); 3. Terapija akutnog varicealnog krvarenja iz variksa jednjaka i želuca u bolničkim uslovima (I85.0); 4. Terapija pankreasne fistule nakon operacije na pankreasu koja ne reaguje na endoskopsku hemostazu u bolničkim uslovima (K86.2; K86.3; K86.8; K86.9).	Za indikaciju pod tač. 1 i 2. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049195	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN LAR	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 10 mg/2 ml	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	56.845,60	0,7 mg	3.979,19	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049196	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN LAR	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 20 mg/2 ml	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	97.985,70	0,7 mg	3.429,50	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049197	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN LAR	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 30 mg/2 ml	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	127.323,30	0,7 mg	2.970,88	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049191	H01CB02	oktreotid	OCTREOTIDE BIOINDUSTRIA L.I.M.	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1 ml (0,1mg/ml)	Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.P.A.	Italija	4.077,60	0,7 mg	2.854,32	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0); 3. Terapija akutnog varicealnog krvarenja iz variksa jednjaka i želuca u bolničkim uslovima (I85.0); 4. Terapija pankreasne fistule nakon operacije na pankreasu koja ne reaguje na endoskopsku hemostazu u bolničkim uslovima (K86.2; K86.3; K86.8; K86.9).	Za indikaciju pod tač. 1 i 2. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049231	H01CB03	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 60 mg	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	80.222,70	3 mg	4.011,14	-	Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049232	H01CB03	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 90 mg	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	86.585,60	3 mg	2.886,19	-	Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049233	H01CB03	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 120 mg	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	117.680,00	3 mg	2.942,00	-	Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049220	H01CC01	ganireliks	ORGALUTRAN	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5ml (0,25mg/0,5ml)	Organon Ireland Limited	Irska	3.965,40	0,25mg	3.965,40	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044260	H01CC02	cetoreliks	CETROTIDE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica i napunjeni injekcioni špric, 1 po 1ml (0,25mg/ml)	Aeterna Zentaris GmbH; Merck KgaA	Nemačka; Nemačka	3.958,50	0,25mg	3.958,50	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0047286	H02AB01	betametazon	DIPROPHOS	injekcija	5 po (2 mg + 5 mg)/ml	Schering Plough	Belgija	1.552,30	1,5 mg	66,53	-		
0047140	H02AB02	deksametazon	DEXASON	rastvor za injekciju	ampula, 25 po 1 ml (4 mg/ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.130,00	1,5 mg	16,95	-		
0047219	H02AB04	metilprednizolon	LEMOS SOLU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	llobočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 2 ml (125 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	183,90	20 mg	29,42	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0047220	H02AB04	metilprednizolon	LEMODO SOLU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	lombočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 7,8 ml (500 mg/7,8 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	681.60	20 mg	27.26	-		
0047218	H02AB04	metilprednizolon	LEMODO SOLU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	lombočica sa rastvaračem u ampuli, 15 po 1 ml (40 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.544.10	20 mg	51.47	-		
0047212	H02AB04	metilprednizolon	LEMODO DEPO	suspenzija za injekciju	bočica, 10 po 1 ml (40 mg/1 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	996.90	20 mg	49.85	-		
0047173	H02AB04	metilprednizolon	NIRYPAN SOLUBILE	injekcija	15 po 20 mg sa rastv.	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	828.60	20 mg	55.24	-		
0047174	H02AB04	metilprednizolon	NIRYPAN SOLUBILE	injekcija	15 po 40 mg sa rastv.	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	1.544.10	20 mg	51.47	-		
1050012	H05BX02	parikalcitol	ZEMPLAR	kapsula, meka	blister, 28 po 1 mcg	Aescia Queenborough Ltd.; AbbVie Deutschland GmbH&Co.KG	Velika Britanija; Nemačka	5.390.00	2 mcg	385.00	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcirol, vezači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH>500-800 pg/ml. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod CaXP>5 mmol/l.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
1050010	H05BX02	parikalcitol	ZEMPLAR	kapsula, meka	blister, 28 po 2 mcg	Aescia Queenborough Ltd.; AbbVie Deutschland GmbH&Co.KG	Velika Britanija; Nemačka	10.780.00	2 mcg	385.00	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcirol, vezači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH>500-800 pg/ml. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod CaXP>5 mmol/l.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050141	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	ampula, 1 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	1.201.60	2 mcg	480.64	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcirol, vezači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH>500-800 pg/ml. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod CaXP>5 mmol/l.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050143	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	6.007.80	2 mcg	480.62	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcirol, vezači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH>500-800 pg/ml. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod CaXP>5 mmol/l.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050142	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	1.201.60	2 mcg	480.64	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcirol, vezači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH>500-800 pg/ml. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod CaXP>5 mmol/l.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050144	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	bočica, 5 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	6.007.80	2 mcg	480.62	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcirol, vezači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH>500-800 pg/ml. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod CaXP>5 mmol/l.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
1050014	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	kapsula, meka	blister, 28 po 1 mcg	Rafarm SA; GAP SA	Grčka; Grčka	5.390.00	2 mcg	385.00	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcirol, vezači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH>500-800 pg/ml. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod CaXP>5 mmol/l.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
1050017	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	kapsula, meka	blister, 28 po 2 mcg	Rafarm SA; GAP SA	Grčka; Grčka	10.780.00	2 mcg	385.00	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcirol, vezači fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH>500-800 pg/ml. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod CaXP>5 mmol/l.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0029781	J01AA12	tigeciklin	TYGACIL	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 10 po 50 mg	Wyeth Pharmaceuticals; Wyeth Lederle S.r.l.	Velika Britanija; Italija	55.252.10	0,1 g	11.050.42	-		**

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0021108	J01CA01	ampicilin	PAMECIL	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory B)	Kipar	404.20	2 g	80.84	-		
0021109	J01CA01	ampicilin	PAMECIL	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 100 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory B)	Kipar	4.042.00	2 g	80.84	-		
0021940	J01CA01	ampicilin	AMPICILLIN 1000 mg	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 100 po 1000 mg	S.C. Antibiotice S.A.	Rumunija	4.042.00	2 g	80.84	-		
0020017	J01CE01	benzilpenicilin	PAN-PENI G SODIUM	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 50 po 0,6g (1.000.000 i)	Panpharma	Francuska	3.814.10	3,6 g	457.69	-		
0020056	J01CE30	benzilpenicilin, prokainbenzilpenicilin	PANCILLIN	prašak za suspenziju za injekciju	bočica, 50 po 800000 i.j. (600000i.j.+ 200000i.j.)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2.583.80	6000000 i.j.	516.76	-		
0021565	J01CR02	amoksisicilin, klavulanska kiselina	AMOKSIKLAV	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	5 po (1000 mg+ 200 mg)	Lek farmacevtska društva d.d.	Slovenija	950.00	3 g	570.00	-		STAC
0021850	J01CR02	amoksisicilin, klavulanska kiselina	MEDOCLAV	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 5 po 1,2 g (1000 mg+ 200 mg)	Medochemie Ltd (Factory B)	Kipar	950.00	3 g	570.00	-		STAC
0021651	J01CR02	amoksisicilin, klavulanska kiselina	AMOXIPLUS 1.2g	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 50 po 1,2g (1000mg +200mg)	S.C. Antibiotice S.A.	Rumunija	9.500.00	3g	570.00	-		STAC
0021998	J01CR05	piperacilin, tazobaktam	TAZOCIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 12 po (4 g + 0,5 g)	Wyeth Lederle S.r.l.	Italija	5.649.50	14 g	1.647.77	-		**
0021995	J01CR05	piperacilin, tazobaktam	PIPTAZ	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 12 po 4,5 g (4 g + 0,5g)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5.649.50	14 g	1.647.77	-		**
0321961	J01DB04	cefazolin	GALECEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 50 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	5.240.00	3 g	314.40	-		
0321962	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 50 po 1g	Galenika a.d.	Republika Srbija	5.240.00	3g	314.40	-		
0321030	J01DB04	cefazolin	PRIMACEPH	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	50 po 1 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5.240.00	3 g	314.40	-		
0321829	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 2 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.628.40	3 g	244.26	-		
0321854	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN PHARMANOVA	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC "Borschtalivskiy CPP"	Ukrajina	524.00	3 g	314.40	-		
0321027	J01DC02	cefuroksim	NILACEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 750 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	91.90	3 g	367.60	-		
0321026	J01DC02	cefuroksim	NILACEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1500 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	141.30	3 g	282.60	-		
0321025	J01DC02	cefuroksim	CEFUROKSIM	prašak za rastvor za injekciju /infuziju	bočica, 1 po 1500 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	141.30	3 g	282.60	-		
0321024	J01DC02	cefuroksim	CEFUROKSIM	prašak za rastvor za injekciju	1 po 750 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	91.90	3 g	367.60	-		
0321401	J01DC02	cefuroksim	DICEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 50 po 750 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	4.594.00	3 g	367.52	-		
0321404	J01DC02	cefuroksim	DICEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 50 po 1500 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	7.064.90	3 g	282.60	-		
0321882	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM-MIP	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 750 mg	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	918.80	3 g	367.52	-		
0321883	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1500 mg/50 ml	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.413.00	3 g	282.60	-		
0321884	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1500 mg/100 ml	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.413.00	3 g	282.60	-		
0321955	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM MEDOCHEMIE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 750 mg	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	918.80	3 g	367.52	-		
0321874	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM MEDOCHEMIE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1500 mg	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	1.413.00	3 g	282.60	-		
0321140	J01DD01	cefotaksim	TOLYCAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 0,5 g	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	108.40	4 g	867.20	-		STAC
0321142	J01DD01	cefotaksim	TOLYCAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 2 g	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	433.40	4 g	866.80	-		STAC
0321143	J01DD01	cefotaksim	TOLYCAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 20 po 0,5 g	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	2.167.30	4 g	866.92	-		STAC
0321145	J01DD01	cefotaksim	TOLYCAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 20 po 2 g	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	8.667.10	4 g	866.71	-		STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0321983	J01DD01	cefotaksim	CEFOTAXIM MEDOCHEMIE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	1.949.60	4 g	779.84	-		STAC
0321984	J01DD01	cefotaksim	CEFOTAXIM MEDOCHEMIE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 100 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	19.496.00	4 g	779.84	-		STAC
0321600	J01DD02	cefprozidim	FORCASC	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	316.90	4 g	1.267.60	-		STAC
0321601	J01DD02	cefprozidim	FORCASC	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 500 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	168.00	4 g	1.344.00	-		STAC
0321023	J01DD02	cefprozidim	CEFTAZIDIM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	316.90	4 g	1.267.60	-		STAC
0321603	J01DD02	cefprozidim	CEFTAZIDIM SANDOZ	prašak za rastvor za injekciju	1 po 500 mg	Sandoz GmbH	Austrija	168.00	4 g	1.344.00	-		STAC
0321602	J01DD02	cefprozidim	CEFTAZIDIM SANDOZ	prašak za rastvor za injekciju	1 po 1 g	Sandoz GmbH	Austrija	316.90	4 g	1.267.60	-		STAC
0321707	J01DD02	cefprozidim	TIZACEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 50 po 1 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	15.845.00	4 g	1.267.60	-		STAC
0321758	J01DD04	ceftriakson	AZARAN	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 50 po 1000 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	6.003.00	2 g	240.12	-		STAC**
0321329	J01DD04	ceftriakson	LONGACEPH	prašak za rastvor za injekciju /infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.200.60	2 g	240.12	-		STAC **
0321863	J01DD04	ceftriakson	LENDACIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 1 g	Sandoz GmbH	Austrija	1.200.60	2 g	240.12	-		STAC **
0321996	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAKSON-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	120.10	2 g	240.20	-		STAC **
0321997	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAKSON-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.200.60	2 g	240.12	-		STAC **
0321998	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAKSON-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 2 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	485.40	2 g	485.40	-		STAC **
0321999	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAKSON-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 2 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	4.854.00	2 g	485.40	-		STAC **
0321989	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAKSON PHARMANOVA	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC "Borshchahivskiy CPP"	Ukraina	600.30	2 g	240.12	-		STAC **
0321978	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAKSON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2mL (500mg/2ml)	Milim S.r.l	Italija	69.40	2g	277.60	-		STAC **
0321979	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAKSON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3.5mL (1g/3.5mL)	Milim S.r.l	Italija	120.10	2g	240.20	-		STAC **
0321914	J01DE01	cefepim	MAXICEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	578.00	2 g	1.156.00	-		STAC
0321631	J01DE01	cefepim	CEFIM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 500 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	293.30	2 g	1.173.20	-		STAC
0321630	J01DE01	cefepim	CEFIM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 1000 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	578.00	2 g	1.156.00	-		STAC
0029754	J01DH02	meropenem	MEROCID	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1000 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	6.660.90	2 g	1.332.18	-		**
0029755	J01DH02	meropenem	ITANEM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 500 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	3.284.40	2 g	1.313.76	-		**
0029756	J01DH02	meropenem	ITANEM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	6.660.90	2 g	1.332.18	-		**
0029752	J01DH02	meropenem	MEROPENEM SANDOZ	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 500 mg	Sandoz GmbH	Austrija	3.284.40	2 g	1.313.76	-		**
0029764	J01DH02	meropenem	MEROPENEM SANDOZ	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 1000 mg	Sandoz GmbH	Austrija	6.660.90	2 g	1.332.18	-		**
0029701	J01DH02	meropenem	ARCHIFAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 500 mg	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	3.284.40	2 g	1.313.76	-		**
0029700	J01DH02	meropenem	ARCHIFAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	6.660.90	2 g	1.332.18	-		**
0029780	J01DH03	ertapenem natrijum	INVANZ	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1 g	Laboratories Merck Sharp & Dohme - Chibret	Francuska	5.098.70	1 g	5.098.70	-		STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0029506	J01DH51	imipenem, cilastatin	TIENAM I.V.	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 10 po 1g (500 mg + 500 mg)	Laboratories Merck Sharp & Dohme-Chibret	Francuska	5,376.90	2 g	2,150.76	-		**
0029507	J01DH51	imipenem, cilastatin	MIPECID	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 1g (500 mg + 500 mg)	Pharmaswiss d.o.o	Republika Srbija	5,200.90	2 g	2,080.36	-		**
0029510	J01DH51	imipenem, cilastatin	IMIPENEM/CILASTATIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 5 po 1g (500mg+500mg)	Hospira UK Limited	Velika Britanija	2,211.70	2 g	1,769.36	-		**
0026601	J01EE01	sulfametoksazol, trimetoprim	BACTRIM Roche	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 5 ml (400 mg/5 ml+80 mg/5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	2,780.20	1,92 g	1,112.08	-		
0325484	J01FA10	azitromicin	HEMOMYCIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 500 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	422.00	0,5 g	422.00	-		STAC
0325476	J01FA10	azitromicin	SUMAMED	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 500 mg ampula, 10 po 2 ml (150 mg/ml)	Pliva Hrvatska d.o.o.	Hrvatska	2,109.90	0,5 g	421.98	-		STAC
0326041	J01FF01	klindamicin	KLINDAMICIN	rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 4 ml (600 mg/4 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1,347.50	1,8 g	808.50	-		STAC
0326223	J01FF01	klindamicin	CLINDAMYCIN-MIP	rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 4 ml (600 mg/4 ml)	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	964.50	1,8 g	578.70	-		STAC
0326225	J01FF01	klindamicin	CLIDACIN BA FREE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 1 po 4 ml (150mg/ml)	Vianex S.A. - Plant A'	Grčka	192.90	1,8g	578.70	-		STAC
0326226	J01FF01	klindamicin	CLIDACIN BA FREE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 4 ml (150mg/ml)	Vianex S.A. - Plant A'	Grčka	964.50	1,8g	578.70	-		STAC
7024615	J01GB01	tobramicin	BRAMITOB	rastvor za raspršivanje	kontejner jednodozni, 56 po 4 ml (300mg/4ml)	Genetic S.P.A.; Chiesi Farmaceutici SPA	Italija; Italija	209,376.20	0,3g	3,738.86	-	Lečenje hronične plućne infekcije prouzrokovane bakterijom Pseudomonas aeruginosa kod pacijenata sa cističnom fibrozom uzrasta od 6 i više godina (E84).	Samo za decu. Lek se vodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specijalnosti u službi pulmologije zdravstvene ustanove na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0024552	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	403.90	0,24 g	121.17	-		
0024553	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	605.90	0,24 g	121.18	-		
0024580	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	403.90	0,24 g	121.17	-		
0024582	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	605.90	0,24 g	121.18	-		
0024604	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN B. BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 80 ml (3mg/ml)	B. Braun Medical S.A.	Španija	6,208.90	240 mg	310.35	-		STAC
0024605	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN B. BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 120ml (3mg/ml)	B. Braun Medical S.A.	Španija	7,553.40	240 mg	251.78	-		STAC
0024333	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1ml (40mg/ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	146.60	0,24g	87.96	-		
0024332	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2ml (80mg/2ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	403.90	0,24g	121.17	-		
0024331	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1,5 ml (120mg/1,5ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	605.90	0,24g	121.18	-		
0024282	J01GB06	amikacin	AMIKACIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 100 mg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	639.90	1 g	639.90	-		STAC
0024283	J01GB06	amikacin	AMIKACIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 500 mg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,838.20	1 g	367.64	-		STAC
0024633	J01GB06	amikacin	AMINOCIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 50 po 2 ml (500 mg/2 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	9,190.90	1 g	367.64	-		STAC
0329196	J01MA02	ciprofloksacin	CIPROCINAL	rastvor za infuziju	bočica, 5 po 100 mg/50 ml	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	1,003.40	0,5 g	1,003.40	-		STAC
0329412	J01MA02	ciprofloksacin	MAROCEN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 100 mg/10 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1,003.40	0,5 g	1,003.40	-		STAC
0329403	J01MA02	ciprofloksacin	CITERAL	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 10 ml (100 mg/10 ml)	Alkaloid d.o.o.	Republika Srbija	1,003.40	0,5 g	1,003.40	-		STAC
0329001	J01MA02	ciprofloksacin	CIPROFLOXACIN	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 100 ml (2 mg/ml)	S.C. Informed Fluids S.R.L.	Rumunija	4,459.20	0,5 g	1,114.80	-		STAC
0329004	J01MA02	ciprofloksacin	CIPROFLOXACIN	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 200 ml (2 mg/ml)	S.C. Informed Fluids S.R.L.	Rumunija	8,918.30	0,5 g	1,114.79	-		STAC
0329081	J01MA12	levofloksacin	LEVOMAX	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 100 ml (500 mg/100 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	10,690.00	0,5 g	1,069.00	-		STAC
0329101	J01MA12	levofloksacin	LEVOXA	rastvor za infuziju	5 po 50 ml (5 mg/ml)	Pharmathen S.A.; Anfarm Hellas S.A.	Grčka; Grčka	3,299.40	0,5 g	1,319.76	-		STAC
0329100	J01MA12	levofloksacin	LEVOXA	rastvor za infuziju	20 po 50 ml (5 mg/ml)	Pharmathen S.A.; Anfarm Hellas S.A.	Grčka; Grčka	13,197.40	0,5 g	1,319.74	-		STAC
0329103	J01MA12	levofloksacin	LEVOXA	rastvor za infuziju	5 po 100 ml (5 mg/ml)	Pharmathen S.A.; Anfarm Hellas S.A.	Grčka; Grčka	5,345.00	0,5 g	1,069.00	-		STAC
0329102	J01MA12	levofloksacin	LEVOXA	rastvor za infuziju	20 po 100 ml (5 mg/ml)	Pharmathen S.A.; Anfarm Hellas S.A.	Grčka; Grčka	21,380.00	0,5 g	1,069.00	-		STAC
0329200	J01MA12	levofloksacin	ALVOLAMID	rastvor za infuziju	bočica, 10 po 100 ml (5 mg/ml)	Alvogen Pharma d.o.o.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Republika Srbija; Grčka; Grčka	10,690.00	0,5 g	1,069.00	-		STAC
0329070	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100ml (5mg/ml)	Krka tovarna Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka	1,069.00	0,5g	1,069.00	-		STAC
0329071	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 100ml (5mg/ml)	Krka tovarna Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka	5,345.00	0,5g	1,069.00	-		STAC
0329072	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100ml (5mg/ml)	Krka tovarna Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka	10,690.00	0,5g	1,069.00	-		STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0329501	J01MA14	moksifloksacin	ELFONIS	rastvor za infuziju	boca, 1 po 250ml (400mg/250ml)	Hemofarm A.D	Republika Srbija	962.10	0,4g	962.10	-		STAC
0329502	J01MA14	moksifloksacin	MOKSIFLOKSACIN PHARMAS	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (400mg/250ml)	Pharmathen S.A.	Grčka	962.10	0,4 g	962.10	-		STAC
0329006	J01MA14	moksifloksacin	MOLOXIN	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (400mg/250ml)	Krka d.d., Novo Mesto; Tad Pharma GmbH	Slovenija; Nemačka	962.10	0,4 g	962.10	-		STAC
0029790	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN-MIP	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 500 mg	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1,214.00	2 g	971.20	-		**
0029791	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN-MIP	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 1000 mg	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	2,973.40	2 g	1,189.36	-		**
0029795	J01XA01	vankomicin	EDICIN	injekcija	1 po 500 mg	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	242.80	2 g	971.20	-		**
0029796	J01XA01	vankomicin	EDICIN	injekcija	1 po 1 g	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	594.70	2 g	1,189.40	-		**
0029294	J01XA01	vankomicin	KOVANCIN	liofilizat za rastvor za infuziju	bočica, staklena, 10 po 500 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	2,428.00	2 g	971.20	-		**
0029293	J01XA01	vankomicin	KOVANCIN	liofilizat za rastvor za infuziju	bočica, staklena, 10 po 1 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5,946.80	2 g	1,189.36	-		**
0029801	J01XA01	vankomicin	VOXIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg	Vianex S.A.	Grčka	242.80	2 g	971.20	-		**
0029797	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN RIEMSER	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 1000 mg	Riemser Arzneimittel AG	Nemačka	2,973.40	2 g	1,189.36	-		**
0029798	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN RIEMSER	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 500 mg	Riemser Arzneimittel AG	Nemačka	1,214.00	2 g	971.20	-		**
0029001	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 500 mg	Xellia Pharmaceuticals Aps	Danska	242.80	2 g	971.20	-		**
0029000	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1000 mg	Xellia Pharmaceuticals Aps	Danska	594.70	2 g	1,189.40	-		**
0029702	J01XA01	vankomicin	ADIMICIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500mg	Merchle GmbH; Xellia Pharmaceuticals APS	Nemačka; Danska	242.80	2g	971.20	-		**
0029703	J01XA01	vankomicin	ADIMICIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000mg	Merchle GmbH; Xellia Pharmaceuticals APS	Nemačka; Danska	594.70	2g	1,189.40	-		**
0029802	J01XA01	vankomicin	VOXIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1g	Vianex S.A	Grčka	594.70	2g	1,189.40	-		**
0029760	J01XA02	teikoplanin	TARGOCID	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3 ml (200 mg/3 ml)	Sanofi-Aventis S.P.A.	Italija	2,122.70	0,4 g	4,245.40	-		**
0029761	J01XA02	teikoplanin	TARGOCID	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3 ml (400 mg/3 ml)	Sanofi-Aventis S.P.A.	Italija	3,995.80	0,4 g	3,995.80	-		**
0029768	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLISTIN Alvogem	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	1 po 1000000ij	Alvogem Pharma d.o.o. Xellia Pharmaceuticals APS	Republika Srbija; Danska	806.40	3000000ij	2,419.20	-		**
0029767	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLISTIN Alvogem	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	10 po 1000000ij	Alvogem Pharma d.o.o. Xellia Pharmaceuticals APS	Republika Srbija; Danska	8,064.00	3000000ij	2,419.20	-		**
0029081	J01XD01	metronidazol	ORVAGIL	rastvor za infuziju	100 ml (500 mg/100 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	139.50	1,5 g	418.50	-		STAC
0029784	J01XD01	metronidazol	METRONIDAZOLE B. BRAUN	boca plastična, rastvor za infuziju	20 po 100 ml (500 mg/100 ml)	B. Braun Melisungen AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	2,789.70	1,5 g	418.46	-		STAC
0029785	J01XD01	metronidazol	METRONIDAZOL	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100 ml (500mg/100ml)	S.M. Farmaceutici S.R.L.	Italija	1,394.90	1,5 g	418.47	-		STAC
1029050	J01XX08	linezolid	ZENIX	film tableta	blister, 10 po 600 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	28,452.60	1,2 g	5,690.52	-		**
0029060	J01XX08	linezolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	953.60	1,2 g	5,721.60	-		**
0029061	J01XX08	linezolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 300 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2,574.70	1,2 g	5,149.40	-		**
1029052	J01XX08	linezolid	ZYVOX	film tableta	blister deljiv na pojedinačne doze, 10 po 600 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GMBH	Nemačka	28,452.60	1,2 g	5,690.52	-		**
0029063	J01XX08	linezolid	ZYVOX	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 300ml (2mg/ml)	Fresenius Kabi Norge AS	Norveška	25,747.00	1,2 g	5,149.40	-		**
0029058	J01XX08	linezolid	ANOZILAD	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 300ml (2mg/ml)	Pharmadox Healthcare L.T.D. Pharmaten S.A.	Malta; Grčka	2,574.70	1,2 g	5,149.40	-		**
0029062	J01XX08	linezolid	PNEUMOLID	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 300ml (2 mg/ml)	Alveogen Pharma d.o.o.; Synthon BV, Synthon Hispania SL	Republika Srbija; Holandija; Španija	2,574.70	1,2 g	5,149.40	-		**

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0327312	J02AC01	flukonazol	DIFLUCAN	rastvor za infuziju	1 po 100 ml (2 mg/ml)	Pfizer PGM	Francuska	624.00	0,2 g	624.00	-		STAC
0327357	J02AC01	flukonazol	FLUCONAL	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Srbija	624.00	0,2 g	624.00	-		STAC
0327313	J02AC01	flukonazol	FLUCONAZOLE-TEVA	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 100 ml (2 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company	Mađarska	6.240.20	0,2 g	624.02	-		STAC
0327001	J02AC01	flukonazol	FLUCONAZOLE B.BRAUN	rastvor za infuziju	100 ml (2mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	6.240.20	0,2 g	624.02	-		STAC
0327000	J02AC01	flukonazol	FLUCONAZOLE B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 200 ml (2mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	11.896.30	0,2 g	592.82	-		STAC
1327402	J02AC02	itakonazol	KANAZOL	kapsula, tvrda	blister, 10 po 100 mg	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	713.00	0,2 g	142.60	-		STAC
0327534	J02AC03	vorikonazol	VFEND	prašak za rastvor za infuziju	1 po 200 mg	Pfizer PGM	Francuska	5.995.90	0,4 g	11.991.80	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1327530	J02AC03	vorikonazol	VFEND	film tableta	blister, 10 po 50 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	5.521.50	0,4 g	4.417.20	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1327532	J02AC03	vorikonazol	VFEND	film tableta	blister, 10 po 200 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	20.959.30	0,4 g	4.191.86	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0327533	J02AC03	vorikonazol	ADEMOLA	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Hemofarm a.d. Vršac	Republika Srbija	5.995.90	0,4g	11.991.80	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0327536	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka; Grčka	5.995.90	0,4 g	11.991.80	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1327551	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 50 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	7.730.10	0,4 g	4.417.20	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1327552	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 200 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	29.343.00	0,4 g	4.191.86	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0327535	J02AC03	vorikonazol	VORIKONAZOL PLIVA	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200mg	Pliva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	5.995.90	0,4g	11.991.80	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1327553	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 50 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Pharmathen International SA; Pharmathen S.A.	Republika Srbija; Grčka; Grčka	7.730.10	0,4 g	4.417.20	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1327554	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 200 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Pharmathen International SA; Pharmathen S.A.	Republika Srbija; Grčka; Grčka	29.343.00	0,4 g	4.191.86	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1327560	J02AC03	vorikonazol	VANZIMEC	film tableta	blister, 10 po 50mg	Actavis Group PTC EHF; Actavis Ltd; Actavis EHF.	Island; Malta; Island	5.521.50	0,4 g	4.417.20	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1327562	J02AC03	vorikonazol	VANZIMEC	film tableta	blister, 10 po 200mg	Actavis Group PTC EHF; Actavis Ltd; Actavis EHF.	Island; Malta; Island	20.959.30	0,4 g	4.191.86	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0327511	J02AC03	vorikonazol	VORIKONAZOL PHARMAS	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen SA; Pharmathen International SA	Grčka; Grčka; Grčka	5.995.90	0,4 g	11.991.80	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
3327535	J02AC04	posakonazol	NOXAFIL	oralna suspenzija	bočica staklena, 1 po 105 ml (40mg/ml)	Schering Plough	Francuska	70.550.30	800 mg	13.438.15	-	Profilaksa invazivnih gljivičnih infekcija kod pacijenata primaoca matičnih ćelija hematopoeze koji primaju visoke doze imunosupresivne terapije, zbog reakcije protiv primaoca (graft versus host disease) i kod kojih postoji veliki rizik da će razviti invazivnu gljivičnu infekciju (Z94).	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327560	J02AX04	kaspofungin	CANCIDAS	prašak za rastvor za infuziju	1 po 50 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	48.048.30	50 mg	48.048.30	-		**; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0327561	J02AX04	kaspofungin	CANCIDAS	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 70 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	64.064.40	50 mg	45.760.29	-		**; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0327562	J02AX05	mikafungin-natrijum	MYCAMINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50mg	Astellas Ireland Co. LTD	Irska	22.946.30	0,1g	45.892.60	-	1. Lečenje invazivnih kandidijaza; 2. Profilaksa Candida infekcija kod pacijenata podvrnutih alogenoj transplantaciji matičnih ćelija (Z94).	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327563	J02AX05	mikafungin-natrijum	MYCAMINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100mg	Astellas Ireland Co. LTD	Irska	43.810.60	0,1g	43.810.60	-	Lečenje invazivnih kandidijaza.	**; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0328270	J05AB01	aciklovir	ZOVIRAX	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 5 po 250 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	2.787.30	4 g	8.919.36	-		**
0328260	J05AB06	ganciklovir	CYMEVENE	prašak za rastvor za infuziju	1 po 500 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	3.515.60	0,5 g	3.515.60	-		**
1328610	J05AB14	valganciklovir	VALCYTE	film tableta	bočica, 60 po 450mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	89.446.30	900mg	2.981.54	-	Prevenција CMV bolesti kod CMV - negativnih pacijenata koji su primili transplantirani solidni organ od CMV - pozitivnog davaoca (Z94)	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0328650	J05AX07	enfuvirtid	FUZEON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 60 po 2 ml (90 mg/ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	169.666.10	0,18 g	5.655.54	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju samo kod onih HIV pozitivnih pacijenata koji su dugo lečeni antiretrovirusnim lekovima i kod kojih testovi genotipske rezistencije pokazuju da se kombinacije od tri antiretrovirusna leka može sastaviti samo uz upotrebu Peplida T-20.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0013208	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	HUMAN NORMAL IMMUNOGLOBULIN FOR INTRAVENOUS USE KEDRION	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20ml (50mg/ml)	Kedrion S.P.A	Italija	7.457.00	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013508	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	HUMAN NORMAL IMMUNOGLOBULIN FOR INTRAVENOUS USE KEDRION	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50ml (50mg/ml)	Kedrion S.P.A	Italija	19.331.90	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013408	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	HUMAN NORMAL IMMUNOGLOBULIN FOR INTRAVENOUS USE KEDRION	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100ml (50mg/ml)	Kedrion S.P.A	Italija	40.979.10	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013308	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	HUMAN NORMAL IMMUNOGLOBULIN FOR INTRAVENOUS USE KEDRION	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200ml (50mg/ml)	Kedrion S.P.A	Italija	81.874.50	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013447	J06BB01	Imunoglobulin anti -D (RhO)	IMMUNORHO	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	1 po 300 mcg sa rastv.	Kedrion S.P.A.	Italija	4.379.40	-	-	-		STAC
0013315	J06BB01	anti-D (Rho) imunoglobulin, humani	RHESONATIV	rastvor za injekciju	ampula, 1 po 2 ml (625 Ij/ml)	Octapharma AB	Švedska	5.494.10	-	-	-		STAC
0013445	J06BB01	anti-D (Rho) imunoglobulin, humani	RHOPHYLAC 300	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 2 ml (300 mcg/2 ml)	CSL Behring AG	Švajcarska	5.529.30	-	-	-		STAC
0013168	J06BB02	tetanus imunoglobulin, humani	TETAGAM P	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 1ml (250 Ij./ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	1.024.50	-	-	-		
0013434	J06BB02	imunoglobulin antitetanusni	TETANUS GAMMA	napunjen injekcioni špric	1 po 250 Ij./1 ml	Kedrion S.P.A.	Italija	858.50	-	-	-		
0013312	J06BB04	hepatitis B imunoglobulin, humani	IMMUNO HBS	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 ml (180 Ij./1ml)	Kedrion S.P.A.	Italija	8.266.90	-	-	-		
0013313	J06BB04	hepatitis B imunoglobulin, humani	IMMUNO HBS	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 3 ml (540 Ij./3 ml)	Kedrion S.P.A.	Italija	28.958.20	-	-	-		
0013317	J06BB04	humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku primenu	HEPATECT CP	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 2 ml (50 Ij./ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	8.111.20	-	-	-		
0013318	J06BB04	humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku primenu	HEPATECT CP	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (50 Ij./ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	37.284.50	-	-	-		
0013319	J06BB04	humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku primenu	HEPATECT CP	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 40 ml (50 Ij./ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	143.909.50	-	-	-		
0013252	J06BB05	rabies imunoglobulin, humani	HUMANI ANTIRABUSKI IMMUNOGLOBULIN	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml (najmanje 150 Ij./ml)	Institut za transfuziju krvi Srbije	Republika Srbija	24.50/Ij	-	-	-		
0013286	J06BB16	palvizumab	SYNAGIS	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 1 ml (50 mg)	Abbvie S.R.L.	Italija	61.732.50	-	-	-		Prevenција ozbiljnih oboljenja donjih disajnih puteva koja zahtevaju hospitalizaciju i koje izaziva respiratorni sincijalni virus (RSV) kod dece sa visokim rizikom od nastanka RSV oboljenja: - deca rođena u 35. nedelji ili ranije, koja imaju manje od 6 meseci na početku RSV sezone; - deca mlađa od 2 godine, ukoliko je u poslednjih 6 meseci bila neophodna terapija bronhopulmonalne displazije; - deca mlađa od 2 godine sa hemodinamski značajnim kongenitalnim srčanim oboljenjem. STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora klinike.
0013285	J06BB16	palvizumab	SYNAGIS	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 1 ml (100 mg)	Abbvie S.R.L.	Italija	101.450.50	-	-	-		Prevenција ozbiljnih oboljenja donjih disajnih puteva koja zahtevaju hospitalizaciju i koje izaziva respiratorni sincijalni virus (RSV) kod dece sa visokim rizikom od nastanka RSV oboljenja: - deca rođena u 35. nedelji ili ranije, koja imaju manje od 6 meseci na početku RSV sezone; - deca mlađa od 2 godine, ukoliko je u poslednjih 6 meseci bila neophodna terapija bronhopulmonalne displazije; - deca mlađa od 2 godine sa hemodinamski značajnim kongenitalnim srčanim oboljenjem. STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora klinike.
0013289	J06BB16	palvizumab	SYNAGIS	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 0,5 ml (100mg/ml)	Abbvie S.R.L.	Italija	61.732.50	-	-	-		Prevenција ozbiljnih oboljenja donjih disajnih puteva koja zahtevaju hospitalizaciju i koje izaziva respiratorni sincijalni virus (RSV) kod dece sa visokim rizikom od nastanka RSV oboljenja: - deca rođena u 35. nedelji ili ranije, koja imaju manje od 6 meseci na početku RSV sezone; - deca mlađa od 2 godine, ukoliko je u poslednjih 6 meseci bila neophodna terapija bronhopulmonalne displazije; - deca mlađa od 2 godine sa hemodinamski značajnim kongenitalnim srčanim oboljenjem. STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora klinike.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0011934	J07B802	vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisani)	INFLUVAC	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0.5ml (15mcg/doza+15mcg/doza+15mcg/doza)	Abbott Biologicals B.V.	Holandija	422.20	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011933	J07B802	vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisani)	INFLUVAC	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 10 po 0.5ml (15mcg/doza+15mcg/doza+15mcg/doza)	Abbott Biologicals B.V.	Holandija	4.221.60	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011553	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	ENGERIX B	suspenzija za injekciju	bočica, 25 po 0.5 ml (10 mcg/0.5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	12.917.50	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011551	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	ENGERIX B	suspenzija za injekciju	bočica, 25 po 1 ml (20 mcg/1 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	20.155.00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011910	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	ENGERIX B	suspenzija za injekciju	bočica, 100 po 1ml 20mcg/ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	80.620.00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011911	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinovana	ENGERIX B	suspenzija za injekciju	bočica, 100 po 0.5 ml (10mcg/0.5ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	51.670.00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011904	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	EUVAX B	suspenzija za injekciju	bočica, 1 po 1 ml (20 mcg/ml)	LG Life Sciences	Južna Koreja	806.20	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011907	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	EUVAX B	suspenzija za injekciju	bočica, 1 po 0.5 ml (10 mcg/0.5 ml)	LG Life Sciences	Južna Koreja	516.70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011906	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	EUVAX B	suspenzija za injekciju	bočica, 10 po 0.5 ml (10 mcg/0.5 ml)	LG Life Sciences	Južna Koreja	5.167.00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011905	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	EUVAX B	suspenzija za injekciju	bočica, 10 po 1 ml (20 mcg/1 ml)	LG Life Sciences	Južna Koreja	8.062.00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011866	J07BD52	vakcina protiv malih boginja, crvenke i zauški (živi atenuisani virusi morbilla, rubeole i parotitisa)	PRIORIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvarača, 1 po 0.5 ml (10 exp3 CCID50/0.5 ml + 10 exp3.7 CCID50/0.5 ml + 10 exp3 CCID50/0.5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	1.041.20	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011909	J07BD52	vakcina protiv malih boginja, crvenke i zauški (živi atenuirani virusi morbilla, rubeole i parotitisa)	PRIORIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 100 po 0.5 ml (10 exp3 CCID50/0.5 ml + 10 exp3.7 CCID50/0.5 ml + 10 exp3 CCID50/0.5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	104.122.10	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011955	J07BD52	vakcina protiv malih boginja, zauški i rubele	M-M-R-VAXPRO	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 10 po 0.5 ml (3logTCID50/0.5 ml + 4.1logTCID50/0.5 ml + 3logTCID50/0.5 ml)	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	7.710.80	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011895	J07BF03	vakcina protiv poliomijelitisa, inaktivisana	IMOVAX POLIO	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0.5 ml (40 D ₅₀ /0.5 ml + 8 D ₅₀ /0.5 ml + 32 D ₅₀ /0.5 ml)	Sanofi-Aventis ZRT.; Sanofi Pasteur S.A.;	Mađarska; Francuska;	682.00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
2011700	J07BF04	vakcina protiv dečije paralize (oralna)	D/VOALENTNA ORALNA VAKCINA PROTIV POLIOMIJELITISA, TIP 1 I 3	oralna suspenzija	bočica staklena, 10 po 2ml (najmanje 10 ⁶ CCID ₅₀ /0.1ml+ najmanje 10 ^{6.8} CCID ₅₀ /0.1ml)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	36.115.40	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011863	J07BG01	vakcina protiv besnila	VERORAB	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica sa rastvaračem u ampuli, 5 po 0.5 ml (2.5 i ₁ /0.5ml)	Sanofi Pasteur	Francuska	7.224.80	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011925	J07CA06	vakcina protiv difterije, tetanusa, pertusisa (acelularna), poliomijelitisa (inaktivisana) i Haemophilus influenzae tip b (konjugovana, adsorbovana), kombinovana	INFANRIX-IPV+Hib	prašak i suspenzija za injekciju	napunjen injekcioni špric i bočica, 1 po 0.5 ml (30 i ₁ /0.5 ml + 25 mcg/0.5 ml + 40 D ₅₀ /0.5 ml + 8 D ₅₀ /0.5 ml + 32 D ₅₀ /0.5 ml + 25 mcg/0.5 ml + 8 mcg/0.5 ml + 40 i ₁ /0.5 ml + 10 mcg PRP/0.5 ml i 20-40 mcg T/0.5 ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	2.218.30	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011929	J07CA06	vakcina protiv H. influenzae tip b, adsorbovana difterije i tetanusa i acelularna pertusisa i inaktivisana poliomijelitisa 1,2 i 3	PENTAXIM	prašak i suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu sa dodatkom jedne ili dve igle	bočica i napunjeni injekcioni špric sa dodatkom jedne ili dve igle, 1 po 0.5 ml (30 i ₁ /0.5 ml + 40 i ₁ /0.5 ml + 25 mcg/0.5 ml + 25 mcg/0.5 ml + 40 D ₅₀ /0.5 ml + 8 D ₅₀ /0.5 ml + 32 D ₅₀ /0.5 ml + 10 mcg/0.5 ml)	Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi-Aventis ZRT.	Francuska; Mađarska	2.218.30	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0031500	L01AA01	ciklofosamid	ENDOXAN	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 500 mg	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	448.70	-	-	-		
0031501	L01AA01	ciklofosamid	ENDOXAN	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 g	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	815.70	-	-	-		
0031171	L01AA03	melfalan	MELPHALAN INNVENTA	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 mg)	Eriochem S.A.	Argentina	32,753.00	-	-	-		
0031051	L01AA06	ifosfamid	HOLOXAN	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 g	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	2,583.70	-	-	-		
0039031	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 500 mg	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	5,329.80	-	-	-		
0039030	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1000 mg	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	8,972.80	-	-	-		
0039032	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 100mg	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	10,218.40	-	-	-		
0039033	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 200mg	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	20,436.90	-	-	-		
0034180	L01BA01	metotreksat	METHOTREXATE PFIZER	rastvor za injekciju	bočica plastična, 5 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Pfizer (Perth) PTY, Limited	Australija	1,900.10	-	-	-		
0034181	L01BA01	metotreksat	METHOTREXATE PFIZER	rastvor za injekciju	bočica plastična, 1 po 20 ml (500 mg/20 ml)	Pfizer (Perth) PTY, Limited	Australija	2,681.00	-	-	-		
0034151	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 1,5 ml, 15 mg/1,5 ml	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	963.10	-	-	-		
0034153	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 2 ml, 20 mg/2 ml	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	1,019.40	-	-	-		
0034154	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 2,5 ml, 25 mg/2,5 ml	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	1,251.10	-	-	-		
0034339	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBEBE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,375ml (7,5mg/0,375ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG	Austrija	408.70	-	-	-		
0034340	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBEBE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,5ml (10mg/0,5ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG	Austrija	528.00	-	-	-		
0034341	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBEBE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,0625ml (12,5mg/0,625ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG	Austrija	649.30	-	-	-		
0034338	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBEBE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,75ml (15mg/0,75ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG	Austrija	963.10	-	-	-		
0034332	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBEBE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 1ml (20mg/1ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG	Austrija	1,019.40	-	-	-		
0034176	L01BA01	metotreksat	REMIANZA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,3 ml (7,5mg/0,3ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	408.70	-	-	-		
0034177	L01BA01	metotreksat	REMIANZA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,4 ml (10mg/0,4ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	528.00	-	-	-		
0034178	L01BA01	metotreksat	REMIANZA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,3125 ml (12,5mg/0,3125ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	649.30	-	-	-		
0034173	L01BA01	metotreksat	REMIANZA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (20mg/0,5ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	1,019.40	-	-	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034179	L01BA01	metotreksat	REMIANZA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,625 ml (25mg/0,625ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	1.251.10	-	-	-		
0034025	L01BB04	kladribin	LITAK	rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 10 mg/5 ml	Lipomed AG	Švajcarska	158.350,80	-	-	-		STAC
0034801	L01BB05	fludarabin	SINDARABIN ◊	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 50 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	3.904.00	-	-	-	Hronična limfocitna leukemija i nehoćinski limfomi (folikularni limfomi, limfomi marginalne zone, MANTLE ćelijski limfom, limfoplazmocitni limfom).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Univerzitetna dečja klinika, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034800	L01BB05	fludarabin	FLUDARABINE PLIVA ◊	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 2 ml (25 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Holandija; Hrvatska	3.904.00	-	-	-	Hronična limfocitna leukemija i nehoćinski limfomi (folikularni limfomi, limfomi marginalne zone, MANTLE ćelijski limfom, limfoplazmocitni limfom).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Univerzitetna dečja klinika, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034019	L01BB05	fludarabin	FLUDARABIN EBEBE ◊	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 2 ml (60 mg/2 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	3.904.00	-	-	-	Hronična limfocitna leukemija i nehoćinski limfomi (folikularni limfomi, limfomi marginalne zone, MANTLE ćelijski limfom, limfoplazmocitni limfom).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Univerzitetna dečja klinika, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034140	L01BC01	citarabin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Actavis Italy S.P.A.	Italija	365.20	-	-	-		
0034141	L01BC01	citarabin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 10 ml (500 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A.	Italija	1.282.60	-	-	-		
0034142	L01BC01	citarabin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 1000 mg	Actavis Italy S.P.A.	Italija	2.276.80	-	-	-		
0034350	L01BC01	citarabin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg/5 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	235.30	-	-	-		
0034351	L01BC01	citarabin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg/10 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1.172.30	-	-	-		
0034352	L01BC01	citarabin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1.927.70	-	-	-		
0034023	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL - TEVA	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 5 ml (50 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company	Holandija; Mađarska	188.30	-	-	-		
0034024	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL - TEVA	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 10 ml (50 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company	Holandija; Mađarska	282.20	-	-	-		
0034165	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 10 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	184.20	-	-	-		
0034167	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 20 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	287.50	-	-	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034166	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 100 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	1,304.30	-	-	-		
0034326	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (250mg/5ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	252.60	-	-	-		
0034327	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (500mg/10ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	327.90	-	-	-		
0034328	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 20 ml (1000mg/20ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	430.10	-	-	-		
0034329	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (5000mg/100ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	1,589.90	-	-	-		
0034210	L01BC05	gemcitabin	GEMZAR ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Lilly France S.A.S.	Francuska	596.80	-	-	-	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroelajalni karcinom (TCC);</p> <p>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III);</p> <p>b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0034211	L01BC05	gemcitabin	GEMZAR ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	Lilly France S.A.S.	Francuska	2,822.00	-	-	-	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroelajalni karcinom (TCC);</p> <p>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III);</p> <p>b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034426	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	537.20	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034425	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg/100 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	2.539.90	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034215	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN PharmaSwiss ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	596.80	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034216	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN PharmaSwiss ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	2.822.00	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034214	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN PharmaSwiss ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 2 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	9.954.50	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034220	L01BC05	gemcitabin	GITRABIN ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Actavis Italy S.p.a.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	596.80	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034221	L01BC05	gemcitabin	GITRABIN ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	Actavis Italy S.p.a.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	2.822,00	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034551	L01BC05	gemcitabin	GEMNIL ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Vianex S.A	Grčka	596,80	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034550	L01BC05	gemcitabin	GEMNIL ^o	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	Vianex S.A	Grčka	2.822.00	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034428	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN PLIVA 200 ^o	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Hrvatska	596.80	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034427	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN PLIVA 1000 ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company, Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Hrvatska	2.822,00	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034000	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABINE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 26,3 ml (38 mg/ml)	Hospira UK Limited; Hospira Enterprises B.V.	Velika Britanija; Holandija	2.539,90	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatickih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034001	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABINE 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 5,3 ml (38 mg/ml)	Hospira UK Limited; Hospira Enterprises B.V.	Velika Britanija; Holandija	537.20	-	-	-	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljalni karcinom (TCC):</p> <p>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III);</p> <p>b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0034432	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE 0	koncentrat za rastvor za infuziju	staklena bočica, 1 po 5ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG	Austrija	537.20	-	-	-	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Uroteljalni karcinom (TCC):</p> <p>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III);</p> <p>b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034431	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE	koncentrat za rastvor za infuziju	staklena bočica, 1 po 25ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG	Austrija	2.539,90	-	-	-	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijalni karcinom (TCC):</p> <p>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III);</p> <p>b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti, "Knez selo" KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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, <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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, <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0034429	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE	koncentrat za rastvor za infuziju	staklena bočica, 1 po 50ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG	Austrija	7.736,50	-	-	-	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijalni karcinom (TCC):</p> <p>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III);</p> <p>b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</p> <p>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1;</p> <p>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti, "Knez selo" KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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, <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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, <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
1034445	L01BC06	kapecitabin	XALVOBIN	film tableta	blister, 120 po 500 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Remedica Ltd	Republika Srbija; Kipar	12.495,70	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2;</p> <p>b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2.</p> <p>2. Kolorrektalni karcinom:</p> <p>a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiji;</p> <p>b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiji koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.</p>	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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, <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1034446	L01BC06	kapecitabin	KAPECITABIN Pliva ◊	film tableta	blister, 60 po 150 mg	Pliva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	1.887.40	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorrektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034447	L01BC06	kapecitabin	KAPECITABIN Pliva ◊	film tableta	blister, 120 po 500 mg	Pliva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	12.495.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorrektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034451	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA ◊	film tablete	30 po 150 mg	Pharmacare premium LTD, Malta; Krka, tovarna zdravil d.d, Slovenija	Malta; Slovenija	943.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorrektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034452	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA ◊	film tablete	60 po 150 mg	Pharmacare premium LTD, Malta; Krka, tovarna zdravil d.d, Slovenija	Malta; Slovenija	1.887.40	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorrektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1034453	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA ◊	film tablete	120 po 150 mg	Pharmacare premium LTD, Malta; Krka, tovarna zdravil d.d, Slovenija	Malta; Slovenija	3.774.80	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" , PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034454	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA ◊	film tablete	30 po 500 mg	Pharmacare premium LTD, Malta; Krka, tovarna zdravil d.d, Slovenija	Malta; Slovenija	3.124.00	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" , PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034455	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA ◊	film tablete	60 po 500 mg	Pharmacare premium LTD, Malta; Krka, tovarna zdravil d.d, Slovenija	Malta; Slovenija	6.247.90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" , PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034450	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA ◊	film tablete	120 po 500 mg	Pharmacare premium LTD, Malta; Krka, tovarna zdravil d.d, Slovenija	Malta; Slovenija	12.495.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" , PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko po pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1034343	L01BC06	kapecitabin	CAPECITABINE PHARMASWISS 0	film tablete	120 po 500 mg	PharmaSwiss d.o.o	Republika Srbija	12,495.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorrektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034443	L01BC06	kapecitabin	KAPETRAL0	film tableta	blister, 60 po 150 mg	Remedica Ltd.	Kipar	1,887.40	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorrektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034442	L01BC06	kapecitabin	KAPETRAL0	film tableta	blister, 120 po 500 mg	Remedica Ltd.	Kipar	12,495.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorrektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034440	L01BC06	kapecitabin	KAPECITABIN TEVA0	film tableta	blister, 60 po 150 mg	Teva Czech Industries S.R.O; Pharmacie B.V	Češka;Holandi ja	1,887.40	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorrektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1034441	L01BC06	kapecitabin	KAPECITABIN TEVA ^o	film tableta	blister, 120 po 500mg	Teva Czech Industries S.R.O. Pharmacie B.V.	Češka, Holandija	12,495.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0030230	L01CA02	vinkristin	SINDOVIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 1 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	412.70	-	-	-		
0030040	L01CA02	vinkristin	VINCRISTINE PFIZER	rastvor za injekciju/infuziju	bočica plastična, 5 po 1 ml (1mg/ml)	Pfizer (Parih) PTY, Limited	Australija	3,378.30	-	-	-		
0030240	L01CA04	vinorelbin	VINORELSIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1 ml (10 mg/ml)	Actavis Italy S.P.A; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija, Rumunija	1,464.80	-	-	-		
0030241	L01CA04	vinorelbin	VINORELSIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Actavis Italy S.P.A; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija, Rumunija	6,591.90	-	-	-		
0030243	L01CA04	vinorelbin	VINORELBIN "Ebewe"	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1 ml (10 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1,464.80	-	-	-		
0030242	L01CA04	vinorelbin	VINORELBIN "Ebewe"	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	6,591.90	-	-	-		
0030111	L01CB01	etopozid	ETOPOSID "Ebewe"	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	690.30	-	-	-		
0030121	L01CB01	etopozid	ETOPOSIDE-TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	690.30	-	-	-		
0030122	L01CB01	etopozid	SINTOPOZID	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	690.30	-	-	-		
0039350	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL Ebewe ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	2,670.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreatman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije); d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3; b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka > 6 meseci); e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocilularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinimskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039351	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL Ebewe ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg/16,7 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	8.457.10	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod taksan senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-Ila), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinjskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0039500	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL - TEVA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	2.670.70	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod taksan senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-Ila), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinjskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju KC Niš, - Klinika za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039501	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL - TEVA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 16,7 ml (100 mg/16,7 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	8.457.10	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreman kod taksan senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-Ila), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinjskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0039020	L01CD01	paklitaksel	SINDAXEL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	S.C. Sinda-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A	Rumunija; Italija	2.670.70	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreman kod taksan senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-Ila), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinjskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039021	L01CD01	paklitaksel	SINDAXEL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 16,67 ml (100 mg/16,67 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A	Rumunija; Italija	8.457.10	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod taksan senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-Ila), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinjskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
1039858	L01CD01	paklitaksel	SINDAXEL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 25ml (150mg/25ml)	Actavis Italy S.P.A; S.C Sindan-Pharma S.R.L	Italija; Rumunija	12.523.30	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod taksan senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-Ila), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinjskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039852	L01CD01	paklitaksel	PATAXEL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, staklena, 1 po 5 ml, 30 mg/5 ml	Vianex S.A.	Grčka	2.670.70	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreman kod taksan senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-Ila), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinjskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
1039850	L01CD01	paklitaksel	PATAXEL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, staklena, 1 po 16,7 ml, 100 mg/16,7 ml	Vianex S.A.	Grčka	8.457.10	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retreman kod taksan senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-Ila), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinjskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039851	L01CD01	paklitaksel	PATAxel	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, staklena, 1 po 50 ml, 300 mg/50ml	Vianex S.A.	Grčka	24.554.30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije); d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i Ila, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljni podtip) i gradus 3; b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (Ib-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-Ila), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinimskim derivatima, klinički stadijum IIIB/IV, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039725	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL SANDOZ	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 20 mg/2 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG KG	Austrija	2.373.00	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039796	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL SANDOZ	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 80 mg/8 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG.KG	Austrija	8.860.00	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039315	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL-TEVA ◊	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 1 po 1,28 ml (20 mg/0,72 ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pharmachemie B.V.	Mađarska; Holandija	2.373.00	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbidieta, PS 0 ili 1 u kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039316	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL-TEVA ◊	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5,12 ml (80 mg/2,88 ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pharmachemie B.V.	Mađarska; Holandija	8.860.00	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbidieta, PS 0 ili 1 u kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039727	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	2.373.00	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbidieta, PS 0 ili 1 u kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039728	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	8.860.00	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039729	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 7 ml (140 mg/7 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	30.384.30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039318	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 2 ml (10 mg/ml)	Hospira UK Limited	Velika Britanija	2.373.00	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039319	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 8 ml (10 mg/ml)	Hospira UK Limited	Velika Britanija	8.860.00	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039320	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 16 ml (10 mg/ml)	Hospira UK Limited	Velika Britanija	31.252.40	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039002	L01CD02	docetaxel	TOLNEXA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 1ml (20mg/1ml)	Krka, Tovarna Zdravil d.d	Slovenija	2.373.00	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039001	L01CD02	docetaxel	TOLNEXA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 4 ml (80mg/4ml)	Krka, Tovarna Zdravil d.d	Slovenija	8.860.00	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u/uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039000	L01CD02	docetaxel	TOLNEXA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 8 ml (160mg/8ml)	Krka, Tovarna Zdravil d.d	Slovenija	31.252.40	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 u/uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0033050	L01DB01	doksorubicin	SINDROXOCIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 10 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	602.80	-	-	-		
0033051	L01DB01	doksorubicin	SINDROXOCIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 50 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	1.366.90	-	-	-		
0033170	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN - TEVA	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 10 mg	Pharmachemie B.V.	Holandija	602.80	-	-	-		
0033171	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN - TEVA	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 50 mg	Pharmachemie B.V.	Holandija	1.366.90	-	-	-		
0033190	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN "Ebewe"	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (10 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	543.50	-	-	-		
0033191	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN "Ebewe"	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 25 ml (50 mg/25 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1.366.90	-	-	-		
0033102	L01DB01	doksorubicin	ADRIABLASTINA RD	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 10mg, 1 po 5ml	Actavis Italy S.p.A	Italija	865.20	-	-	-		
0033103	L01DB01	doksorubicin	ADRIABLASTINA RD	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 50mg	Actavis Italy S.p.A	Italija	1.230.20	-	-	-		
0033060	L01DB02	daunorubicin	DAUNOBLASTINA	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	llobočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 10 ml (20 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A.	Italija	1.138.90	-	-	-		
0033112	L01DB03	epirubicin	FARMORUBICIN R.D.	injekcija	1 po 10 mg sa rastv.	Actavis Italy S.P.A.	Italija	302.20	-	-	-		
0033113	L01DB03	epirubicin	FARMORUBICIN R.D.	injekcija	1 po 50 mg sa rastv.	Actavis Italy S.P.A.	Italija	1.510.60	-	-	-		
0033130	L01DB03	epirubicin	EPISINDAN	litolizat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	302.20	-	-	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0033131	L01DB03	epirubicin	EPISINDAN	liofilizat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 mg	S.C. Sندان-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	1,510.60	-	-	-		
0033121	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	1,066.10	-	-	-		
0033122	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	5,328.70	-	-	-		
0033123	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	10,657.40	-	-	-		
0033241	L01DB07	mitoksantron	MITOXANTRON "Ebewe" ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 mg/5 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	5,493.50	-	-	-	1. Svi oblici akutne mijeloidne leukemije; 2. Sekundarna progresivna multipla skleroza.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije "Dr Vukan Čupić", - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0033242	L01DB07	mitoksantron	MITOXANTRON "Ebewe" ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 mg/10 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	10,534.40	-	-	-	1. Svi oblici akutne mijeloidne leukemije; 2. Sekundarna progresivna multipla skleroza.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije "Dr Vukan Čupić", - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0033220	L01DC01	bleomicin	BLEOCIN-S	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 15000 Ij.	Nippon Kayaku Co. Ltd.	Japan	2,285.00	-	-	-		
0031330	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN "Ebewe"	rastvor za infuziju	1 po 10 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	338.80	-	-	-		
0031332	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN "Ebewe"	rastvor za infuziju	1 po 50 mg/100 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1,332.70	-	-	-		
0031250	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN PFIZER	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 10 ml (1mg/ml)	Pfizer (Perth) PTY.Limited	Australija	806.40	-	-	-		
0031251	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN PFIZER	rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 50 ml (1 mg/ml)	Pfizer (Perth) PTY.Limited	Australija	929.10	-	-	-		
0031283	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN-TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 ml (10 mg/20 ml)	Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Gyogyszergyar ZRT	Holandija; Hrvatska; Madarska	338.80	-	-	-		
0031282	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN-TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (50 mg/100 ml)	Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Gyogyszergyar ZRT	Holandija; Hrvatska; Madarska	1,332.70	-	-	-		
0031223	L01XA01	cisplatin	SINPLATIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (10 mg/10 ml)	S.C. Sندان-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	338.80	-	-	-		
0031224	L01XA01	cisplatin	SINPLATIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (50 mg/50 ml)	S.C. Sندان-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	1,332.70	-	-	-		
0031240	L01XA02	karboplatin	CARBOPLATIN PFIZER	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 15 ml (10 mg/ml)	Pfizer (Perth) PTY.Limited	Australija	1,713.40	-	-	-		
0031304	L01XA02	karboplatin	CARBOPLATIN-TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 15 ml (150 mg/15 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	1,713.40	-	-	-		
0031305	L01XA02	karboplatin	CARBOPLATIN-TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 45 ml (450 mg/45 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	5,866.70	-	-	-		
0031308	L01XA02	karboplatin	CARBOPLASIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (10 mg/ml)	S.C. Sندان-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	652.00	-	-	-		
0031306	L01XA02	karboplatin	CARBOPLASIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 15 ml (10 mg/ml)	S.C. Sندان-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	1,713.40	-	-	-		
0031307	L01XA02	karboplatin	CARBOPLASIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 45 ml (10 mg/ml)	S.C. Sندان-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	5,866.70	-	-	-		
0031309	L01XA02	karboplatin	CARBOPLASIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 60 ml (10 mg/ml)	S.C. Sندان-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	8,350.90	-	-	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0031361	L01XA03	oksaliplatin	SINOXAL ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 100 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A	Rumunija; Italija	5.506.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031360	L01XA03	oksaliplatin	SINOXAL ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A	Rumunija; Italija	2.753.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031364	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN-PLIVA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 ml (5 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Holandija; Hrvatska	2.753.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031365	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN-PLIVA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Holandija; Hrvatska	5.506.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031000	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN HF ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	Cell Pharm GmbH	Nemačka	5.506.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031001	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN HF ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 mg	Cell Pharm GmbH	Nemačka	2.753.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031367	L01XA03	oksaliplatin	SINOXAL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 ml (50 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	2.753.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031368	L01XA03	oksaliplatin	SINOXAL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 20 ml (100 mg/20 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	5.506.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031366	L01XA03	oksaliplatin	SINOXAL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 40 ml (200 mg/40 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	11.013.00	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0031402	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN EBEWE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 ml (5 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	2.753.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemiterapija lokalno omdaklo/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031403	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN EBEWE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	5.506.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemiterapija lokalno omdaklo/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039384	L01XE01	imatinib	ANZOVIP ◊	film tableta	blister, 120 po 100 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	99.572.80	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“; - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039385	L01XE01	imatinib	ANZOVIP ◊	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	98.772.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“; - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039394	L01XE01	imatinib	ALVOTINIB ◊	film tableta	blister, 120 po 100 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Pharmadox Healthcare Ltd.; Remedica Ltd	Republika Srbija; Malta; Kipar	99,572.80	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti. PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039397	L01XE01	imatinib	ALVOTINIB ◊	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Pharmadox Healthcare Ltd.; Remedica Ltd	Republika Srbija; Malta; Kipar	98,772.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti. PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039392	L01XE01	imatinib	IMATINIB PHARMASWISS ◊	film tableta	blister, 120 po 100 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	99,572.80	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti. PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039389	L01XE01	imatinib	IMATINIB PHARMASWISS ◊	film tableta	blister, 30 po 400 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	98,772.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039399	L01XE01	imatinib	ANZOVIP ◊	kapsula, tvrda	blister, 120 po 100 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	99,572.80	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039006	L01XE01	imatinib	MEAXIN ◊	film tablete	blister, 60 po 100 mg	Krka, tovarna zdravlil d.d	Slovenija	49,786.40	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039007	L01XE01	imatinib	MEAXIN 0	film tablete	blister, 120 po 100 mg	Krika, tovarna zdravil d.d	Slovenija	99.572.80	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039009	L01XE01	imatinib	MEAXIN 0	film tablete	blister, 30 po 400 mg	Krika, tovarna zdravil d.d	Slovenija	98.772.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039960	L01XE01	imatinib	IMAREM ⁰	film tableta	blister, 120 po 100 mg	Remedica Ltd.	Kipar	99.572.80	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039961	L01XE01	imatinib	IMAREM [®]	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Remedica Ltd.	Kipar	98.772.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039388	L01XE01	imatinib	PLIVATINIB [®]	film tableta	blister, 120 po 100 mg	Pliva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	99.572.80	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039386	L01XE01	imatinib	PLIVATINIB [®]	film tableta	blister, 60 po 100mg	Pliva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	49.786.40	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“. - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039387	L01XE01	imatinib	PLIVATINIB ^o	film tableta	blister, 30 po 400mg	Pliva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	98,772.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom i/ili sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“. - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039291	L01XX19	irinotekan	CAMPTO ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 100 mg /5 ml	Pfizer (Perth) PTY. Ltd.	Australija	3,256.70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039290	L01XX19	irinotekan	CAMPTO ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Pfizer (Perth) PTY. Ltd.	Australija	1,422.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039296	L01XX19	irinotekan	CAMPTO ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 15 ml (300 mg/15 ml)	Pfizer (Perth) PTY. Ltd.	Australija	14,282.30	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039295	L01XX19	irinotekan	IRINOTESIN ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	S.C. Sinda-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	1,422.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039294	L01XX19	irinotekan	IRINOTESIN ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	S.C. Sinda-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	3,256.70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039355	L01XX19	irinotekan	IRINOTESIN ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 25 ml (500 mg/25 ml)	S.C. Sinda-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	20,103.30	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039317	L01XX19	irinotekan	VIARITEC ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Vianex S.A.	Grčka	1,422.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039314	L01XX19	irinotekan	VIARITEC ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Vianex S.A.	Grčka	3,256.70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039312	L01XX19	irinotekan	IRINOTECAN EBEWE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	3,256.70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039266	L01XX19	irinotekan	IRINOTECAN PLIVA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Holandija; Hrvatska	1,422.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039265	L01XX19	irinotekan	IRINOTECAN PLIVA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Holandija; Hrvatska	3,256.70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0037021	L02AE02	leuporelin	LUPRON	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 1 ml (3.75 mg/ml)	Abbott Laboratories S.A.; AbbVie Logistics B.V.	Španija; Holandija	10,118.80	0,134 mg	361.58	-	1. Endometriozna (N80); 2. Medikamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. na osnovu mišljenja konzilijuma za endokrinološke tumore koga čine endokrinolog, onkolog i ginekolog, a pod tačkom 3. i 4. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037020	L02AE02	leuporelin	LUPRON	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 1 ml (11.25 mg/ml)	Abbott Laboratories S.A.; AbbVie Logistics B.V.	Španija; Holandija	30,356.50	0,134 mg	361.58	-	1. Endometriozna (N80); 2. Medikamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. na osnovu mišljenja konzilijuma za endokrinološke tumore koga čine endokrinolog, onkolog i ginekolog, a pod tačkom 3. i 4. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037022	L02AE02	leuporelin	ELIGARD	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric sa praškom i napunjen injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 45 mg	Astellas Pharma Europe B.V.	Holandija	58,849.40	0,134 mg	175.24	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037070	L02AE03	goserelin	ZOLADEX	implant	napunjen injekcioni špric, 1 po 3,6 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	11,246.00	0,129 mg	402.98	-	1. Endometriozna (N80); 2. Medikamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 5. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason score≥8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 meseci; 6. Lečenje nepločnosti žene u postupku BMPO (N97).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. na osnovu mišljenja konzilijuma za endokrinološke tumore koga čine endokrinolog, onkolog i ginekolog, a pod tačkom 3, 4, i 5. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a pod tačkom 6. na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037071	L02AE03	goserelin	ZOLADEX LA	implant	napunjen injekcioni špric, 1 po 10,8 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	33,158.60	0,129 mg	396.06	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 3. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason score≥8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 meseci.	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0037091	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (3,75 mg/2 ml)	Ipsen Pharma Biotech; PharmaSwiss d.o.o.	Francuska; Republika Srbija	10.314.60	0,134 mg	368.58	-	1. Endometrijoza (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Pravi (centralni) prerani pubertet (E22.8) 5. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 4. na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 5. na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037092	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (11,25 mg/ 2 ml)	Ipsen Pharma Biotech; PharmaSwiss d.o.o.	Francuska; Republika Srbija	30.943.60	0,134 mg	368.57	-	1. Endometrijoza (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Pravi (centralni) prerani pubertet (E22.8).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 4. na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037093	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (22,5 mg/2 ml)	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	61.887.30	0,134 mg	368.57	-	1. Endometrijoza (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Pravi (centralni) prerani pubertet (E22.8).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 4. na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037090	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 7 po 1 ml (0,1 mg/1 ml)	PharmaSwiss d.o.o.; Ipsen Pharma Biotech	Republika Srbija; Francuska	3.347.50	0,1 mg	478.21	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97)	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou
0069135	L03AA02	filgrastim	NEUPOGEN	rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (30Mj/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Amgen Europe B.V.	Švajcarska; Holandija	3.713.60	0,35 mg	4.332.53	-		STAC
0069134	L03AA02	filgrastim	NEUPOGEN	rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (48Mj/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Amgen Europe B.V.	Švajcarska; Holandija	5.286.60	0,35 mg	3.854.81	-		STAC
0069137	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 5 po 0,2 ml (12Mj/0,2ml)	Hospira Enterprises B.V.	Holandija	12.040.20	0,35 mg	7.023.45	-		STAC
0069138	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 5 po 0,5 ml (30Mj/0,5ml)	Hospira Enterprises B.V.	Holandija	18.568.00	0,35 mg	4.332.53	-		STAC
0069139	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 5 po 0,5 ml (48Mj/0,5ml)	Hospira Enterprises B.V.	Holandija	26.433.00	0,35 mg	3.854.81	-		STAC
0069130	L03AA02	filgrastim	ZARZIO	rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (30 Mj/0,5 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	3.713.60	0,35 mg	4.332.53	-		STAC
0069131	L03AA02	filgrastim	ZARZIO	rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (48 Mj/0,5 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	5.286.60	0,35 mg	3.854.81	-		STAC
0069140	L03AA02	filgrastim	TEVAGRASTIM	rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1x48Mj/0,8ml	Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Pharmaceuticals Europe B.V.	Hrvatska; Holandija	5.286.60	0,35mg	3.854.81	-		STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0328336	L03AB04	interferon alfa 2a	ROFERON A	rastvor za injekciju, špric	napunjen injekcioni špric, 1 po 3000000 i.j./0,5 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	1.462.70	2 Mi.j.	975.13	-	1. Hronični hepatitis B: a) Obe forme hroničnog hepatitisa B: HBeAg pozitivan i HBeAg negativan hronični hepatitis B, HBV DNK (PCR) + b) Prisutna replikacija virusa > 6 meseci c) Biohemijski povišena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana ciroza jetre e) Isključiti bolesnike sa kontraindikacijama za primenu interferona f) Doze: HBeAg pozitivan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedeljno, 4-6 meseci. HBeAg negativan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedeljno, 12-24 meseci. za decu: 5-6 miliona i.j./m ² 3x nedeljno, 4-6 meseci. -Lek se daje na osnovu mišljenja infektologa i hepatologa/gastroenterologa. 2. Hronični hepatitis C: a) Antitea na virus hepatitisa C pozitivna u serumu >6 meseci. b) Prisutna replikacija HCV (HCV RNK-PCR+) c) Biohemijski povišena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki dokazana aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana ciroza jetre. e) Doza: rekombinirani interferon alfa se primenjuje u dozi od 3 miliona i.j. 3x nedeljno, 52 nedelje za decu: 5 miliona i.j./m ² 3x nedeljno, 52 nedelje. 3. Hronična mijeloidna leukemija. 4. Tritoleukemija. 5. Održavanje remisije multiplog mijeloma. 6. Neuroendokrini tumori na osnovu mišljenja konzilijuma za neuroendokrinu kliniku za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma Kliničkog centra.	
0010221	L04AA04	anti-humani T limfocitni imunoglobulin kunića	GRAFALON	koncentrat za rastvor za infuziju	10 po 5 ml (20 mg/ml)	Neovii Biotech GmbH	Nemačka	301.831.00	0,1 g	30.183.10	-		STAC
0010220	L04AA04	anti-humani T limfocitni imunoglobulin kunića	GRAFALON	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 5 ml (20 mg/ml)	Neovii Biotech GmbH	Nemačka	30.183.10	0,1 g	30.183.10	-		STAC
0010225	L04AA04	anti-T limfocitni imunoglobulin za humanu upotrebu, zeđiji	THYMOGLOBULINE	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 25 mg	Genzyme Polyclonals S.A.S.	Francuska	18.180.50	0,1 g	72.722.00	-		STAC
0014111	L04AD01	ciklosporin	SANDIMMUN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 250 mg/5 ml (50 mg/ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	10.822.00	0,25 g	1.082.20	-		STAC; Samo za pacijente nakon transplantacije.
0162440	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	rastvor za injekciju	5 po 3 ml (75 mg/3 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	112.70	0,1 g	30.05	-		
0162192	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 3 ml (75 mg/3 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	112.70	0,1 g	30.05	-		
1162485	M01AB05	diklofenak	RAPTEN-K	obložena tableta	blister, 10 po 50 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	61.70	0,1 g	12.34	-		
1162487	M01AB05	diklofenak	RAPTEN DUO	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	blister, 30 po 75 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	282.60	0,1 g	12.56	-		
1162190	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	film tableta	blister, 20 po 50 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	83.10	0,1 g	8.31	-		
1162193	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	blister, 20 po 100 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	162.00	0,1 g	8.10	-		
1162441	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	gastrorezistentna tableta	blister, 20 po 50 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	83.10	0,1 g	8.31	-		
1162442	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	tableta sa produženim oslobađanjem	blister, 20 po 100 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	162.00	0,1 g	8.10	-		
5162445	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	supozitorija	strip, 10 po 50 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	145.60	0,1 g	29.12	-		
1162403	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN DUO	kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda	blister, 30 po 75 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	282.60	0,1 g	12.56	-		
5162648	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	supozitorija	10 po 50 mg	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	107.20	0,1 g	21.44	-		
1162402	M01AB05	diklofenak	DICLOFENAC-RETARD	tableta sa produženim oslobađanjem	blister, 20 po 100 mg	Remedica Ltd	Kipar	162.00	0,1 g	8.10	-		
1162520	M01AB15	ketorolak	ZODOL	film tableta	10 po 10 mg	Hemofarm a.d. u saradnji sa F. Hoffmann-La Roche, Švajcarska	Republika Srbija	508.40	30 mg	152.52	-		
0162522	M01AB15	ketorolak	ZODOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 30 mg/ml	Hemofarm a.d. u saradnji sa F. Hoffmann-La Roche, Švajcarska	Republika Srbija	356.60	30 mg	71.32	-		
1162555	M01AB16	aceklofenak	AFLAMIL	film tableta	blister, 20 po 100 mg	Gedeon Richter PLC. u saradnji sa Almirall AG	Mađarska	383.30	0,2 g	38.33	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1161263	M01AC05	lornoksikam	XEFO RAPID	film tableta	blister, 20 po 8 mg	Takeda GmbH	Nemačka	391.00	12 mg	29.33	-		
0161022	M01AC06	meloksikam	MOVALIS	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1,5 ml (15 mg/1,5 ml)	Boehringer Ingelheim Espana S.A.	Španija	241.10	15 mg	48.22	-		
1162531	M01AE01	ibuprofen	IBUPROFEN	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Union-Medic d.o.o. Novi Sad	Republika Srbija	98.70	1,2 g	9.87	-		
1162512	M01AE01	ibuprofen	RAPIDOL	film tableta	blister, 30 po 400 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	98.70	1,2 g	9.87	-		
1162513	M01AE01	ibuprofen	RAPIDOL	film tableta	blister, 30 po 600 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	142.70	1,2 g	9.51	-		
1162423	M01AE02	naproksen	NAPROKSEN	film tableta	blister, 20 po 375 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	195.10	0,5 g	13.01	-		
0162088	M01AE03	ketoprofen	KETONAL	rastvor za injekciju	10 ampula po 100 mg/2 ml	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	370.60	0,15 g	55.59	-		
1162089	M01AE03	ketoprofen	KETONAL FORTE	film tableta	bočica staklena, 20 po 100 mg	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	167.60	0,15 g	12.57	-		
1162220	M01AE11	tiaprofenska kiselina	TURGANIL	tableta	blister, 20 po 300 mg	Union-Medic d.o.o. Novi Sad	Republika Srbija	241.00	600 mg	24.10	-		
0082320	M03AB01	suksametonijum	MIDARINE	rastvor za injekciju/infuziju	100 po 2 ml (100 mg/2 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	4.782.40	-	-	-		STAC
0082290	M03AC04	atrakurijum besilat	TRACRIUM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2,5 ml (25 mg/2,5 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	644.80	-	-	-		STAC
0082291	M03AC04	atrakurijum besilat	TRACRIUM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	1.289.50	-	-	-		STAC
0082302	M03AC04	atrakurijum besilat	ACURMIL	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (50mg/5ml)	Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.P.A.	Italija	1.289.50	-	-	-		STAC
0082052	M03AC09	rokuronijum bromid	ESMERON	rastvor za injekciju	10 po 5 ml (50 mg/5 ml)	N.V. Organon	Holandija	4.845.80	-	-	-		STAC
0082410	M03AC11	cisatrakurijum besilat	NIMBEX	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 2,5 ml (2 mg/ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Aspen Bad Oldesloe GmbH	Italija; Nemačka	1.027.50	-	-	-		STAC
0082411	M03AC11	cisatrakurijum besilat	NIMBEX	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (2 mg/ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Aspen Bad Oldesloe GmbH	Italija; Nemačka	2.057.80	-	-	-		STAC
0082111	M03AX01	toksin clostridium botulinum tip A	DYSPORT	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 2 po 500LD50jed.	Isen Biopharm Limited	Velika Britanija	58.681.80	-	-	-	1. Cerebralna paraliza sa spasticitetom i/ili distonijom i urednim mentalnim stanjem (G80.0, G80.1, G80.2, G80.3, G80.8); 2. Spazmodična distonija, blefarospazam, hemifacijalni spazam, tortikolis (cervikalna distonija), (G24.1, G24.2, G24.3, G24.4, G24.5, G24.8, G24.9, G24.0, G51.3); 3. Postapopleksična distonija šake, ruke i stopala. (G81.8, G83.1, G83.2).	STAC
0082115	M03AX01	botulinum toksin tip A	BOTOX	prašak za rastvor za injekciju	bočice staklena, 1 po 100 j.	Allergan Pharmaceuticals Ireland	Irski	16.203.00	-	-	-	1. Cerebralna paraliza sa spasticitetom i/ili distonijom i urednim mentalnim stanjem (G80.0, G80.1, G80.2, G80.3, G80.8); 2. Spazmodična distonija, blefarospazam, hemifacijalni spazam, tortikolis (cervikalna distonija), (G24.1, G24.2, G24.3, G24.4, G24.5, G24.8, G24.9, G24.0, G51.3); 3. Postapopleksična distonija šake, ruke i stopala. (G81.8, G83.1, G83.2).	STAC
0059089	M05BA06	ibandronska kiselina	BONVIVA	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 3 ml (3 mg/3 ml)	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	3.087.20	6 mg	6,174.40	-	Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3,5 SD) kod žena kod kojih nije moguća primena oralnih bisfosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bisfosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa: - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ulkusne bolesti ili pogoršanja postojeće bolesti jednjaka ili želuca ili creva verifikovano gastroscopskim nalazom ili - o postojanju sindroma intestinalne malapsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0059088	M05BA06	ibandronska kiselina	ALVODRONIC	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	1 po 3ml (3mg/3ml)	Synthon BV; Synthon Hispania SL	Holandija; Španija	1.841.70	6mg	3,683.40	-	Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3,5 SD) kod žena kod kojih nije moguća primena oralnih bisfosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bisfosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa: - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ulkusne bolesti ili pogoršanja postojeće bolesti jednjaka ili želuca ili creva verifikovano gastroscopskim nalazom ili - o postojanju sindroma intestinalne malapsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0059213	M05BA08	zoletonska kiselina	ACLASTA	rastvor za infuziju	bočica, 1 po 100 ml (0,05 mg/ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	25.578.20	4 mg	20,462.56	-	1. Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3,5 SD) sa povećanim rizikom od fraktura kao i kod bolesnika sa nedavnom frakturom kuka usled lake povrede, a kod kojih nije moguća primena oralnih bisfosfonata. Nemogućnost primene oralnih bisfosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa: - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ulkusne bolesti ili pogoršanja postojeće bolesti jednjaka ili želuca ili creva verifikovano gastroscopskim nalazom ili - o postojanju sindroma intestinalne malapsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije. 2. Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3,5 SD) povezane sa dugotrajnom terapijom sistemskim glukokortikoidima kod žena u postmenopauzi i muškaraca sa povećanim rizikom od fraktura. 3. Terapija Paget-ove bolesti.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1., 2. i 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
9080161	N01AB08	sevofluran	SEVORANE	para za inhalaciju, tečnost	boca plastična, 1 po 250 ml (100%)	Aesica Queenborough Ltd.; AbbVie S.R.L.	Velika Britanija; Italija	15,809.70	-	-	-		STAC
0080000	N01AF03	tiopental - natrijum	THIOPENTAL INJECTION BP 500 mg	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 50 po 500 mg	Rotexmedica GmbH	Nemačka	10,062.00	-	-	-		
0087555	N01AH01	fentanil	FENTANYL	rastvor za injekciju	50 po 10 ml (0,05 mg/1 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	6,899.90	-	-	-		STAC
0087559	N01AH01	fentanil	FENTANYL PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 10 ml (0,5mg/10ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	1,380.00	-	-	-		STAC
0087575	N01AH02	alfentanil	RAPIFEN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 10 ml (0,5 mg/1 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	11,570.20	-	-	-		STAC
0087171	N01AH03	sufentanil	SUFENTA forte	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (0,25 mg/5 ml)	Glaxo Smith Kline Manufacturing S.p.a.	Italija	1,355.70	-	-	-		STAC
0087621	N01AH06	remifentanil	ULTIVA	prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 5 po 2 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Glaxo Operations UK Limited	Italija; Velika Britanija	4,662.80	-	-	-		STAC
0080300	N01AX07	etomidat	HYPNOMIDATE	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 ml (2 mg/ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	576.40	-	-	-		STAC
0080420	N01AX10	propofol	PROPOFOL 1% Fresenius	rastvor za injekciju	5 po 20 ml (10 mg/ml)	Fresenius Kabi	Austrija	1,224.70	-	-	-		STAC
0080421	N01AX10	propofol	PROPOFOL 1% Fresenius	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (10 mg/ml)	Fresenius Kabi	Austrija	679.10	-	-	-		STAC
0080423	N01AX10	propofol	PROPOFOL 1% Fresenius	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (10 mg/ml)	Fresenius Kabi	Austrija	1,201.40	-	-	-		STAC
0080432	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 1%	emulzija za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 20 ml (10 mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	1,224.70	-	-	-		STAC
0080431	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 1%	emulzija za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 50 ml (10 mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	6,791.00	-	-	-		STAC
0080430	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 1%	emulzija za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 100 ml (10 mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	12,014.00	-	-	-		STAC
0080433	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 2%	emulzija za injekciju/infuziju	boca staklena, 10 po 50 ml (20mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	11,108.30	-	-	-		STAC
0081581	N01BB01	bupivakain	MARCAINE 0.5%	rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 20 ml (5 mg/ml)	Recipharm Monts	Francuska	1,313.90	-	-	-		STAC
0081582	N01BB01	bupivakain	MARCAINE SPINAL 0.5%	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 ml (5 mg/ml)	Cenexi SAS	Francuska	2,332.60	-	-	-		STAC
0081583	N01BB01	bupivakain	MARCAINE SPINAL 0.5% HEAVY	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 ml (5 mg/ml)	Cenexi SAS	Francuska	2,491.30	-	-	-		STAC
0081013	N01BB01	bupivakain	BUPI-ALLEMAN	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (5mg/ml)	ALLEMAN PHARMA GMBH	Nemačka	2,028.10	-	-	-	Hiruška anestezija	STAC
0081222	N01BB02	lidokain	LIDOKAIN-HLORID 1%	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 3,5 ml (35 mg/3,5ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	227.80	-	-	-		
0081560	N01BB02	lidokain	LIDOKAIN-HLORID 2%	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,295.80	-	-	-		
0081011	N01BB10	levobupivakain	CHIROCAINE	rastvor za injekciju/koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 10 ml (5 mg/ml)	Abbvie S.R.L.	Italija	4,396.20	-	-	-		STAC
0081540	N01BB52	lidokain, adrenalin (epinefrin)	LIDOKAIN 2%-ADRENALIN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (40 mg+0,025 mg)	Galenika a.d.	Republika Srbija	927.00	-	-	-		
4081718	N01BB52	lidokain, hlorheksidin	CATHEJELL SA LIDOKAINOM	gel	aplikator, 25 po 12,5g (20mg/g+0,5mg/g)	Pharmazeutische Fabrik Montavit Ges.m.b.H.	Austrija	2,723.30	-	-	-	Upotreba prilikom aplikacije katetera, endoskopa ili drugih medicinskih instrumenata u uretu.	Samo za decu.
0087854	N02AA01	morfin	MORFIN HIDROHLORID ALKALOID	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 20 mg/ml	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	715.10	30 mg	107.27	-		
0087018	N02AB02	petidin hidrohlorid	DOLANTIN	rastvor za injekciju	5 po 2 ml/100 mg ampula, 5 po 1 ml (50 mg/ml)	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH; Delpharm Dijon	Nemačka; Francuska	490.40	400 mg	392.32	-		STAC
0087531	N02AX02	tramadol	TRODON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 ml (100 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	170.40	0,3 g	204.48	-		
0087533	N02AX02	tramadol	TRODON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 ml (100 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	237.20	0,3 g	142.32	-		
0086431	N02BB02	metamizol natrijum	NOVALGETOL	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2,5 g/5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,456.50	3 g	34.96	-		
0086418	N02BB02	metamizol natrijum	ANALGIN	rastvor za injekciju	ampula 50 po 2,5 g/5 ml	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	1,456.50	3 g	34.96	-		
0086930	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL PHARMASWISS	rastvor za infuziju	boca, 10 po 100 ml (10 mg/ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	1,715.00	3 g	514.50	-		
0088333	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 50 ml (10mg/ml)	B. Braun Medical SA	Španija	1,432.50	3g	859.50	-		
0088334	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 100 ml (10mg/ml)	B. Braun Medical SA	Španija	1,715.00	3g	514.50	-		
0086666	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL ACTAVIS	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100 ml (10mg/ml)	S.M. Farmaceutici SRL	Italija	1,715.00	3 g	514.50	-		
0084520	N03AA02	fenobarbital (fenobarbiton)	PHENOBARBITON NATRIJUM	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 5 po 2 ml (220 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1,444.50	0,1 g	131.32	-		
0085353	N04BB01	amantadin sulfat	PK MERZ	rastvor za infuziju	10 po 500 ml (200 mg)	Merz Pharma GmbH	Nemačka	12,411.10	-	-	-	STAC: U terapiji off-faze parkinsonizma koji ne reaguju na peroralni oblik amantadina.	
0070261	N05AB02	flufenazin	MODITEN Depo	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (25 mg/ml)	Krka Tovarna Zdravil d.d. u saradnji sa Bristol-Myers-Squibb, USA	Slovenija	1,229.50	1 mg	9.84	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropshijatra.
0070207	N05AD01	haloperidol	HALDOL DEPO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (50 mg/ml)	Krka Tovarna Zdravil d.d. u saradnji sa Janssen Pharmaceutica N.V. Belgija	Slovenija	1,466.40	3,3 mg	19.36	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropshijatra.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0070200	N05AD01	haloperidol	HALDOL	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 1 ml (5 mg/ml)	Krka Tovarna Zdravil d.d. u saradnji sa Janssen Pharmaceutica N.V. Belgija	Slovenija	331.30	8 mg	53.01	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070654	N05AE04	ziprasidon	ZELDOX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	1 po 1,2 ml (20 mg/ml)	Pfizer PGM	Francuska	2.125.70	40 mg	3.542.83	-	1. Agilacija kod shizofrenije i drugih psihotičnih poremećaja za pacijente sa nezadovoljavajućim odgovorom na dva prethodno primenjena antipsihotika (F20-F29); 2. Agilacija kod manične i mešovite epizode povezane sa bipolarnim poremećajima sa ili bez psihotičnih simptoma (F31.1; F31.2; F31.6).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0070925	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica i rastvarač u napunjenom injekcionom špricu, 1 po 25 mg	Cilag AG	Švajcarska	10.161.30	2,7 mg	1.097.42	-	1. Agilacija kod shizofrenije i drugih psihotičnih poremećaja za pacijente sa nezadovoljavajućim odgovorom na dva prethodno primenjena antipsihotika (F20-F29); 2. Rezistentni na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070926	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica i rastvarač u napunjenom injekcionom špricu, 1 po 37,5 mg	Cilag AG	Švajcarska	13.192.30	2,7 mg	949.85	-	1. Nekompljantni pacijenti i/ili koji imaju neželjene efekte na klasičnim depovima koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistentni na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070927	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica i rastvarač u napunjenom injekcionom špricu, 1 po 50 mg	Cilag AG	Švajcarska	16.224.50	2,7 mg	876.12	-	1. Nekompljantni pacijenti i/ili koji imaju neželjene efekte na klasičnim depovima koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistentni na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070131	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	napunjen injekcioni špic, 1 po 0,5 ml (50 mg/0,5 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	19.816.20	2,5 mg	990.81	-	Pacijenti sa shizofrenijom koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenljiv risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070132	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	napunjen injekcioni špic, 1 po 0,75 ml (75 mg/0,75 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	25.738.90	2,5 mg	857.96	-	Pacijenti sa shizofrenijom koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenljiv risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070134	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	napunjen injekcioni špic, 1 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	31.670.10	2,5 mg	791.75	-	Pacijenti sa shizofrenijom koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenljiv risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070133	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	napunjen injekcioni špic, 1 po 1,5 ml (150 mg/1,5 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	47.473.20	2,5 mg	791.22	-	Pacijenti sa shizofrenijom koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenljiv risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0071123	N05BA01	diazepam	BENSEDIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	292.70	10 mg	29.27	-		
0071834	N05CD08	midazolam	DORMICUM	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 5 mg/5 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	711.60	15 mg	213.48	-		STAC
0071835	N05CD08	midazolam	DORMICUM	rastvor za injekciju	5 po 15 mg/3 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	744.20	15 mg	148.84	-		STAC
0071838	N05CD08	midazolam	MIDAZOLAM PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 5 ml (5mg/5ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	711.60	15mg	213.48	-		STAC
0071839	N05CD08	midazolam	MIDAZOLAM PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 3ml (15mg/3mL)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	1.488.40	15mg	148.84	-		STAC
0072741	N06AA04	klomipramin	ANAFRANIL	rastvor za injekciju	10 po 25 mg/2 ml	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	383.40	0,1 g	153.36	-		
0089000	N06BC01	kofein	PEYONA	rastvor za infuziju i oralni rastvor	ampula, 10 po 1ml (20mg/ml)	Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Austrija	24.648.20	0,4g	98.592.80	-	Terapija apnee kod privremeno rođene novorođenčadi (P07.0; P07.1; P07.3).	
0088065	N07AA01	neostigmin metilsulfat	NEOSTIGMINE	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 1 ml (2,5 mg/ml)	Cooper S.A.	Grčka	1.601.80	2 mg	25.63	-		STAC
2087506	N07BC02	metadon	METADON ALKALOID	oralni rastvor	bočica, 1 po 100 ml (10 mg/ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	929.00	25 mg	23.23	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovano karcinomom) (C00-C97)	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
2087507	N07BC02	metadon	METADON ALKALOID	oralni rastvor	boca, 1 po 1000 ml (10 mg/ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	5.085.00	25 mg	12.71	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovano karcinomom) (C00-C97)	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
2087516	N07BC02	metadon	METADON MOLteni	oralni rastvor	bočica plastična, 1 po 1000 ml (5 mg/ml)	L. Molteni & C. Dei F. LLI Alitti Società Di Esercizio S.P.A.	Italija	5.372.60	25 mg	26.86	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovano karcinomom) (C00-C97)	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
2087500	N07BC02	metadon	METADON KRKA	oralni rastvor	1 po100ml(10mg/ml)	Krka, tovarna zdravil d.d	Slovenija	929.00	25mg	23.23	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovano karcinomom) (C00-C97)	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
2087501	N07BC02	metadon	METADON KRKA	oralni rastvor	1 po 1000ml (10mg/ml)	Krka, tovarna zdravil d.d	Slovenija	5.085.00	25mg	12.71	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovano karcinomom) (C00-C97)	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0058334	R06AC03	hloropiramin	SYNOPEN	rastvor za injekciju	ampula,10 po 20 mg/2 ml	Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company	Hrvatska; Mađarska	850.00	20 mg	85.00	-		
0119150	R07AA02	poraktant alfa	CUROSURF	suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje	bočica staklena, 2 po 1,5 ml (120 mg/1,5 ml)	Chiesi Farmaceutici S.P.A; Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Italija; Austrija	93,784.10	0,16 g	62,522.73	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0119157	R07AA02	fosfolipidna frakcija iz pluća goveda (surfakant)	ALVEOFACT	prašak i rastvarač za suspenziju za endotraheopulmonalno ukapavanje	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1,2 ml (45mg/ml)	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	25,068.30	160 mg	74,276.44	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0119158	R07AA02	fosfolipidna frakcija iz pluća goveda (surfakant)	ALVEOFACT	prašak i rastvarač za suspenziju za endotraheopulmonalno ukapavanje	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2,4 ml (45mg/ml)	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	49,385.80	160 mg	73,164.15	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0180030	V03AB14	protamin-sulfat	PROTAMIN SULFAT	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,466.00	-	-	-		STAC
0189100	V03AB25	flumazenil	ANEXATE	rastvor za injekciju	5 po 0,5 mg/5 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	4,623.20	-	-	-		STAC
0189101	V03AB25	flumazenil	ANEXATE	rastvor za injekciju	5 po 1 mg/10 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	10,307.90	-	-	-		STAC
0189011	V03AB35	sugamadeks	BRIDION	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 2 ml (100mg/ml)	N. V. Organon	Holandija	84,382.40	-	-	-	Reverzija neuromuskularne blokade, selektivni blokator rekuronijum-trombida (T49.1; T89.4).	Samo za decu.
1189121	V03AC03	deferasiroks	EXJADE	tableta za oralnu suspenziju	blister, 28 po 250mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	41,237.90	-	-	-	Terapija hroničnog preopterećenja gvožđem koje je nastalo kao posledica čestih transfuzija krvi (≥7ml/kg/mesec koncentrovanih eritrocita) kod pacijenata sa beta talasemijom major, kao i za terapiju hroničnog preopterećenja gvožđem koje je nastalo kao posledica transfuzija krvi kada je terapija deferoksamonom kontraindikovana ili neadekvatna.	Samo za decu. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specijalnosti u službi hematologije zdravstvene ustanove na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0184027	V03AF03	kalcijum folinat	LEUCOVORIN Kalcijum	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 50 mg/5 ml	Pfizer (Perth) PTY. Ltd.	Australija	2,558.30	60 mg	307.00	-		STAC
0012070	V04CF01	prečišćeni proteinski derivat tuberkulina za humanu upotrebu	PPD-T TUBERKULIN	rastvor za injekciju	10 po 2,5 ml (3 i.j./0,1ml)	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	21,230.30	-	-	-		
0176042	V07AB..	voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE	rastvor za injekciju	50 po 5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	722.70	-	-	-		
0176000	V07AB..	voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE B. BRAUN	rastvarač za parenteralnu upotrebu	boca plastična, 20 po 100ml	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1,502.00	-	-	-		
0176001	V07AB..	voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE B. BRAUN	rastvarač za parenteralnu upotrebu	boca plastična, 10 po 250 ml	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	792.70	-	-	-		
0176002	V07AB..	voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE B. BRAUN	rastvarač za parenteralnu upotrebu	boca plastična, 10 po 500ml	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	950.00	-	-	-		
2194362	V08AA05	oksalalaminska kiselina	TELEBRIX GASTRO	rastvor za oralnu i rektalnu primenu	1 po 100 ml (300 mg/ml)	Guerbet	Francuska	773.90	-	-	-		STAC
0199210	V08AB02	ioheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	10 po 50 ml (300 mg l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	15,061.90	-	-	-		STAC
0199211	V08AB02	ioheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	boca plastična, 10 po 100 ml (300 mg l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	32,929.40	-	-	-		STAC
0199214	V08AB02	ioheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	boca plastična, 10 po 50 ml (350 mg l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	15,592.90	-	-	-		STAC
0199215	V08AB02	ioheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	10 po 100 ml (350 mg l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	31,185.90	-	-	-		STAC
0199217	V08AB02	ioheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	10 po 200 ml (350 mg l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	59,235.00	-	-	-		STAC
0194350	V08AB03	ioheksol	HEXABRIX 320	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (320 mg/ml)	Guerbet	Francuska	1,472.20	-	-	-		STAC
0194351	V08AB03	ioheksol	HEXABRIX 320	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (320 mg/ml)	Guerbet	Francuska	2,795.70	-	-	-		STAC
0194292	V08AB05	ioheksol	ULTRAVIST 300	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 50 ml (623,4 mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer farmacevska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	18,803.60	-	-	-		STAC
0194293	V08AB05	ioheksol	ULTRAVIST 300	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100 ml (623,4 mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer farmacevska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	34,685.50	-	-	-		STAC
0194255	V08AB05	ioheksol	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 50 ml (768,86 mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer farmacevska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	21,384.60	-	-	-		STAC
0194258	V08AB05	ioheksol	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100 ml (768,86 mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer farmacevska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	42,768.20	-	-	-		STAC
0194257	V08AB05	ioheksol	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 200 ml (768,86 mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer farmacevska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	85,469.00	-	-	-		STAC
0194259	V08AB05	ioheksol	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	boca staklena, 8 po 500 ml (768,86 mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer farmacevska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	170,879.30	-	-	-		STAC
0199406	V08AB07	ioheksol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca,10 po 50 ml sa 300 mg joda/ml (63.6%)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	15,405.30	-	-	-		STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0199411	V08AB07	loversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 75 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarshheim Canada INC.	Kanada	22,611.10	-	-	-		STAC
0199413	V08AB07	loversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 100 ml (300mg joda/ml)	Liebel-Flarshheim Canada INC.	Kanada	30,148.20	-	-	-		STAC
0199412	V08AB07	loversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 150 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarshheim Canada INC.	Kanada	45,222.20	-	-	-		STAC
0199415	V08AB07	loversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 200 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarshheim Canada INC.	Kanada	60,296.30	-	-	-		STAC
0199416	V08AB07	loversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 5 po 500 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarshheim Canada INC.	Kanada	64,325.20	-	-	-		STAC
0199407	V08AB07	loversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 50 ml sa 350 mg joda/ml (74.1%)	Liebel-Flarshheim Canada INC.	Kanada	17,361.60	-	-	-		STAC
0199408	V08AB07	loversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 100 ml (350 mg joda/ml)	Liebel-Flarshheim Canada INC.	Kanada	33,855.20	-	-	-		STAC
0199409	V08AB07	loversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 200 ml (350 mg joda/ml)	Liebel-Flarshheim Canada INC.	Kanada	54,947.10	-	-	-		STAC
0199410	V08AB07	loversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 5 po 500 ml (350 mg joda/ml)	Liebel-Flarshheim Canada INC.	Kanada	64,325.20	-	-	-		STAC
0199463	V08AB09	iodiksanol	VISIPAQUE	rastvor za injekciju	10 po 50 ml (320 mg l/ml)	GE Healthcare AS	Norveška	21,205.90	-	-	-		
0199464	V08AB09	iodiksanol	VISIPAQUE	rastvor za injekciju	10 po 100 ml (320 mg l/ml)	GE Healthcare AS	Norveška	42,262.30	-	-	-		
0199474	V08AB10	iomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 50 ml (300mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	1,459.30	-	-	-		STAC
0199477	V08AB10	iomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (300mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	2,918.60	-	-	-		STAC
0199479	V08AB10	iomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (300mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	5,434.60	-	-	-		STAC
0199478	V08AB10	iomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (300mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	13,586.40	-	-	-		STAC
0199469	V08AB10	iomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 50 ml (350mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	1,559.90	-	-	-		STAC
0199471	V08AB10	iomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (350mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	3,119.80	-	-	-		STAC
0199473	V08AB10	iomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (350mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	6,038.40	-	-	-		STAC
0199472	V08AB10	iomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (350mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	15,599.20	-	-	-		STAC
0199465	V08AB10	iomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 50 ml (400mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	2,113.40	-	-	-		STAC
0199466	V08AB10	iomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (400mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	4,126.20	-	-	-		STAC
0199468	V08AB10	iomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (400mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	8,252.50	-	-	-		STAC
0199467	V08AB10	iomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (400mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	19,078.20	-	-	-		STAC
0199480	V08AB11	jobitridol	XENETIX 300	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (300 mg/ml)	Guerbet	Francuska	1,678.10	-	-	-		STAC
0199481	V08AB11	jobitridol	XENETIX 300	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (300 mg/ml)	Guerbet	Francuska	3,398.50	-	-	-		STAC
0199482	V08AB11	jobitridol	XENETIX 350	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (350 mg/ml)	Guerbet	Francuska	1,812.10	-	-	-		STAC
0199483	V08AB11	jobitridol	XENETIX 350	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (350 mg/ml)	Guerbet	Francuska	3,557.30	-	-	-		STAC
3192101	V08BA02	barijum sulfat	BARIJUM SULFAT	oralna/rektalna suspenzija	kontejner plastični, 1 po 5 l (1 g/ml)	Hemofarm d.o.o	Republika Srbija	5,717.60	-	-	-		
0199430	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEVIST	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 20 ml (0.5mmol/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	24,277.80	-	-	-		STAC
0199015	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	798.90	-	-	-		STAC
0199021	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 5 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	7,989.30	-	-	-		STAC
0199011	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 10 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	1,597.80	-	-	-		STAC
0199017	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 10 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	15,978.30	-	-	-		STAC
0199012	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 15 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	2,396.00	-	-	-		STAC
0199018	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 15 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	23,960.00	-	-	-		STAC
0199013	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 20 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	2,427.80	-	-	-		STAC
0199019	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 20 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	24,277.80	-	-	-		STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0199014	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 30 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	3.642.50	-	-	-		STAC
0199020	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 30 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	36.425.10	-	-	-		STAC
0199010	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 100 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	11.142.80	-	-	-		STAC
0199016	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 100 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	111.428.00	-	-	-		STAC
0199475	V08CA02	gadoterična kiselina	DOTAREM	rastvor za injekciju	15 ml po (0,5 mmol/ml)	Guerbet	Francuska	3.782.60	-	-	-		STAC
0199476	V08CA02	gadoterična kiselina	DOTAREM	rastvor za injekciju	20 ml po (0,5 mmol/ml)	Guerbet	Francuska	4.897.90	-	-	-		STAC
0199422	V08CA03	gadodiamid	OMNISCAN	rastvor za injekciju	0,5 mmol/ml (287mg/ml) bočica, 10 po 20 ml	GE Healthcare Ireland; GE Healthcare AS	Irska; Norveška	24.040.40	-	-	-		STAC
0199491	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 10 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	3.220.50	-	-	-		STAC
0199490	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 15 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	4.830.70	-	-	-		STAC
0199492	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 20 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	6.307.50	-	-	-		STAC
0199486	V08CA09	gadobutrol	GADOVIST	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 30 ml (1mmol/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer farmacevska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	222.802.00	-	-	-		STAC
0199487	V08CA09	gadobutrol	GADOVIST	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 5 po 7,5 ml (1 mmol/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer farmacevska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	28.931.00	-	-	-		STAC
0199535	V08CA10	gadoksetinska kiselina	PRIMOVIIST	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 10 ml (191,43 mg/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	19.766.20	-	-	-		STAC