

На основу члана 66. став 3, члана 132. и члана 241. став 1. тачка 1) Закона о здравственом осигурању („Службени гласник РС”, бр. 25/19, 92/23 и 109/25 - др закон) и члана 17. став 2. Статута Републичког фонда за здравствено осигурање („Службени гласник РС”, бр. 57/23 и 46/26),

Управни одбор Републичког фонда за здравствено осигурање, на седници одржаној 17. јула 2026. године, доноси

П Р А В И Л Н И К О ЛИСТИ ЛЕКОВА КОЈИ СЕ ПРОПИСУЈУ И ИЗДАЈУ НА ТЕРЕТ СРЕДСТАВА ОБАВЕЗНОГ ЗДРАВСТВЕНОГ ОСИГУРАЊА

Члан 1.

Овим правилником утврђује се Листа лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања (у даљем тексту: Листа лекова) и износ средстава који се обезбеђује из средстава обавезног здравственог осигурања, односно износ средстава који обезбеђује осигурано лице.

Листа лекова из става 1. овог члана одштампана је уз овај правилник и чини његов саставни део.

Члан 2.

Листу лекова из члана 1. став 1. овог правилника чине:

1) А. Лекови који се прописују и издају на обрасцу лекарског рецепта (у даљем тексту: Листа А);

2) А1. Лекови који се прописују и издају на обрасцу лекарског рецепта, а који имају терапијску паралелу (терапијску алтернативу) лековима у Листи А (у даљем тексту: Листа А1);

3) Б. Лекови који се примењују у току амбулантног односно болничког лечења у здравственим установама (у даљем тексту: Листа Б);

4) Ц. Лекови са посебним режимом (у даљем тексту: Листа Ц);

5) Д. Лекови који немају дозволу у Републици Србији, а неопходни су у дијагностици и терапији - нерегистровани лекови, а изузетно и лекови за које је издата дозвола за лек у Републици Србији и који су истог ИНН као лек који се налази на Листи лекова, али који није доступан на тржишту Републике Србије у количинама које су неопходне за остваривање здравствене заштите осигураних лица, односно који је повучен из промета (у даљем тексту: Листа Д).

Лекови из става 1. овог члана разврстани су у групе према анатомско-терапијско-хемијској класификацији лекова (АТЦ) и то:

1) Листа А састоји се из 14 група лекова;

2) Листа А1 састоји се из 12 група лекова;

3) Листа Б састоји се из 12 група лекова;

4) Листа Ц састоји се из 6 група лекова;

5) Листа Д састоји се из 14 група лекова.

Члан 3.

У изузетним случајевима када је угрожено снабдевање тржишта лековима са листа А, А1, Б и Ц, и када није могуће обезбедити потребне количине одређеног лека за осигурана лица, недостајући лекови са листа А, А1, Б и Ц, истог ИНН и истог или сличног фармацеутског облика, сматрају се лековима са Листе Д.

Члан 4.

Листа А, Листа А1, Листа Б и Листа Ц садрже:

1) следеће податке о леку:

- (1) шифра јединствене класификације лека – ЈКЛ;
- (2) шифра лека анатомско-терапијско-хемијска – АТЦ;
- (3) интернационално незаштићено име лека – ИНН;
- (4) заштићено име лека;
- (5) фармацеутски облик лека – ФО;
- (6) паковање и јачина лека;
- (7) назив произвођача лека;
- (8) држава производње лека;
- (9) цена лека на велико за паковање;
- (10) дефинисана дневна доза – ДДД;
- (11) цена лека на велико по ДДД;
- (12) партиципација осигураног лица;
- (13) индикација;
- (14) напомена;

2) следеће податке о дијететском производу:

- (1) шифра (додељује Републички фонд за здравствено осигурање, у даљем тексту: Републички фонд);
- (2) шифра анатомско-терапијско-хемијска – АТЦ;
 - (3) интернационално незаштићено име – ИНН;
 - (4) заштићено име;
 - (5) фармацеутски облик – ФО;
 - (6) паковање и јачина;
 - (7) назив произвођача;
 - (8) држава производње;
 - (9) цена на велико за паковање;
 - (10) партиципација осигураног лица;
 - (11) индикација;
 - (12) напомена.

Листа Д садржи следеће податке о леку:

- 1) шифра лека (додељује Републички фонд);
- 2) шифра лека анатомско-терапијско-хемијска – АТЦ;
- 3) интернационално незаштићено име лека – ИНН;
- 4) фармацеутски облик лека – ФО;
- 5) јачина лека;
- 6) индикације.

Члан 5.

За одређене лекове са Листе лекова, утврђује се ограничење у прописивању у односу на:

- 1) медицинску дијагнозу утврђену у складу са Међународном класификацијом болести – Десета ревизија (МКБ-10);
- 2) мишљење лекара одговарајуће специјалности (које важи до наредне контроле код лекара специјалисте);
- 3) мишљење три лекара одговарајуће специјалности референтне здравствене установе (које важи до наредне контроле код тих лекара специјалиста у референтној здравственој установи);
- 4) мишљење надлежне стручне комисије Републичког фонда за одобравање употребе одређеног лека, коју образује и именује директор Републичког фонда (у даљем тексту: Комисија РФЗО);
- 5) број паковања лека који се могу прописати на један лекарски рецепт.

При увођењу новог лека у терапију, на један лекарски рецепт може се прописати највише једно паковање лека.

Изузетно од става 2. овог члана, за лекове из групе имуносупресивних лекова (АТЦ класификација: L04) на један лекарски рецепт може се прописати више од једног паковања лека.

Члан 6.

За лекове са Листе А, утврђује се партиципација коју плаћају осигурана лица у фиксном износу од 50 динара за сваку количину издатог лека која је једнака или мања од количине лека у паковању на Листи лекова.

За лекове са Листе А1, утврђује се партиципација у процентуалном износу од 10% до 90% од цене лека на мало, коју плаћају сва лица.

За ампулиране лекове са Листе Б, који се апликују у здравственим установама које обављају здравствену делатност на примарном нивоу, утврђује се партиципација у износу од 50 динара по једном налогу, коју плаћају осигурана лица.

За лекове са Листе А и Листе А1, који се користе у току болничког лечења, осигурана лица не плаћају партиципацију у фиксном и процентуалном износу.

За лекове са Листе Б, Листе Ц и Листе Д, Републички фонд обезбеђује средства у пуном износу од цене лека.

Одредбе ст. 1-5. овог члана сходно се примењују на партиципацију коју плаћају осигурана лица за лекове из члана 3. овог правилника.

Члан 7.

За лекове са Листе лекова које је осигурано лице набавило у иностранству, у складу са општим актом Републичког фонда, утврђује се партиципација у износу од 20% од динарског износа цене лека по једном паковању.

Члан 8.

Лекови са Листе А и Листе Б из члана 6. ст. 1. и 3. овог правилника обезбеђују се у пуном износу без плаћања партиципације:

1) ратним војним инвалидима, мирнодопским војним инвалидима и цивилним инвалидима рата;

2) слепим лицима и трајно непокретним лицима, као и лицима која остварују новчану накнаду за помоћ и негу другог лица, у складу са законом;

3) деци, ученицима и студентима до краја прописаног школовања, а најкасније до навршених 26 година живота;

4) осигураним лицима у вези са планирањем породице, у току трудноће, порођаја и до 12 месеци након порођаја;

5) осигураницима из члана 16. ст. 1. и 3. Закона о здравственом осигурању;

6) члановима уже породице осигураника из члана 16. став 1. тач. 7) - 9) и 11) и став 3. Закона о здравственом осигурању;

7) осигураницима из чл. 11. и 17. Закона о здравственом осигурању као и члановима њихових породица, чији су приходи испод износа утврђених у складу са одредбама подзаконског акта којим је регулисан садржај и обим права на здравствену заштиту из обавезног здравственог осигурања и партиципација.

Члан 9.

Даном ступања на снагу овог правилника престаје да важи Правилник о Листи лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања („Службени гласник РС”, бр. 50/25, 91/25, 13/26 и 61/26).

Члан 10.

Овај правилник, по добијању сагласности Владе, ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије”, осим:

1) дела Правилника којим су на Листи А, Листи А1, Листи Б и Листи Ц утврђени лекови: DARANDA (JKЛ 1103330 и JKЛ 1103331), TALIM (JKЛ 4159002, JKЛ 4159000 и JKЛ 4159001), CYCLOGEST (JKЛ 6048002), VIVOGEST (JKЛ 6048000 и JKЛ 6048001), DIENOGEST ARISTO (JKЛ 1048500), LARGOCILIN (JKЛ 1021654, JKЛ 1021655 и JKЛ 3021000), OSPEN К (JKЛ 1021656 и JKЛ 1021657), NITROFINN (JKЛ 1132101), MAYMETSI (JKЛ 1341050), DOLISTA DUO (JKЛ 1341070), VIDIASIN (JKЛ 1341414), CRITEO (JKЛ 1341911 и JKЛ 1341912), FLEKANID ALKALOID (JKЛ 1101000 и JKЛ 1101001), BELKOMBO (JKЛ 1107796, JKЛ 1107797, JKЛ 1107798, JKЛ 1107799 и JKЛ 1107795), VALTRICOM (JKЛ 1103809, JKЛ 1103829, JKЛ 1103839 и JKЛ 1103849), ROXIPER (JKЛ 1104802, JKЛ 1104805, JKЛ 1104804 и JKЛ 1104803), ROXAMPEX (JKЛ 1104843, JKЛ 1104840, JKЛ 1104841 и JKЛ 1104842), GINOMINN (JKЛ 6326000), MACMIROR COMPLEX (JKЛ 6137420), LENZETTO (JKЛ 7137024), DROKSIN (JKЛ 1079037 и JKЛ 1079038), AFSTYLA (JKЛ 0066184, JKЛ 0066185 и JKЛ 0066186), HYQVIA (JKЛ 0013034, JKЛ 0013035, JKЛ 0013036, JKЛ 0013037 и JKЛ 0013038), ADACEL (JKЛ 0011150), VAXNEUVANCE (JKЛ 0011966 и JKЛ 0011967), INFLUVAC (JKЛ 0011912 и JKЛ 0011932), VAXIGRIP (JKЛ 0011939), XEOMIN (JKЛ 0082114, JKЛ 0082113 и JKЛ 0082112), ESGAMDA (JKЛ 0080326), BYANLI (JKЛ 0070139 и JKЛ 0070144), LOSEPAN (JKЛ 0071710), DASATINIB ZENTIVA ◇ (JKЛ 1039915, JKЛ 1039916, JKЛ 1039917, JKЛ 1039918, JKЛ 1039919 и JKЛ 1039920), DASATINIB TEVA ◇ (JKЛ 1039900, JKЛ 1039901 и JKЛ 1039904), RINVOQ (JKЛ 1014018, JKЛ 1014230 и JKЛ 1014231) и SKYRIZI (JKЛ 0014432), који се примењује од 26. августа 2026. године;

2) дела Правилника којим су на Листи А1 утврђени лекови: FORXIGA (JKЛ 1341375), JARDIANCE (JKЛ 1341025), XARELTO (JKЛ 1069602 и JKЛ 1069604), RIVAROKSABAN SK (JKЛ 1068050 и JKЛ 1068052), RUNAPLAX (JKЛ 1068071 и JKЛ 1068072), RIVAROX (JKЛ 1068053, JKЛ 1068054 и JKЛ 1068010), XERDOXO (JKЛ 1068057 и JKЛ 1068058), XANIRVA (JKЛ 1068067, JKЛ 1068068 и JKЛ 1068069), RISAGAL (JKЛ 1063022 и JKЛ 1063023), RUFIXALO (JKЛ 1068078 и JKЛ 1068074), ENGAP (JKЛ 1068093 и JKЛ 1068094), TROMBOCEN (JKЛ 1063015 и JKЛ 1063016), ROXELANA (JKЛ 1063018 и JKЛ 1063019), ELIQUIS (JKЛ 1068025, JKЛ 1068026 и JKЛ 1068029), ROTEAS (JKЛ 1063001 и JKЛ 1063002), BEREVIN (JKЛ 1069619 и JKЛ 1069620), PRADAXA (JKЛ 1069614, JKЛ 1069610 и JKЛ 1069616) и DAXANLO (JKЛ 1069622 и 1069623), који се примењује по истеку 15 дана од дана ступања на снагу овог правилника;

3) дела Правилника којим су на Листи Ц утврђени лекови: TECENTRIQ 1875mg rastvor za injekciju ◇ (JKЛ 0039022), TYSABRI (JKЛ 0014404) и CORPOS 920mg rastvor za injekciju (JKЛ 0014006), који се примењује по истеку 30 дана од дана ступања на снагу овог правилника;

4) дела Правилника којим су на Листи Ц утврђени лекови: ENHERTU ◇ (JKЛ 0014043), IMFINZI ◇ (JKЛ 0014011) и IMJUDO ◇ (JKЛ 0039451), који се примењује по истеку 60 дана од дана ступања на снагу овог правилника.

УПРАВНИ ОДБОР
РЕПУБЛИЧКОГ ФОНДА ЗА ЗДРАВСТВЕНО ОСИГУРАЊЕ

30 - 01/2 број:020-234/2026

ЗАМЕНИК ПРЕДСЕДНИКА

У Београду, 17. јула 2026. године

Александра Потпаревић