

| 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 |
|-------------------|----------------|---|--------------------|-----------------------------|--|------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----------|----------------------------|-------------------------------|
|                   | <b>B</b>       | <b>KRV I KRVOTVORNI ORGANI - LEKOVIMA ZA LEČENJE BOLESTI KRVI I KRVOTVORNIH ORGANA</b>  |                    |                             |  |                        |                         |                                  |           |                            |                               |
|                   | <b>B03</b>     | <b>ANTIANEMICI</b>  |                    |                             |  |                        |                         |                                  |           |                            |                               |
|                   | <b>B03X</b>    | <b>Ostali antianemijski preparati</b>   |                    |                             |  |                        |                         |                                  |           |                            |                               |
|                   | <b>B03XA</b>   | <b>Ostali antianemijski preparati</b>   |                    |                             |  |                        |                         |                                  |           |                            |                               |
|                   | <b>B03XA01</b> | <b>epoetin alfa (eritropoetin)</b>  |                    |                             |  |                        |                         |                                  |           |                            |                               |
| 0069152           | B03XA01        | epoetin alfa  | EPREX              | rastvor za injekciju, špric | napunjen injekcioni špric, 6 po 2000 i.j./0,5 ml         | Cilag AG               | Švajcarska              | 6.785,50                         | 1000 i.j. | 565,46                     | -                             |
| 0069157           | B03XA01        | epoetin alfa  | EPREX              | rastvor za injekciju, špric | napunjen injekcioni špric, 6 po 10000 i.j. (brizgalica)  | Cilag AG               | Švajcarska              | 31.366,00                        | 1000 i.j. | 522,77                     | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |                | <p><b>Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l</b></p> <p><b>- za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.</b></p> |                    |                             |  |                        |                         |                                  |           |                            |                               |
|                   | <b>B03XA01</b> | <b>epoetin beta (eritropoetin)</b>  |                    |                             |  |                        |                         |                                  |           |                            |                               |
| 0069165           | B03XA01        | epoetin beta  | RECORMON           | rastvor za injekciju, špric | napunjeni injekcioni špric, 6 brizg. po 2000 i.j./0,3 ml | Roche Diagnostics GmbH | Nemačka                 | 6.785,50                         | 1000 i.j. | 565,46                     | -                             |
| 0069166           | B03XA01        | epoetin beta  | RECORMON           | rastvor za injekciju, špric | napunjeni injekcioni špric, 6 brizg. po 5000 i.j./0,3 ml | Roche Diagnostics GmbH | Nemačka                 | 20.876,50                        | 1000 i.j. | 695,88                     | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |                | <p><b>Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l</b></p> <p><b>- za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.</b></p> |                    |                             |  |                        |                         |                                  |           |                            |                               |

Lista C - Grupa B. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

| JKL     | ATC            | INN                 | Zaštićeno ime leka | FO                   | Pakovanje i jačina leka                           | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD       | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica |
|---------|----------------|---------------------|--------------------|----------------------|---|------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----------|----------------------------|-------------------------------|
|         | <b>B03XA01</b> | <b>epoetin zeta</b> |                    |                      |   |                        |                         |                                  |           |                            |                               |
| 0069221 | B03XA01        | epoetin zeta        | EQRALYS            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,3 ml (1000 i.j./0,3 ml) | Hemofarm a.d.          | Republika Srbija        | 565,50                           | 1000 i.j. | 565,50                     | -                             |
| 0069222 | B03XA01        | epoetin zeta        | EQRALYS            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 6 po 0,3 ml (1000 i.j./0,3 ml) | Hemofarm a.d.          | Republika Srbija        | 3.392,80                         | 1000 i.j. | 565,47                     | -                             |
| 0069226 | B03XA01        | epoetin zeta        | EQRALYS            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,6 ml (2000 i.j./0,6 ml) | Hemofarm a.d.          | Republika Srbija        | 1.130,90                         | 1000 i.j. | 565,45                     | -                             |
| 0069227 | B03XA01        | epoetin zeta        | EQRALYS            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 6 po 0,6 ml (2000 i.j./0,6 ml) | Hemofarm a.d.          | Republika Srbija        | 6.785,50                         | 1000 i.j. | 565,46                     | -                             |
| 0069230 | B03XA01        | epoetin zeta        | EQRALYS            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,9 ml (3000 i.j./0,9 ml) | Hemofarm a.d.          | Republika Srbija        | 1.696,40                         | 1000 i.j. | 565,47                     | -                             |
| 0069231 | B03XA01        | epoetin zeta        | EQRALYS            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 6 po 0,9 ml (3000 i.j./0,9 ml) | Hemofarm a.d.          | Republika Srbija        | 10.178,30                        | 1000 i.j. | 565,46                     | -                             |
| 0069234 | B03XA01        | epoetin zeta        | EQRALYS            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,4 ml (4000 i.j./0,4 ml) | Hemofarm a.d.          | Republika Srbija        | 2.261,80                         | 1000 i.j. | 565,45                     | -                             |
| 0069235 | B03XA01        | epoetin zeta        | EQRALYS            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 6 po 0,4 ml (4000 i.j./0,4 ml) | Hemofarm a.d.          | Republika Srbija        | 13.570,90                        | 1000 i.j. | 565,45                     | -                             |
| 0069223 | B03XA01        | epoetin zeta        | EQRALYS            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 1 ml (10000 i.j./ml)      | Hemofarm a.d.          | Republika Srbija        | 5.654,60                         | 1000 i.j. | 565,46                     | -                             |

Lista C - Grupa B. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

| JKL  | ATC     | INN              | Zaštićeno ime leka | FO                   | Pakovanje i jačina leka                              | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD       | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica |
|--|---------|------------------|--------------------|----------------------|--|------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----------|----------------------------|-------------------------------|
| 0069220  | B03XA01 | epoetin zeta     | EQRALYS            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 6 po 1 ml (10000 i.j./ml)         | Hemofarm a.d.          | Republika Srbija        | 33.927,60                        | 1000 i.j. | 565,46                     | -                             |
| 0069224  | B03XA01 | epoetin zeta     | EQRALYS            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,5 ml (20000 i.j./0,5 ml)   | Hemofarm a.d.          | Republika Srbija        | 11.309,20                        | 1000 i.j. | 565,46                     | -                             |
| 0069228  | B03XA01 | epoetin zeta     | EQRALYS            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,75 ml (30000 i.j./0,75 ml) | Hemofarm a.d.          | Republika Srbija        | 16.963,80                        | 1000 i.j. | 565,46                     | -                             |
| 0069232  | B03XA01 | epoetin zeta     | EQRALYS            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 1 ml (40000 i.j./ml)         | Hemofarm a.d.          | Republika Srbija        | 22.618,40                        | 1000 i.j. | 565,46                     | -                             |
| <p><b>INDIKACIJE</b></p> <p>Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l<br/>                     - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.</p> |         |                  |                    |                      |  |                        |                         |                                  |           |                            |                               |
| <p><b>B03XA02 darbepoetin alfa</b></p>   |         |                  |                    |                      |  |                        |                         |                                  |           |                            |                               |
| 0069939  | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | napunjen inj. špric, 1 po 0,4 ml (10 mcg/0,4 ml)     | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 1.256,60                         | 4,5 mcg   | 565,47                     | -                             |
| 0069938  | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | napunjen inj. špric 1 po 0,375 ml (15 mcg/0,375 ml)  | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 1.884,90                         | 4,5 mcg   | 565,47                     | -                             |
| 0069924  | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric, 1 po 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml)      | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 2.513,20                         | 4,5 mcg   | 565,47                     | -                             |
| 0069928  | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,3 ml (30 mcg/0,3 ml)       | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 3.769,80                         | 4,5 mcg   | 565,47                     | -                             |
| 0069929  | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,4 ml (40 mcg/0,4 ml)       | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 5.026,40                         | 4,5 mcg   | 565,47                     | -                             |

Lista C - Grupa B. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

| JKL     | ATC     | INN              | Zaštićeno ime leka | FO                   | Pakovanje i jačina leka                         | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD     | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica |
|---------|---------|------------------|--------------------|----------------------|---|------------------------|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|
| 0069933 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,5 ml (50 mcg/0,5 ml)  | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 6.283,00                         | 4,5 mcg | 565,47                     | -                             |
| 0069934 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,3 ml (60 mcg/0,3 ml)  | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 7.539,60                         | 4,5 mcg | 565,47                     | -                             |
| 0069936 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,4 ml (80 mcg/0,4 ml)  | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 10.052,80                        | 4,5 mcg | 565,47                     | -                             |
| 0069920 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,5 ml (100 mcg/0,5 ml) | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 12.566,00                        | 4,5 mcg | 565,47                     | -                             |
| 0069922 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,3 ml (150 mcg/0,3 ml) | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 18.849,00                        | 4,5 mcg | 565,47                     | -                             |
| 0069926 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | napunjen inj.špric 1 po 0,6 ml (300 mcg/0,6 ml) | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 37.698,00                        | 4,5 mcg | 565,47                     | -                             |
| 0069925 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml)     | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 2.513,20                         | 4,5 mcg | 565,47                     | -                             |
| 0069930 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,4 ml (40 mcg/0,4 ml)     | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 5.026,40                         | 4,5 mcg | 565,47                     | -                             |
| 0069935 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,3 ml (60 mcg/0,3 ml)     | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 7.539,60                         | 4,5 mcg | 565,47                     | -                             |
| 0069937 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,4 ml (80 mcg/0,4 ml)     | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 10.052,80                        | 4,5 mcg | 565,47                     | -                             |
| 0069921 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (100 mcg/0,5 ml)    | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 12.566,00                        | 4,5 mcg | 565,47                     | -                             |
| 0069923 | B03XA02 | darbepoetin alfa | ARANESP            | rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,3 ml (150 mcg/0,3 ml)    | Amgen Europe B.V.      | Holandija               | 18.849,00                        | 4,5 mcg | 565,47                     | -                             |

| 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 |
|-------------------|----------------|--|--------------------|----------------------|--|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|
| 0069927           | B03XA02        | darbepoetin alfa   | ARANESP            | rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,6 ml (300 mcg/0,6 ml)   | Amgen Europe B.V.         | Holandija               | 37.698,00                        | 4,5 mcg | 565,47                     | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |                | <p>1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.<br/>- za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.</p> <p>2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina <math>\leq 50</math> ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.<br/>- za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).</p> |                    |                      |  |                           |                         |                                  |         |                            |                               |
|                   | <b>B03XA03</b> | <b>metoksipolietilenglikol - epoetin beta</b>  |                    |                      |  |                           |                         |                                  |         |                            |                               |
| 0069206           | B03XA03        | metoksipolietilenglikol - epoetin beta   | MIRCERA            | rastvor za injekciju | 1 po 50 mcg/0,3 ml                             | Roche Diagnostics GmbH    | Nemačka                 | 8.334,50                         | 4 mcg   | 666,76                     | -                             |
| 0069205           | B03XA03        | metoksipolietilenglikol - epoetin beta   | MIRCERA            | rastvor za injekciju | 1 po 75 mcg/0,3 ml                             | Roche Diagnostics GmbH    | Nemačka                 | 12.501,75                        | 4 mcg   | 666,76                     | -                             |
| 0069204           | B03XA03        | metoksipolietilenglikol - epoetin beta   | MIRCERA            | rastvor za injekciju | 1 po 100 mcg/0,3 ml                            | Roche Diagnostics GmbH    | Nemačka                 | 16.669,00                        | 4 mcg   | 666,76                     | -                             |
| 0069203           | B03XA03        | metoksipolietilenglikol - epoetin beta   | MIRCERA            | rastvor za injekciju | napunjen injekcioni špric, 1 po 150 mcg/0,3 ml | Roche Diagnostics GmbH    | Nemačka                 | 25.003,50                        | 4 mcg   | 666,76                     | -                             |
| 0069202           | B03XA03        | metoksipolietilenglikol - epoetin beta   | MIRCERA            | rastvor za injekciju | napunjen injekcioni špric, 1 po 200 mcg/0,3 ml | Roche Diagnostics GmbH    | Nemačka                 | 33.338,00                        | 4 mcg   | 666,76                     | -                             |
| 0069201           | B03XA03        | metoksipolietilenglikol - epoetin beta   | MIRCERA            | rastvor za injekciju | napunjen injekcioni špric, 1 po 250 mcg/0,3 ml | Roche Diagnostics GmbH    | Nemačka                 | 41.672,50                        | 4 mcg   | 666,76                     | -                             |
| 0069208           | B03XA03        | metoksipolietilenglikol - epoetin beta   | MIRCERA            | rastvor za injekciju | bočica, 1 po 50 mcg/1 ml                       | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska              | 8.334,50                         | 4 mcg   | 666,76                     | -                             |

| 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 |
|-------------------|---------|---|--------------------|--|--|------------------------|-------------------------|----------------------------------|-------|----------------------------|-------------------------------|
| 0069213           | B03XA03 | metoksipolietilengli kol - epoetin beta   | MIRCERA            | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 1 po 30 mcg/0,3 ml  | Roche Diagnostics GmbH | Nemačka                 | 5.000,70                         | 4 mcg | 666,76                     | -                             |
| 0069212           | B03XA03 | metoksipolietilengli kol - epoetin beta   | MIRCERA            | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 1 po 120 mcg/0,3 ml | Roche Diagnostics GmbH | Nemačka                 | 20.002,80                        | 4 mcg | 666,76                     | -                             |
| 0069214           | B03XA03 | metoksipolietilengli kol - epoetin beta   | MIRCERA            | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 1 po 360 mcg/0,6 ml | Roche Diagnostics GmbH | Nemačka                 | 60.008,40                        | 4 mcg | 666,76                     | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |         | <p><b>1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina <math>\leq 50</math> ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.</b></p> <p><b>- za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).</b></p> |                    |  |  |                        |                         |                                  |       |                            |                               |

| 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 |
|-------------------|--|--|--------------------|----------------|-------------------------|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|
|                   | L  | <b>ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI</b>   |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | L01  | <b>ANTINEOPLASTICI</b>                     |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | L01A   | <b>Alkilirajući citostatici</b>            |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | L01AX  | <b>Ostali alkilirajući antineoplastici</b> |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | L01AX03  | <b>temozolomid</b>                         |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| 1031407           | L01AX03  | temozolomid                                | TEMODAL ◊          | kapsula, tvrda | bočica, 5 po 5 mg       | Schering Plough Labo N.V. | Belgija                 | 1.930,90                         | -   | -                          | -                             |
| 1031405           | L01AX03  | temozolomid                                | TEMODAL ◊          | kapsula, tvrda | bočica, 5 po 20 mg      | Schering Plough Labo N.V. | Belgija                 | 7.936,10                         | -   | -                          | -                             |
| 1031408           | L01AX03  | temozolomid                                | TEMODAL ◊          | kapsula, tvrda | bočica, 5 po 100 mg     | Schering Plough Labo N.V. | Belgija                 | 39.683,60                        | -   | -                          | -                             |
| 1031406           | L01AX03  | temozolomid                                | TEMODAL ◊          | kapsula, tvrda | bočica, 5 po 250 mg     | Schering Plough Labo N.V. | Belgija                 | 99.007,40                        | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> | <p><b>Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m<sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m<sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrše po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.</b></p> |  |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   | <p>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac.</li> </ul>  |  |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |

| JKL               | ATC            | INN  | Zaštićeno ime leka | FO  | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka                         | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica |
|-------------------|----------------|--|--------------------|---|-------------------------|--|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|
|                   | <b>L01B</b>    | <b>Antimetaboliti</b>  |                    |   |                         |  |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | <b>L01BA</b>   | <b>Analozi folne kiseline</b>  |                    |   |                         |  |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | <b>L01BA04</b> | <b>pemetreksed</b>   |                    |   |                         |  |                         |                                  |     |                            |                               |
| 0034413           | L01BA04        | pemetreksed  | ALIMTA ◊           | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 500 mg     | Lilly France S.A.S.                            | Francuska               | 129.686,20                       | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |                | <b>1. Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1.</b>   |                    |   |                         |  |                         |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   |                | <p><b>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac.</li> </ul> |                    |   |                         |  |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | <b>L01BC</b>   | <b>Analozi pirimidina</b>  |                    |   |                         |  |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | <b>L01BC06</b> | <b>kapecitabin</b>   |                    |   |                         |  |                         |                                  |     |                            |                               |
| 1034341           | L01BC06        | kapecitabin  | XELODA ◊           | film tableta                                | blister, 120 po 500 mg  | F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Syntex S.A. DE C.V. | Švajcarska; Meksiko     | 28.705,60                        | -   | -                          | -                             |
| 1034340           | L01BC06        | kapecitabin  | XELODA ◊           | film tableta                                | blister, 60 po 150 mg   | F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Syntex S.A. DE C.V. | Švajcarska; Meksiko     | 4.646,40                         | -   | -                          | -                             |
| 1034445           | L01BC06        | kapecitabin  | XALVOBIN ◊         | film tableta                                | blister, 120 po 500 mg  | Alvogen Pharma d.o.o.                          | Republika Srbija        | 22.847,40                        | -   | -                          | -                             |



| 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 |
|-------------------|---------|---|--------------------|--------------|-------------------------|------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|
| 1034444           | L01BC06 | kapecitabin   | XALVOBIN ◊         | film tableta | blister, 60 po 150 mg   | Alvogen Pharma d.o.o.  | Republika Srbija        | 3.469,90                         | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |         | <p><b>1. Karcinom dojke:</b><br/> a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2;<br/> b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2.</p> <p><b>2. Kolorektalni karcinom:</b><br/> 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;<br/> b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.</p>  |                    |              |                         |                        |                         |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   |         | <p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:<br/> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,<br/> - KBC Bežanijska Kosa,<br/> - Institut za onkologiju Vojvodine,<br/> - Klinika za onkologiju KC Niš,<br/> - KC Kragujevac;</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:<br/> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,<br/> - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,<br/> - KBC Bežanijska Kosa,<br/> - Institut za onkologiju Vojvodine,<br/> - Klinika za onkologiju KC Niš,<br/> - KC Kragujevac.</p> |                    |              |                         |                        |                         |                                  |     |                            |                               |

| 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 |
|-------------------|---------|--|--------------------|------------------------------------|-----------------------------------|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|
|                   | L01D    | <b>Citotoksični antibiotici i srodne supstance</b>   |                    |                                    |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | L01DB   | <b>Antraciklini i srodni preparati</b>   |                    |                                    |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | L01DB06 | idarubicin   |                    |                                    |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| 0033181           | L01DB06 | idarubicin   | ZAVEDOS ◊          | liofilizat za rastvor za injekciju | 1 po 10 mg                        | Actavis Italy S.P.A.      | Italija                 | 11.649,90                        | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |         | <b>Svi oblici akutnih leukemija i limfoblastni limfom.</b>   |                    |                                    |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   |         | <p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti KC Niš.</li> </ul> |                    |                                    |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | L01X    | <b>Ostali antineoplastici</b>  |                    |                                    |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | L01XC   | <b>Monoklonska antitela</b>  |                    |                                    |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | L01XC02 | rituksimab   |                    |                                    |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| 0014140           | L01XC02 | rituksimab   | MABTHERA ◊         | koncentrat za rastvor za infuziju  | bočica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska              | 47.487,50                        | -   | -                          | -                             |

| 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 |
|--|---------|------------|--------------------|-----------------------------------|-----------------------------------|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|
| 0014141  | L01XC02 | rituksimab | MABTHERA ◊         | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska              | 117.245,50                       | -   | -                          | -                             |
| <p><b>INDIKACIJE</b></p> <p>1. Nechočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.0-C83.4; C83.6; C83.8; C83.9).</p> <p>2. Nechočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvodi se u terapiju ukoliko su ispunjena oba kriterijuma i to:</p> <p>a) posle šest meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB), i</p> <p>b) posle šest meseci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje (smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2).</p> <p>Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u perifernoj krvi.</p> <p>4. Hronična limfocitna leukemija:</p> <p>a) prva linija:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- u okviru imunoheмотerapijskog protokola RFC;</li> </ul> <p>b) druga linija:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ako je relaps nakon primene imunoheмотerapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije;</li> <li>- ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC;</li> <li>- ako je nakon imunoheмотerapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucionalni vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim he</li> </ul> |         |            |                    |                                   |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| <p><b>NAPOMENA</b></p> <p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1., 2. i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti KC Niš</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>   |         |            |                    |                                   |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |

| 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 |
|-------------------|--|-------------|--------------------|--|---|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|
|                   | L01XC03  | trastuzumab |                    |  |   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| 0039345           | L01XC03  | trastuzumab | HERCEPTIN ◊        | prašak i rastvarač za kocentrat za rastvor za infuziju | liobočica sa rastvaračem, 1 po 20 ml (440 mg/20 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska              | 165.552,70                       | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> | <p><b>Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+):</b></p> <p>a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm ( u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima);</p> <p>b) metastatska bolest- PS 0 ili 1, prva linija posle antraciklinske terapije, u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo Herceptin do progresije bolesti;</p> <p>c) lokalno uznapredovali karcinom dojke: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom, a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.</p> |             |                    |  |   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   | <p><b>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac.</li> </ul>   |             |                    |  |   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |

| 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 |
|-------------------|---|------------|--------------------|---------------------|---------------------------------------|------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|
|                   | L01XC06   | cetuksimab |                    |                     |                                       |                        |                         |                                  |     |                            |                               |
| 0039153           | L01XC06   | cetuksimab | ERBITUX ◊          | rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 20 ml (5 mg/ml) | Merck KGaA             | Nemačka                 | 19.034,20                        | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> | <p>1. Karcinom kolorektuma: metastatska bolest, posle hemioterapije na bazi oksaliplatine i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani K/Ras gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija ili u kombinaciji sa irinotekanom;</p> <p>2. Planocelularni karcinom glave i vrata:</p> <p>a) istovremeno sa radioterapijom kod pacijenata sa PS 0 ili 1 u lokalno uznapredovalom, inoperabilnom planocelularnom karcinomu usne duplje i orofarinksa, kod kojih je lečenje započeto indukcionom hemioterapijom;</p> <p>b) lokalno uznapredovala, inoperabilna bolest, u kombinaciji sa radioterapijom, PS 0 ili 1, u pacijenata kod kojih je kontraindikovana primena lekova na bazi platine;</p> <p>c) u kombinaciji sa standardnom hemioterapijom (5FU-cisplatin ili 5FU-karboplatin) prva linija za rekurentni planocelularni karcinom glave i vrata koji nije podoban za lokoregionalni tretman, bez egzulceracije, PS 0-1.</p> |            |                    |                     |                                       |                        |                         |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   | <p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac.</li> </ul>   |            |                    |                     |                                       |                        |                         |                                  |     |                            |                               |

| 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 |
|-------------------|----------------|---|--------------------|-----------------------------------|-----------------------------------|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|
|                   | <b>L01XC07</b> | <b>bevacizumab</b>  |                    |                                   |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| 0039401           | L01XC07        | bevacizumab   | AVASTIN ◊          | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 4 ml (100 mg/4 ml)   | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska              | 29.245,10                        | -   | -                          | -                             |
| 0039400           | L01XC07        | bevacizumab   | AVASTIN ◊          | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 16 ml (400 mg/16 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska              | 117.126,30                       | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |                | <b>Karcinom kolorektuma, potencijalno resektabilna metastatska bolest dominantno u jetri, klinički stadijum IVb ili IVc, prva linija sistemske terapije, u kombinaciji sa hemioterapijom, do postizanja resektabilnosti metastaza i odgovarajuće operacije istih, maksimalno 10 ciklusa.</b>                                |                    |                                   |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   |                | <b>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</b><br>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,<br>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,<br>- KBC Bežanijska Kosa,<br>- Institut za onkologiju Vojvodine,<br>- Klinika za onkologiju KC Niš,<br>- KC Kragujevac. |                    |                                   |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | <b>L01XE</b>   | <b>Inhibitori protein kinaze</b>  |                    |                                   |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | <b>L01XE01</b> | <b>imatinib</b>   |                    |                                   |                                   |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| 1039384           | L01XE01        | imatinib  | ANZOVIP ◊          | film tableta                      | blister, 120 po 100 mg            | Zdravlje a.d.             | Republika Srbija        | 140.823,00                       | -   | -                          | -                             |
| 1039385           | L01XE01        | imatinib  | ANZOVIP ◊          | film tableta                      | blister, 30 po 400 mg             | Zdravlje a.d.             | Republika Srbija        | 140.823,00                       | -   | -                          | -                             |
| 1039393           | L01XE01        | imatinib  | ALVOTINIB ◊        | film tableta                      | blister, 60 po 100 mg             | Alvogen Pharma d.o.o.     | Republika Srbija        | 70.412,00                        | -   | -                          | -                             |
| 1039394           | L01XE01        | imatinib  | ALVOTINIB ◊        | film tableta                      | blister, 120 po 100 mg            | Alvogen Pharma d.o.o.     | Republika Srbija        | 140.823,00                       | -   | -                          | -                             |
| 1039397           | L01XE01        | imatinib  | ALVOTINIB ◊        | film tableta                      | blister, 30 po 400 mg             | Alvogen Pharma d.o.o.     | Republika Srbija        | 140.823,00                       | -   | -                          | -                             |

| 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 |
|-------------------|---------|--|---------------------------|--------------|-------------------------|------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|
| 1039392           | L01XE01 | imatinib   | IMATINIB<br>PHARMASWISS ◊ | film tableta | blister, 120 po 100 mg  | PharmaSwiss d.o.o.     | Republika Srbija        | 140.823,00                       | -   | -                          | -                             |
| 1039389           | L01XE01 | imatinib   | IMATINIB<br>PHARMASWISS ◊ | film tableta | blister, 30 po 400 mg   | PharmaSwiss d.o.o.     | Republika Srbija        | 140.823,00                       | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |         | <p><b>1. Prva terapijska linija kod novodijagnostikovanih bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, u hroničnoj fazi bolesti, Philadelphia hromozom ili bcr-abl rearanžman pozitivni, bez dodatnih aberacija, uz dozvoljenu prethodnu leukoredukciju hidroksiureom do šest meseci.</b></p> <p><b>2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.</b></p>   |                           |              |                         |                        |                         |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   |         | <p>Za indicaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za decu i omladinu Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”;</li> </ul> <p>Za indicaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac.</li> </ul> |                           |              |                         |                        |                         |                                  |     |                            |                               |

Lista C - Grupa L. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

| JKL               | ATC   | INN              | Zaštićeno ime leka | FO             | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka    | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica |
|-------------------|---|------------------|--------------------|----------------|-------------------------|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|
|                   | <b>L01XE02</b>  | <b>gefitinib</b> |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| 1039398           | L01XE02   | gefitinib        | IRESSA ◊           | film tableta   | 30 po 250 mg            | AstraZeneca UK Limited    | Velika Britanija        | 206.330,10                       | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> | <b>Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.</b>  |                  |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   | <b>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</b><br>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,<br>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,<br>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,<br>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo” KC Niš,<br>- KBC Bežanijska Kosa. |                  |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | <b>L01XE03</b>  | <b>erlotinib</b> |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| 1039402           | L01XE03   | erlotinib        | TARCEVA ◊          | film tableta   | blister, 30 po 25 mg    | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska              | 43.823,30                        | -   | -                          | -                             |
| 1039403           | L01XE03   | erlotinib        | TARCEVA ◊          | film tableta   | blister, 30 po 100 mg   | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska              | 151.214,00                       | -   | -                          | -                             |
| 1039404           | L01XE03   | erlotinib        | TARCEVA ◊          | film tableta   | blister, 30 po 150 mg   | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska              | 182.328,50                       | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> | <b>Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost.</b>  |                  |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   | <b>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</b><br>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,<br>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,<br>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,<br>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo” KC Niš,<br>- KBC Bežanijska Kosa. |                  |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
|                   | <b>L01XE04</b>  | <b>sunitinib</b> |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| 1039703           | L01XE04   | sunitinib        | SUTENT ◊           | kapsula, tvrda | blister, 28 po 12,5 mg  | Pfizer Italia S.R.L.      | Italija                 | 110.714,60                       | -   | -                          | -                             |
| 1039704           | L01XE04   | sunitinib        | SUTENT ◊           | kapsula, tvrda | blister, 28 po 25 mg    | Pfizer Italia S.R.L.      | Italija                 | 220.365,20                       | -   | -                          | -                             |



| 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 |
|-------------------|----------------|---|--------------------|----------------|-------------------------|--|---------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|
| 1039706           | L01XE04        | sunitinib   | SUTENT ◊           | kapsula, tvrda | blister, 28 po 50 mg    | Pfizer Italia S.R.L.                           | Italija                   | 440.376,50                       | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |                | Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.  |                    |                |                         |  |                           |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   |                | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:<br>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,<br>- Klinika za urologiju KCS,<br>- Institut za onkologiju Vojvodine,<br>- Klinika za onkologiju KC Niš.                      |                    |                |                         |  |                           |                                  |     |                            |                               |
|                   | <b>L01XE07</b> | <b>lapatinib</b>  |                    |                |                         |  |                           |                                  |     |                            |                               |
| 1039715           | L01XE07        | lapatinib   | TYVERB ◊           | film tableta   | blister, 70 po 250 mg   | Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A. | Velika Britanija; Španija | 116.591,90                       | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |                | Karcinom dojke - druga linija metastatskog HER2 pozitivnog karcinoma dojke, u kombinaciji sa lekom kapecitabin, kod pacijenata sa progresijom osnovne bolesti i PS 0-1, prethodno lečenih antraciklinima i/ili taksanima i lekom trastuzumab, koji je primenjen u prvoj liniji lečenja metastatske bolesti. |                    |                |                         |  |                           |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   |                | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:<br>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,<br>- KBC Bežanijska Kosa,<br>- Klinika za onkologiju KC Niš,<br>- Institut za onkologiju Vojvodine,<br>- KC Kragujevac.  |                    |                |                         |  |                           |                                  |     |                            |                               |
|                   | <b>L01XE08</b> | <b>nilotinib</b>  |                    |                |                         |  |                           |                                  |     |                            |                               |
| 1039710           | L01XE08        | nilotinib   | TASIGNA ◊          | kapsula, tvrda | blister, 112 po 200 mg  | Novartis Pharma Stein AG                       | Švajcarska                | 353.773,20                       | -   | -                          | -                             |

| 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 |
|-------------------|---------|---|--------------------|----------------|-------------------------|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-----|----------------------------|-------------------------------|
| 1039711           | L01XE08 | nilotinib   | TASIGNA ◊          | kapsula, tvrda | blister, 112 po 150 mg  | Novartis Pharma Stein AG  | Švajcarska              | 262.966,10                       | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |         | Druga terapijska linija kod odraslih bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat.   |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   |         | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:<br><ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac.</li> </ul>  |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| L01XX             |         | <b>Ostali antineoplastici</b>   |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| L01XX14           |         | tretinoin   |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| 1069140           | L01XX14 | tretinoin   | VESANOID ◊         | kapsula        | 100 po 10 mg            | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska              | 16.226,20                        | -   | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |         | <b>Akutna mijeolidna leukemija, podtip akutna promijelocitna leukemija.</b>   |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   |         | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:<br><ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”,</li> <li>- Institut za decu i omladinu Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul> |                    |                |                         |                           |                         |                                  |     |                            |                               |

| JKL               | ATC   | INN                               | Zaštićeno ime leka | FO   | Pakovanje i jačina leka  | Naziv proizvođača leka                | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD     | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica |
|-------------------|---|-----------------------------------|--------------------|--|--|---------------------------------------|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|
|                   | L01XX32   | <b>bortezomib</b>                 |                    |  |  |                                       |                         |                                  |         |                            |                               |
| 0039100           | L01XX32   | bortezomib                        | VELCADE ◊          | prašak za rastvor za injekciju                       | 1 po 3,5 mg  | Janssen Pharmaceutica N.V.            | Belgija                 | 115.350,80                       | -       | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> | <b>Multipli mijelom:</b><br>a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija;<br>b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).  |                                   |                    |  |  |                                       |                         |                                  |         |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   | <b>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</b><br>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,<br>- Klinika za hematologiju KC Srbije,<br>- KBC Bežanijska Kosa,<br>- Institut za onkologiju Vojvodine,<br>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,<br>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,<br>- Klinika za onkologiju KC Niš,<br>- KC Kragujevac. |                                   |                    |  |  |                                       |                         |                                  |         |                            |                               |
|                   | L03   | <b>IMUNOSTIMULANSI</b>            |                    |  |  |                                       |                         |                                  |         |                            |                               |
|                   | L03A  | <b>Citokini i imunomodulatori</b> |                    |  |  |                                       |                         |                                  |         |                            |                               |
|                   | L03AB   | <b>Interferoni</b>                |                    |  |  |                                       |                         |                                  |         |                            |                               |
|                   | L03AB07   | <b>interferon beta 1a</b>         |                    |  |  |                                       |                         |                                  |         |                            |                               |
| 0328388           | L03AB07   | interferon beta 1a                | REBIF              | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (44 mcg/0,5 ml) | Merck Serono S.P.A.                   | Italija                 | 83.112,10                        | -       | -                          | -                             |
| 0328387           | L03AB07   | interferon beta-1a                | REBIF              | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (22 mcg/0,5 ml) | Merck Serono S.P.A.                   | Italija                 | 74.683,50                        | -       | -                          | -                             |
| 0328647           | L03AB07   | interferon beta 1a                | AVONEX             | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 4 po 0,5 ml (30 mcg/0,5 ml)           | Biogen Idec Denmark Manufacturing ApS | Danska                  | 67.142,90                        | 4,3 mcg | 2.405,95                   | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> | <b>1. Multipla skleroza</b>   |                                   |                    |  |  |                                       |                         |                                  |         |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   | <b>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</b>   |                                   |                    |  |  |                                       |                         |                                  |         |                            |                               |

| 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 |
|-------------------|----------------|---|--------------------|--|---|--------------------------|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|
|                   | <b>L03AB08</b> | <b>interferon beta 1b</b>   |                    |  |   |                          |                         |                                  |         |                            |                               |
| 0015150           | L03AB08        | interferon beta 1b  | BETAFERON          | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica i rastvarač u napunjenom injekcionom špricu, 15 po 1,2 ml (250 mcg/ml) | Bayer Schering Pharma AG | Nemačka                 | 77.752,00                        | 4 Mi.j. | 2.159,78                   | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |                | <b>1. Multipla skleroza</b>                                       |                    |  |   |                          |                         |                                  |         |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   |                | <b>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</b> |                    |  |   |                          |                         |                                  |         |                            |                               |
|                   | <b>L03AB10</b> | <b>peginterferon alfa 2b</b>                                      |                    |  |   |                          |                         |                                  |         |                            |                               |
| 0328630           | L03AB10        | peginterferon alfa - 2b   | PEGINTRON          | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (50 mcg/0,5 ml)                                   | Schering Plough Company  | Irska                   | 7.797,30                         | 7,5 mcg | 1.169,60                   | -                             |
| 0328631           | L03AB10        | peginterferon alfa - 2b   | PEGINTRON          | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (80 mcg/0,5 ml)                                   | Schering Plough Company  | Irska                   | 12.436,50                        | 7,5 mcg | 1.165,92                   | -                             |
| 0328900           | L03AB10        | peginterferon alfa - 2b   | PEGINTRON          | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (100 mcg/0,5 ml)                                  | Schering Plough Company  | Irska                   | 15.757,60                        | 7,5 mcg | 1.181,82                   | -                             |
| 0328632           | L03AB10        | peginterferon alfa - 2b   | PEGINTRON          | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (120 mcg/0,5 ml)                                  | Schering Plough Company  | Irska                   | 18.426,30                        | 7,5 mcg | 1.151,64                   | -                             |

| 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 |   |
|--|---------|-------------------------|--------------------|----|--|--|---------------------------|----------------------------------|-----------|----------------------------|-------------------------------|---|
| 0328633  | L03AB10 | peginterferon alfa - 2b | PEGINTRON          |    | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju           | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (150 mcg/0,5 ml)                     | Schering Plough Company   | Irska                            | 23.824,60 | 7,5 mcg                    | 1.191,23                      | - |
| <p><b>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</b></p> <p><b>a. virusološki profil:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci,</li> <li>- pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa;</li> </ul> <p><b>b. biohemijski nalaz:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili</li> <li>- sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza;</li> </ul> <p><b>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza);</b></p> <p><b>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove;</b></p> <p><b>e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatra/psihijatra;</b></p> <p><b>f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom.</b></p> <p><b>Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremija se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.</b></p> |         |                         |                    |    |  |  |                           |                                  |           |                            |                               |   |
| <b>INDIKACIJE</b>  |         |                         |                    |    |  |  |                           |                                  |           |                            |                               |   |
| <b>NAPOMENA</b>  |         |                         |                    |    |  |  |                           |                                  |           |                            |                               |   |
| Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.   |         |                         |                    |    |  |  |                           |                                  |           |                            |                               |   |
| <b>L03AB11 peginterferon alfa 2a</b>   |         |                         |                    |    |  |  |                           |                                  |           |                            |                               |   |
| 0328607  | L03AB11 | peginterferon alfa-2a   | PEGASYS            |    | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (135 mcg/0,5 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska                       | 12.371,00 | 26 mcg                     | 2.382,56                      | - |
| 0328608  | L03AB11 | peginterferon alfa-2a   | PEGASYS            |    | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (180 mcg/0,5 ml) | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska                       | 16.494,70 | 26 mcg                     | 2.382,57                      | - |
| 0328604  | L03AB11 | peginterferon alfa-2a   | PEGASYS            |    | rastvor za injekciju u penu sa uloškom               | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (135 mcg/0,5 ml)                     | F. Hoffmann-La Roche Ltd. | Švajcarska                       | 12.371,00 | 26 mcg                     | 2.382,56                      | - |

| 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 |
|---|---------|-----------------------|--------------------|--|--|-------------------------------------|-------------------------|----------------------------------|--------|----------------------------|-------------------------------|
| 0328603   | L03AB11 | peginterferon alfa-2a | PEGASYS            | rastvor za injekciju u peni sa uloškom | pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (180 mcg/0,5 ml)     | F. Hoffmann-La Roche Ltd.           | Švajcarska              | 16.494,70                        | 26 mcg | 2.382,57                   | -                             |
| <p><b>INDIKACIJE</b></p> <p>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <p>a. virusološki profil:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci,</li> <li>- pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa;</li> </ul> <p>b. biohemijski nalaz:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili</li> <li>- sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza;</li> </ul> <p>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza);</p> <p>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove;</p> <p>e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatra/psihijatra;</p> <p>f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom.</p> <p>Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremija se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.</p> <p>2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. HBsAg pozitivnost duža od 6 meseci;</li> <li>b. povišena aktivnost alaninaminotransferaze (ALT povišena &gt;2,5 odnosno &gt;100 IU/ml);</li> <li>c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze;</li> <li>d. viremija (HBV DNK) ≤ 10<sup>7</sup> kopija /ml krvi.</li> </ul> |         |                       |                    |  |  |                                     |                         |                                  |        |                            |                               |
| <p><b>NAPOMENA</b></p> <p>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>  |         |                       |                    |  |  |                                     |                         |                                  |        |                            |                               |
| <p>L03AX</p> <p style="text-align: center;">Ostali imunostimulansi</p>  |         |                       |                    |  |  |                                     |                         |                                  |        |                            |                               |
| <p>L03AX13</p> <p>glatiramer acetat</p>   |         |                       |                    |  |  |                                     |                         |                                  |        |                            |                               |
| 0015120   | L03AX13 | glatiramer acetat     | COPAXONE           | rastvor za injekciju                   | napunjen injekcioni špric, 28 po 1 ml (20 mg/ml) | Teva Pharmaceutical Industries Ltd. | Izrael                  | 70.748,50                        | 20 mg  | 2.526,73                   | -                             |
| <p><b>INDIKACIJE</b></p> <p>1. Multipla skleroza</p>  |         |                       |                    |  |  |                                     |                         |                                  |        |                            |                               |
| <p><b>NAPOMENA</b></p> <p>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>  |         |                       |                    |  |  |                                     |                         |                                  |        |                            |                               |

| 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 |
|-------------------|---|---|--------------------|--|--|------------------------|-------------------------|----------------------------------|------|----------------------------|-------------------------------|
|                   | <b>L04</b>  | <b>IMUNOSUPRESIVI</b>                             |                    |  |  |                        |                         |                                  |      |                            |                               |
|                   | <b>L04A</b>   | <b>Imunosupresivi</b>                             |                    |  |  |                        |                         |                                  |      |                            |                               |
|                   | <b>L04AB</b>  | <b>Inhibitori tumor necrosis faktora TNF-alfa</b> |                    |  |  |                        |                         |                                  |      |                            |                               |
|                   | <b>L04AB01</b>  | <b>etanercept</b>                                 |                    |  |  |                        |                         |                                  |      |                            |                               |
| 0014310           | L04AB01   | etanercept  | ENBREL             | prašak i rastvarač za rastvor za injekciju | bočica i napunjen injekcioni špric, 4 po 1 ml (25 mg/1 ml) | Wyeth Pharmaceuticals  | Velika Britanija        | 46.859,40                        | 7 mg | 3.280,16                   | -                             |
| 0014312           | L04AB01   | etanercept  | ENBREL             | rastvor za injekciju                       | napunjen injekcioni špric sa iglom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)   | Wyeth Pharmaceuticals  | Velika Britanija        | 92.833,00                        | 7 mg | 3.249,16                   | -                             |
| 0014313           | L04AB01   | etanercept  | ENBREL             | rastvor za injekciju u penu sa uloškom     | pen sa uloškom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)                       | Wyeth Pharmaceuticals  | Velika Britanija        | 92.833,00                        | 7 mg | 3.249,16                   | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> | <p>1. Poliartikularni juvenilni hronični artritis (M08) za pacijente čija je bolest počela u dobi od 4 do 17 godina života, sa neadekvatnim odgovorom ili nepodnošljivošću na metotreksat ili druge imunosupresivne lekove najmanje tokom šest meseci terapije;</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije.</p> |   |                    |  |  |                        |                         |                                  |      |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.  |   |                    |  |  |                        |                         |                                  |      |                            |                               |

| JKL        | ATC  | INN         | Zaštićeno ime leka | FO  | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD     | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica |
|------------|--|-------------|--------------------|---|-------------------------|------------------------|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|
|            | L04AB02  | infliksimab |                    |   |                         |                        |                         |                                  |         |                            |                               |
| 0014220    | L04AB02  | infliksimab | REMICADE           | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 100 mg     | Centocor B.V.          | Holandija               | 54.111,80                        | 3,75 mg | 2.029,19                   | -                             |
| INDIKACIJE | <p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorni tip sa/bez fistule kod pacijenata koji nisu reagovali na konvencionalnu terapiju kortikosteroidima, imunomodulatorima i primarnu nutritivnu terapiju kao i kod onih pacijenata koji pomenute lekove ne podnose ili kod kojih je takva vrsta terapije kontraindikovana;</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>3. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije;</p> <p>4. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>5. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci).</p> |             |                    |   |                         |                        |                         |                                  |         |                            |                               |
| NAPOMENA   | <p>STAC;<br/>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>  |             |                    |   |                         |                        |                         |                                  |         |                            |                               |



| 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 |
|-------------------|--|------------|--------------------|--|---|---------------------------------------|-------------------------|----------------------------------|--------|----------------------------|-------------------------------|
|                   | L04AB04  | adalimumab |                    |  |   |                                       |                         |                                  |        |                            |                               |
| 0014202           | L04AB04  | adalimumab | HUMIRA             | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml) | Abbott Biotechnology Deutschland GmbH | Nemačka                 | 94.497,30                        | 2,9 mg | 3.425,53                   | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> | <p>1. Aktivni poliartrikularni juvenilni hronični artritis (M08) za pacijente uzrasta od 4 godine i starije, sa neadekvatnim odgovorom ili nepodnošljivošću na metotreksat ili druge imunosupresivne lekove najmanje tokom šest meseci terapije.</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p style="padding-left: 20px;">a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p style="padding-left: 20px;">b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod bolesnika kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju.</p> |            |                    |  |   |                                       |                         |                                  |        |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.   |            |                    |  |   |                                       |                         |                                  |        |                            |                               |

| JKL                            | ATC   | INN                | Zaštićeno ime leka | FO   | Pakovanje i jačina leka                                | Naziv proizvođača leka | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD     | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica |
|--------------------------------|---|--------------------|--------------------|--|--|------------------------|-------------------------|----------------------------------|---------|----------------------------|-------------------------------|
|                                | <b>L04AB06</b>  | <b>golimumab</b>   |                    |  |  |                        |                         |                                  |         |                            |                               |
| 0014205                        | L04AB06   | golimumab          | SIMPONI            | rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu | napunjen injekcioni šprica, 1 po 0,5 ml (50 mg/0,5 ml) | Janssen Biologics B.V. | Holandija               | 106.784,32                       | 1,66 mg | 3.545,24                   | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b>              | <p>1. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci).</p> |                    |                    |  |  |                        |                         |                                  |         |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>                | Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.  |                    |                    |  |  |                        |                         |                                  |         |                            |                               |
| <b>Inhibitori interleukina</b> |   |                    |                    |  |  |                        |                         |                                  |         |                            |                               |
|                                | <b>L04AC07</b>  | <b>tocilizumab</b> |                    |  |  |                        |                         |                                  |         |                            |                               |
| 0014400                        | L04AC07   | tocilizumab        | ACTEMRA            | koncentrat za rastvor za infuziju                    | bočica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)                | Roche Pharma AG        | Nemačka                 | 13.660,40                        | -       | -                          | -                             |
| 0014401                        | L04AC07   | tocilizumab        | ACTEMRA            | koncentrat za rastvor za infuziju                    | bočica staklena, 1 po 10 ml (200 mg/10 ml)             | Roche Pharma AG        | Nemačka                 | 34.144,50                        | -       | -                          | -                             |
| 0014402                        | L04AC07   | tocilizumab        | ACTEMRA            | koncentrat za rastvor za infuziju                    | bočica staklena, 1 po 20 ml (400 mg/20 ml)             | Roche Pharma AG        | Nemačka                 | 69.068,20                        | -       | -                          | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b>              | <p>1. Aktivna sistemska forma juvenilnog hroničnog artritisa ( M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine i starijih koji nisu imali zadovoljavajući terapijski odgovor na primenu nesteroidnih antiinflamatornih lekova (NSAIL) i kortikosteroida.</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.</p>  |                    |                    |  |  |                        |                         |                                  |         |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>                | STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.  |                    |                    |  |  |                        |                         |                                  |         |                            |                               |

| JKL     | ATC               | INN  | Zaštićeno ime leka | FO  | Pakovanje i jačina leka                                    | Naziv proizvođača leka      | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD   | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica |
|---------|-------------------|--|--------------------|---|--|-----------------------------|-------------------------|----------------------------------|-------|----------------------------|-------------------------------|
|         | <b>M</b>          | <b>MIŠIĆNO-KOSTNI SISTEM - LEKOVI ZA BOLESTI MIŠIĆNO-KOSTNOG SISTEMA</b>   |                    |   |  |                             |                         |                                  |       |                            |                               |
|         | <b>M05</b>        | <b>LEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU</b>   |                    |   |  |                             |                         |                                  |       |                            |                               |
|         | <b>M05B</b>       | <b>Lekovi koji deluju na strukturu kosti i mineralizaciju</b>  |                    |   |  |                             |                         |                                  |       |                            |                               |
|         | <b>M05BA</b>      | <b>Bisfosfonati</b>  |                    |   |  |                             |                         |                                  |       |                            |                               |
|         | <b>M05BA02</b>    | <b>klodronska kiselina</b>   |                    |   |  |                             |                         |                                  |       |                            |                               |
| 0059062 | M05BA02           | klodronska kiselina  | BONEFOS            | koncentrat za rastvor za infuziju         | ampula, 5 po 5 ml (60 mg/1 ml)                             | Bayer OY                    | Finska                  | 6.689,50                         | 1,5 g | 6.689,50                   | -                             |
|         | <b>INDIKACIJE</b> | <b>1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci;</b><br><b>2. Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l;</b><br><b>3. Hiperkalcemijska koma.</b>   |                    |   |  |                             |                         |                                  |       |                            |                               |
|         | <b>NAPOMENA</b>   | <b>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili teracijarnom nivou zdravstvene zaštite.</b>                                       |                    |   |  |                             |                         |                                  |       |                            |                               |
|         | <b>M05BA03</b>    | <b>pamidronska kiselina</b>  |                    |   |  |                             |                         |                                  |       |                            |                               |
| 0059102 | M05BA03           | pamidronska kiselina   | AREDia             | prašak i rastvarač za rastvor za infuziju | libočica sa rastvaračem, 2 po 10 ml (30 mg)                | Novartis Pharma AG          | Švajcarska              | 5.024,90                         | 60 mg | 5.024,90                   | -                             |
| 0059300 | M05BA03           | pamidronska kiselina   | PAMITOR            | koncentrat za rastvor za infuziju         | ampula, 1 po 2 ml (15 mg/ml)                               | Chiesi Pharmaceuticals GmbH | Austrija                | 2.512,40                         | 60 mg | 5.024,80                   | -                             |
| 0059301 | M05BA03           | pamidronska kiselina   | PAMITOR            | koncentrat za rastvor za infuziju         | ampula, 1 po 4 ml (15 mg/ml)                               | Chiesi Pharmaceuticals GmbH | Austrija                | 5.024,90                         | 60 mg | 5.024,90                   | -                             |
| 0059302 | M05BA03           | pamidronska kiselina   | PAMITOR            | koncentrat za rastvor za infuziju         | ampula, 1 po 6 ml (15 mg/ml)                               | Chiesi Pharmaceuticals GmbH | Austrija                | 7.537,40                         | 60 mg | 5.024,93                   | -                             |
| 0059105 | M05BA03           | pamidronska kiselina   | HIDENSIL           | prašak i rastvarač za rastvor za infuziju | libočica sa rastvaračem u ampuli, 2 po 10 ml (30 mg/10 ml) | Vipharm S.A.                | Poljska                 | 5.024,90                         | 60 mg | 5.024,90                   | -                             |
|         | <b>INDIKACIJE</b> | <b>1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci;</b><br><b>2. Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l;</b><br><b>3. Hiperkalcemijska koma.</b> |                    |   |  |                             |                         |                                  |       |                            |                               |
|         | <b>NAPOMENA</b>   | <b>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili teracijarnom nivou zdravstvene zaštite.</b>                                       |                    |   |  |                             |                         |                                  |       |                            |                               |

| 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 |
|-------------------|----------------|--|-------------------------|-----------------------------------|--|--------------------------|-------------------------|----------------------------------|------|----------------------------|-------------------------------|
|                   | <b>M05BA06</b> | <b>ibandronat</b>  |                         |                                   |  |                          |                         |                                  |      |                            |                               |
| 0059083           | M05BA06        | ibandronat   | BONDRONAT               | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 2 mg/2 ml        | Roche Diagnostics GmbH   | Nemačka                 | 8.375,30                         | 6 mg | 25.125,90                  | -                             |
| 0059086           | M05BA06        | ibandronat   | BONDRONAT               | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 6 mg/6 ml        | Roche Diagnostics GmbH   | Nemačka                 | 18.901,80                        | 6 mg | 18.901,80                  | -                             |
| 0059087           | M05BA06        | ibandronat   | BONDRONAT               | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 5 po 6 mg/6 ml        | Roche Diagnostics GmbH   | Nemačka                 | 94.509,00                        | 6 mg | 18.901,80                  | -                             |
| 0059092           | M05BA06        | ibandronska kiselina   | ALVODRONIC              | koncentrat za rastvor za infuziju | ampula, 1 po 2 ml (2 mg/2 ml)          | Pharmathen S.A.          | Grčka                   | 8.375,30                         | 6 mg | 25.125,90                  | -                             |
| 0059093           | M05BA06        | ibandronska kiselina   | ALVODRONIC              | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica, 1 po 6 ml (6 mg/6 ml)          | Pharmathen S.A.          | Grčka                   | 18.901,80                        | 6 mg | 18.901,80                  | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |                | <b>1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci;</b><br><b>2. Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l;</b><br><b>3. Hiperkalcemijska koma.</b> |                         |                                   |  |                          |                         |                                  |      |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   |                | <b>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili teracijarnom nivou zdravstvene zaštite.</b>                                       |                         |                                   |  |                          |                         |                                  |      |                            |                               |
|                   | <b>M05BA08</b> | <b>zoledronska kiselina</b>  |                         |                                   |  |                          |                         |                                  |      |                            |                               |
| 0059211           | M05BA08        | zoledronska kiselina   | ZOMETA                  | prašak za rastvor za infuziju     | 1 po 4 mg+ 5 ml rastvarača             | Novartis Pharma Stein AG | Švajcarska              | 19.415,50                        | 4 mg | 19.415,50                  | -                             |
| 0059222           | M05BA08        | zoledronska kiselina   | ZOLEDRONATE PHARMASWISS | koncentrat za rastvor za infuziju | bočica staklena, 1 po 5 ml (4 mg/5 ml) | PharmaSwiss d.o.o.       | Republika Srbija        | 19.415,50                        | 4 mg | 19.415,50                  | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |                | <b>1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci;</b><br><b>2. Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l;</b><br><b>3. Hiperkalcemijska koma.</b> |                         |                                   |  |                          |                         |                                  |      |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   |                | <b>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili teracijarnom nivou zdravstvene zaštite.</b>                                       |                         |                                   |  |                          |                         |                                  |      |                            |                               |

Lista C - Grupa N. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

| JKL               | ATC            | INN  | Zaštićeno ime leka | FO           | Pakovanje i jačina leka | Naziv proizvođača leka     | Država proizvodnje leka | Cena leka na veliko za pakovanje | DDD   | Cena leka na veliko po DDD | Participacija osiguranog lica |
|-------------------|----------------|--|--------------------|--------------|-------------------------|----------------------------|-------------------------|----------------------------------|-------|----------------------------|-------------------------------|
|                   | <b>N</b>       | <b>NERVNI SISTEM (LEKOVI KOJI DELUJU NA NERVNI SISTEM)</b>   |                    |              |                         |                            |                         |                                  |       |                            |                               |
|                   | <b>N07</b>     | <b>OSTALI LEKOVI KOJI DELUJU NA NERVNI SISTEM</b>  |                    |              |                         |                            |                         |                                  |       |                            |                               |
|                   | <b>N07X</b>    | <b>Ostali lekovi koji deluju na nervni sistem</b>  |                    |              |                         |                            |                         |                                  |       |                            |                               |
|                   | <b>N07XX</b>   | <b>Ostali lekovi koji deluju na nervni sistem</b>  |                    |              |                         |                            |                         |                                  |       |                            |                               |
|                   | <b>N07XX02</b> | <b>riluzol</b>   |                    |              |                         |                            |                         |                                  |       |                            |                               |
| 1079070           | N07XX02        | riluzol  | RILUTEK            | film tableta | blister, 56 po 50 mg    | Sanofi Winthrope Industrie | Francuska               | 20.501,20                        | 0,1 g | 732,19                     | -                             |
| <b>INDIKACIJE</b> |                | <b>1. Amiotrofična lateralna skleroza - AML ( G12.2 ).</b>   |                    |              |                         |                            |                         |                                  |       |                            |                               |
| <b>NAPOMENA</b>   |                | <b>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neurologa ili neuropsihijatra Klinike za neurologiju KCS kod pacijenata koji nisu respiratorno ugroženi.</b> |                    |              |                         |                            |                         |                                  |       |                            |                               |