

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 - LEKOWI 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>									
0069150	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju, špric	napunjen injekcioni špric, 6 po 1000 i.j./0,5 ml	Cilag AG	Švajcarska	4.387,20	1000 i.j.	731,20	-
0069152	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju, špric	napunjen injekcioni špric, 6 po 2000 i.j./0,5 ml	Cilag AG	Švajcarska	8.774,30	1000 i.j.	731,19	-
0069154	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju, špric	napunjen injekcioni špric, 6 po 3000 i.j./0,3 ml (brizgalica)	Cilag AG	Švajcarska	13.161,40	1000 i.j.	731,19	-
0069155	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju, špric	napunjen injekcioni špric, 6 po 4000 i.j./0,4 ml (brizgalica)	Cilag AG	Švajcarska	17.548,50	1000 i.j.	731,19	-
0069157	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju, špric	napunjen injekcioni špric, 6 po 10000 i.j. (brizgalica)	Cilag AG	Švajcarska	43.871,30	1000 i.j.	731,19	-
	<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	8.518,72	1000 i.j.	709,89	-
0069166	B03XA01	epoetin beta	RECORMON	rastvor za injekciju, špric	napunjeni injekcioni špric, 6 brizg. po 5000 i.j./0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	22.186,99	1000 i.j.	739,57	-
	<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 proizvođača 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	584,40	1000 i.j.	584,40	-
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	3.506,10	1000 i.j.	584,35	-
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	1.168,70	1000 i.j.	584,35	-
0069227	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 6 po 0,6 ml (2000 i.j./0,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	7.012,40	1000 i.j.	584,37	-
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	1.753,10	1000 i.j.	584,37	-
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	10.518,30	1000 i.j.	584,35	-
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	2.337,40	1000 i.j.	584,35	-
0069235	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 6 po 0,4 ml (4000 i.j./0,4 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	14.024,40	1000 i.j.	584,35	-
0069223	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 1 ml (10000 i.j./ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	5.843,50	1000 i.j.	584,35	-
0069220	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 6 po 1 ml (10000 i.j./ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	35.060,70	1000 i.j.	584,35	-
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	11.686,90	1000 i.j.	584,35	-
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	17.530,40	1000 i.j.	584,35	-

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
0069232	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 1 ml (40000 i.j./ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	23.373,80	1000 i.j.	584,35	-
<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>  <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>B03XA02</b>	<b>darbepoetin alfa</b>									
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	1.516,50	4,5 mcg	682,43	-
0069938	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjen inj. špric 1 po 0,38 ml (15 mcg/0,375 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	2.274,80	4,5 mcg	682,44	-
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	3.033,00	4,5 mcg	682,43	-
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	4.549,50	4,5 mcg	682,43	-
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	6.066,00	4,5 mcg	682,43	-
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	7.582,50	4,5 mcg	682,43	-
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	9.099,00	4,5 mcg	682,43	-
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	12.132,00	4,5 mcg	682,43	-
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	15.165,00	4,5 mcg	682,43	-

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
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	22.747,50	4,5 mcg	682,43	-
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	45.495,00	4,5 mcg	682,43	-
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	3.033,00	4,5 mcg	682,43	-
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	6.066,00	4,5 mcg	682,43	-
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	9.099,00	4,5 mcg	682,43	-
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	12.132,00	4,5 mcg	682,43	-
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	15.165,00	4,5 mcg	682,43	-
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	22.747,50	4,5 mcg	682,43	-
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	45.495,00	4,5 mcg	682,43	-
<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.</p> <p>- 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.</p> <p>- za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).</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>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	8.468,00	4 mcg	677,44	-
0069205	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 75 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	12.702,00	4 mcg	677,44	-
0069204	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 100 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	16.936,10	4 mcg	677,44	-
0069203	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 150 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	25.404,10	4 mcg	677,44	-
0069202	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 200 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	33.872,20	4 mcg	677,44	-
0069201	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 250 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	42.340,30	4 mcg	677,44	-
0069208	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 50 mcg/1 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	8.468,00	4 mcg	677,44	-
0069213	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 30 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	5.080,80	4 mcg	677,44	-
0069212	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 120 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	20.323,30	4 mcg	677,44	-
0069214	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 360 mcg/0,6 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	60.969,90	4 mcg	677,44	-
<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
	H	<b>HORMONI ZA SISTEMSKU PRIMENU, ISKLJUČUJUĆI POLNE HORMONE I INSULINE</b>									
	H05	<b>Homeostaza kalcijuma</b>									
	H05B	<b>Antiparatiroidni hormoni</b>									
	H05BX	<b>Drugi antiparatiroidni hormoni</b>									
	H05BX01	<b>sinakalcet</b>									
1040301	H05BX01	sinakalcet	MIMPARA	film tableta	blister, 28 po 30 mg	Amgen Europe B.V.	Holandija	17.935,70	60 mg	1.281,12	-
1040304	H05BX01	sinakalcet	MIMPARA	film tableta	blister, 28 po 60 mg	Amgen Europe B.V.	Holandija	32.904,20	60 mg	1.175,15	-
1040307	H05BX01	sinakalcet	MIMPARA	film tableta	blister, 28 po 90 mg	Amgen Europe B.V.	Holandija	48.816,50	60 mg	1.162,30	-
<b>INDIKACIJE</b>	<p>1. Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika sa bolešću bubrega u terminalnoj fazi koji su na dijaliznoj terapiji održavanja, kod kojih je:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- standardna terapija metabolitima vitamina D kontraindikovana ( zbog hiperkalcemije ) i pored primenjenih mera ili da standardna terapija propisano data nije imala terapijskog efekta,</li> <li>- operativni zahvat kontraindikovan zbog kardiovaskularnih i drugih razloga ili prethodni operativni zahvat(i) nisu bili uspešni, a nema mogućnost naknadnog operativnog zahvata ( žlezde nisu vizualizovane ),</li> <li>- nivo paratiroidnog hormona definisan kao veći od 800 pg/ml.</li> </ul> <p>Odgovor na terapiju treba redovno pratiti i lečenje treba nastaviti samo ako je smanjenje nivoa paratiroidnog hormona u plazmi 30% ili više u roku od četiri meseca terapije uključujući i odgovarajuće povećanje doze leka.</p>										
<b>NAPOMENA</b>	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima 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>L</b>	<b>ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI</b>									
	<b>L01</b>	<b>ANTINEOPLASTICI</b>									
	<b>L01A</b>	<b>Alkilirajući citostatiki</b>									
	<b>L01AX</b>	<b>Ostali alkilirajući antineoplastici</b>									
	<b>L01AX03</b>	<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	8.310,40	-	-	-
1031408	L01AX03	temozolomid	TEMODAL	kapsula, tvrda	bočica, 5 po 100 mg	Schering Plough Labo N.V.	Belgija	40.117,60	-	-	-
1031406	L01AX03	temozolomid	TEMODAL	kapsula, tvrda	bočica, 5 po 250 mg	Schering Plough Labo N.V.	Belgija	99.007,40	-	-	-
	<b>INDIKACIJE</b>	<b>Glioblastoma multiforme kod bolesnika, PS 0 ili 1 kao postoperativna terapija, istovremeno sa zračnom terapijom (75 mg/m2 dnevno), a po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom još šest ciklusa na 28 dana u dozi od 150-200 mg/m2 tokom pet dana po ciklusu, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</b>									
	<b>NAPOMENA</b>	<b>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</b>									
	<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, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</b>									
	<b>NAPOMENA</b>	<b>STAC</b>									
	<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.	Švajcarska	28.705,60	-	-	-

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
1034340	L01BC06	kapecitabin	XELODA	film tableta	blister, 60 po 150 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	4.646,40	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b> <b>1. Karcinom dojke:</b> a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2; prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika. <b>2. Kolorektalni karcinom:</b> a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" , kod starijih bolesnika ( ≥ 65 godina ), PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2; prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.											
	L01C	Biljni alkaloidi i drugi prirodni proizvodi									
	L01CD	Taksani									
	L01CD02	docetaksel									
0039300	L01CD02	docetaksel	TAXOTERE	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa rastvaračem u bočici, 1 po 1,5 ml (20 mg/0,5 ml)	Aventis Pharma Ltd.	Velika Britanija	12.217,10	-	-	-
0039301	L01CD02	docetaksel	TAXOTERE	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa rastvaračem u bočici, 1 po 6 ml (80 mg/2 ml)	Aventis Pharma Ltd.	Velika Britanija	44.409,60	-	-	-
0039304	L01CD02	docetaksel	TAXOTERE	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Aventis Pharma Ltd.	Velika Britanija	12.217,10	-	-	-



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
0039305	L01CD02	docetaxsel	TAXOTERE	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Aventis Pharma Ltd.	Velika Britanija	44.409,60	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		<p><b>1. Karcinom dojke:</b></p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retreatman kod taksan senzitivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima;</p> <p>d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa; prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</p> <p><b>2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</b></p> <p><b>3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (&lt;0,5 ng/ml), prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</b></p>									
<b>NAPOMENA</b>		<b>STAC</b>									
		<b>L01D Citotoksični antibiotici i srodne supstance</b>									
		<b>L01DB Antraciklini i srodni preparati</b>									
		<b>L01DB06 idarubicin</b>									
0033181	L01DB06	idarubicin	ZAVEDOS	liofilizat za rastvor za injekciju	1 po 10 mg	Actavis Italia S.P.A.	Italija	11.649,90	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		Svi oblici akutnih leukemija i limfoblastni limfom, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
<b>NAPOMENA</b>		<b>STAC</b>									
		<b>L01X Ostali antineoplastici</b>									
		<b>L01XC Monoklonska antitela</b>									
		<b>L01XC02 rituksimab</b>									
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	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		<p>1. Nemoćkinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju.</p> <p>2. Nemoćkinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti; prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</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 lećenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u perifernoj krvi.</p>									
<b>NAPOMENA</b>		STAC; Za indikaciju pod taćkom 3. lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja Komisije RFZO.									
	L01XC03	trastuzumab									
0039345	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN	prašak i rastvarać za koncentrat za rastvor za infuziju	lioboćica sa rastvaraćem, 1 po 20 ml (440 mg/20 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	165.552,70	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		<p>Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+):</p> <p>a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih bolesnica i nodus negativnih bolesnica 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; prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</p>									
<b>NAPOMENA</b>		STAC									

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>L01XC04</b>	<b>alemtuzumab</b>									
0039450	L01XC04	alemtuzumab	MABCAMPATH	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 3 po 1 ml (30 mg/ml)	Schering AG	Nemačka	113.182,70	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		1. Hronična limfocitna leukemija, refraktorni ili relapsirajući oblik bolesti, posle prethodno primenjenih alkilirajućih agenasa ili purinskih analoga, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
<b>NAPOMENA</b>		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.									
	<b>L01XC06</b>	<b>cetuksimab</b>									
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>		1. Karcinom kolorektuma: metastatska bolest, posle hemioterapije na bazi oksaliplatina i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani K/Ras gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija ili u kombinaciji sa irinotekanom, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika. 2. Planocelularni karcinom glave i vrata: a) lokalno uznapredovala, inoperabilna bolest, kod koje inicijalno nije indikovana radioterapija (bilo koji T N3 za orofarinks i T4 bilo koji N za karcinom jezika ili usne duplje i paranazalnih sinusa), PS 0, 1 ili 2, nakon indukcione hemioterapije, u kombinaciji sa radioterapijom; b) lokalno uznapredovala, inoperabilna bolest, u kombinaciji sa radioterapijom PS 0 ili 1, u pacijenata kod kojih je kontraindikovana primena lekova na bazi platine; prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
<b>NAPOMENA</b>		STAC									
	<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>		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, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
<b>NAPOMENA</b>		STAC									
	<b>L01XE</b>	<b>Inhibitori protein kinaze</b>									
	<b>L01XE01</b>	<b>imatinib</b>									
1039381	L01XE01	imatinib	GLIVEC	kapsula, tvrda	blister, 120 po 100 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	203.801,40	-	-	-

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
1039383	L01XE01	imatinib	GLIVEC	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	203.801,40	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		<p>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, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</p> <p>2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</p>									
<b>NAPOMENA</b>		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.									
	<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>		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, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
<b>NAPOMENA</b>		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.									
	<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>		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, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
<b>NAPOMENA</b>		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.									
	<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, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
<b>NAPOMENA</b>		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.									
		L01XE08	nilotinib								
1039710	L01XE08	nilotinib	TASIGNA	kapsula, tvrda	blister, 112 po 200 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	353.773,20	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		Druga terapijska linija kod odraslih bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
<b>NAPOMENA</b>		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.									
		L01XX	Ostali antineoplastici								
		L01XX14	tretinoin								
1069140	L01XX14	tretinoin	VESANOID	kapsula	100 po 10 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	16.226,20	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		Akutna mijeloidna leukemija, podtip akutna promijelocitna leukemija, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
		L01XX32	bortezomib								
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>		Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4); prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
<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>L03</b>	<b>IMUNOSTIMULANSI</b>									
	<b>L03A</b>	<b>Citokini i imunomodulatori</b>									
	<b>L03AB</b>	<b>Interferoni</b>									
	<b>L03AB07</b>	<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	-	-	-
0328647	L03AB07	interferon beta 1a	AVONEX	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 4 po 0.5 ml (30 mcg/0.5ml)	Biogen Idec Denmark Manufacturing ApS	Danska	68.639,20	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		<b>1. Multipla skleroza</b>									
<b>NAPOMENA</b>		<b>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</b>									
	<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	-

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
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	-
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	24.341,50	7,5 mcg	1.217,08	-
<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>- nivo HCV RNK veći od 100 000 kopija u ml seruma (PCR metodom);</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 zavisno od genotipa virusa (genotip 2 i 3 HCV 24 nedelje, a genotipovi 1, 4, 5 i 6 HCV 48 nedelja).</p>											
<p><b>NAPOMENA</b> STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>											
<p>L03AB11 peginterferon alfa 2a</p>											
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	-

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
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	-
<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>- nivo HCV RNK veći od 100 000 kopija u ml seruma (PCR metodom),</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 zavisno od genotipa virusa (genotip 2 i 3 HCV 24 nedelje, a genotipovi 1, 4, 5 i 6 HCV 48 nedelja).</p>											
<p><b>NAPOMENA</b></p> <p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>											
<p><b>L03AX</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Ostali imunostimulansi</b></p>											
<p><b>L03AX13</b></p> <p><b>glatiramer acetat</b></p>											
0015120	L03AX13	glatiramer acetat	COPAXONE	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 28 po 1 ml (20 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Industries Ltd.	Izrael	76.565,10	20 mg	2.734,47	-
<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>											
<p><b>L04AB</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Inhibitori tumor necrosis faktora TNF-alfa</b></p>											
<p><b>L04AB01</b></p> <p><b>etanercept</b></p>											
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	-



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
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	-
<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
	<b>L04AB02</b>	<b>infliksimab</b>									
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	-
<b>INDIKACIJE</b>	<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>										
<b>NAPOMENA</b>	<p>STAC;</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 1. i 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 3 lekara zdravstvene ustanove tercijarnog nivoa zdravstvene zaštite.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 3., 4. i 5. 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. Poliartikularni juvenilni hronični artritis (M08) za pacijente uzrasta od 13 do 17 godina, 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> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50) - luminalni oblik, kod bolesnika kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju.</p>									
<b>NAPOMENA</b>		<p>Za indikaciju pod tačkom 1., 2., 3. i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 5. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 3 lekara zdravstvene ustanove tercijarnog nivoa zdravstvene zaštite.</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>L04AC07</b>	<b>tocilizumab</b>									
0014400	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4ml (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>		<b>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.</b>									
<b>NAPOMENA</b>		<b>STAC; 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>M</b>	<b>MIŠIĆNO-KOSTNI SISTEM - LEKOWI ZA BOLESTI MIŠIĆNO-KOSTNOG SISTEMA</b>									
	<b>M05</b>	<b>LEKOWI 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/1ml)	Schering OY	Finska	6.689,50	1,5 g	6.689,50	-
	<b>INDIKACIJE</b>	<b>1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HMM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika;</b> <b>2. Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika;</b> <b>3. Hiperkalcemijska koma, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</b>									
	<b>NAPOMENA</b>	<b>STAC</b>									
	<b>M05BA03</b>	<b>pamidronska kiselina</b>									
0059101	M05BA03	pamidronska kiselina	AREZIA	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	liobočica sa rastvaračem, 4 po 5 ml (15 mg)	Novartis Pharma AG	Švajcarska	5.024,90	60 mg	5.024,90	-
0059102	M05BA03	pamidronska kiselina	AREZIA	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	liobočica 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)	Torrex Chiesi Pharma 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)	Torrex Chiesi Pharma 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)	Torrex Chiesi Pharma GmbH	Austrija	7.537,40	60 mg	5.024,93	-
0059105	M05BA03	pamidronska kiselina	HIDENSIL	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	liobočica sa rastvaračem u ampuli, 2 po 10 ml (30 mg/10 ml)	Vipham S.A.	Poljska	5.024,90	60 mg	5.024,90	-
	<b>INDIKACIJE</b>	<b>1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HMM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika;</b> <b>2. Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika;</b> <b>3. Hiperkalcemijska koma, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</b>									
	<b>NAPOMENA</b>	<b>STAC</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	10.236,40	6 mg	30.709,20	-
0059086	M05BA06	ibandronat	BONDRONAT	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 6 mg/6 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	23.101,60	6 mg	23.101,60	-
0059087	M05BA06	ibandronat	BONDRONAT	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 6 mg/6 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	115.507,70	6 mg	23.101,54	-
<b>INDIKACIJE</b>	<b>1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika;</b> <b>2. Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika;</b> <b>3. Hiperkalcemijska koma, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</b>										
<b>NAPOMENA</b>	<b>STAC</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	20.218,00	4 mg	20.218,00	-
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	20.218,00	4 mg	20.218,00	-
<b>INDIKACIJE</b>	<b>1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika;</b> <b>2. Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika;</b> <b>3. Hiperkalcemijska koma, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</b>										
<b>NAPOMENA</b>	<b>STAC</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>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	Aventis Intercontinental	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>									