

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
012820	A02BA02	ranitidin	RANITIDIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	205.60	0,3 g	246.72	-		
0122120	A02BC01	omeprazol	OMEPROL	prasek za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 40 mg	Sofarmex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.	Portugallja	327.40	20 mg	163.70	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122751	A02BC02	panitoprazol	CONTROLOC	prasek za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 40 mg	Takeda GmbH	Nemačka	231.90	40 mg	231.90	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122927	A02BC02	panitoprazol	NOLPAZA	prasek za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 40 mg	Kika d.d.	Slovenija	231.90	40 mg	231.90	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122928	A02BC02	panitoprazol	NOLPAZA	prasek za rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 40 mg	Kika d.d.	Slovenija	1.159.40	40 mg	231.88	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122100	A02BC02	panitoprazol	PANTOPRAZOL Sanos	prasek za rastvor za injekciju	1 po 40mg	Lek Farmaceutiska družba d.d	Slovenija	231.90	40mg	231.90	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122813	A02BC05	esomeprazol	NEXIUM	prasek za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 40 mg	AstraZeneca AB	Švedska	4.032.90	30 mg	302.47	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122814	A02BC05	esomeprazol	PEPTIX	prasek za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 40mg	Hemofarm A.D.	Republika Srbija	4.032.90	30 mg	302.47	-	STAC: Za lečenje akutnog nevariknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prvi dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0123138	A03BA01	atropin	ATROPIN SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 1 ml (1mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	472.70	1,5 mg	70.91	-		
0123137	A03BA01	atropin	ATROPIN SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 100 po 1 ml (1mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	4.726.80	1,5 mg	70.90	-		
0123140	A03BB01	hioscini-butilbromid	BUSCOPAN	rastvor za injekciju	ampula, 6 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Boehringer Ingelheim Espana S.A.	Španja	202.00	60 mg	101.00	-		
0124302	A03FA01	metoklopramid	KLOMETOL	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	209.50	30 mg	62.85	-		
0124530	A04AA01	ondansetron	ONDASAN	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 mg/2 ml	Staviamed d.o.o.	Republika Srbija	1.367.40	16 mg	1.093.92	-		STAC:Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124531	A04AA01	ondansetron	ONDA	rastvor za injekciju	ampula, 4mg/2ml, 1 po 2ml	Vianex S.A	Grčka	273.50	16 mg	1.094.00	-		STAC:Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124533	A04AA01	ondansetron	ONDA	rastvor za injekciju	ampula, 8mg/4ml, 1 po 4ml	Vianex S.A	Grčka	624.60	16 mg	1.249.20	-		STAC:Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124535	A04AA01	ondansetron	ONDANSETRON PEYTON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 ml (4mg/2ml)	Peckforton Pharmaceuticals Limited; Peckforton Pharmaceuticals Limited; Sidelama-SOC. Industrial Expansao Farmaceutica, S.A.; UAB Noramedis	Velika Britanija; Velika Britanija; Portugalija; Litvanija	1.367.40	16 mg	1.093.92	-		STAC:Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovao, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124574	A04AA05	palonosetron	ALOXI	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml (250 mg/5 ml)	Helain Birex Pharmaceuticals Ltd. Pharmaswiss d.o.o.	Irska; Republika Srbija	5.383.20	0,25 mg	5.383.20	-		STAC: Prevencija akutne i odložene mučnine i povraćanja kod odraslih, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemioterapijom karcinoma zasnovanom na cisplatinu u toku tri dana hemioterapije kod svakog ciklusa.
1124588	A04AA55	palonosetron, netuplant	AKYNZEO	kapsula, tvrda	blister, 1 po (0.5mg+300mg)	Helain Birex Pharmaceuticals Ltd.	Irska	6.973.90	1 kapsula	6.973.90	-	Prevenција akutne i odložene mučnine i povraćanja izazvanih visoko emetogenom antineoplastičnom hemioterapijom na bazi cisplatina (T88.7, Y43.3)	STAC
1124587	A04AD12	aprepitant	EMEND	kapsula, tvrda	blister, 1 po 125 mg, 2 po 80 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	5.868.50	95 mg	1.956.17	-		STAC: Prevencija akutne i odložene mučnine i povraćanja kod odraslih, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemioterapijom karcinoma zasnovanom na cisplatinu u toku tri dana hemioterapije kod svakog ciklusa.
0127452	A05BA..	omitinaspertat	HEPA-MERZ	rastvor za infuziju	10 po (5 g/10 ml)	Merz Pharma GmbH	Nemačka	4.736.80	-	-	-		STAC
3125300	A06AD05		FORTTRANS	prasek za oralni rastvor	kesica, 4 po 74 g (64g+1.46g+0.75g+1.68g +5.7g)	Beaufour Ipsen Industrie	Francuska	730.60	-	-	-		STAC: Hospitalna priprema pacijenata za kolonoskopiju i irigografiju.
4129930	A07EA06	budesonid	BUDENOFALK	rektalna pena	kontejner pod pritiskom sa ventilom za doziranje, 14 po 1.2g (2mg/dozu)	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	6.629.00	1 doza	473.50	-	Ulcerozni kolitis (K51)	
5129473	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	rektalna suspenzija	bočica, 7 po 100 ml (1 g/100 ml)	Dr Falk Pharma GmbH	Nemačka	3.314.40	1,5 g	177.56	-	Lečenje ulceroznog kolitisa (K51) kao monoterapija ili u kombinaciji sa kortikosteroidom.	
5129132	A07EC02	mesalazin	PENTASA	rektalna suspenzija	bočica, 7 po 100 ml (1 g/100 ml)	Ferring-Leclva, A.S.	Češka	1.805.20	1,5 g	386.83	-	Ulcerozni kolitis (K51)	
0051750	A11DA01	vitamin B-kompleksa (tiamin, riboflavin, piridoksin, nikotinamid, kalcijum-pantotemat, cjanokobalamin)	VITAMIN B1 ALKALOID	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	2.028.70	50 mg	20.29	-		
0052184	A11EA..	vitamin B-kompleksa (tiamin, riboflavin, piridoksin, nikotinamid, kalcijum-pantotemat, cjanokobalamin)	BEVIPLEX	liofilizat za rastvor za injekciju	5 x (40 mg + 4 mg +8 mg +100 mg + 10 mg +0.004 mg)	Galenika a.d.	Republika Srbija	607.30	-	-	-		
0051845	A11GA01	askorbinska kiselina	VITAMIN C	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 5 ml (500 mg/5 ml)	Galenika a.d. Beograd	Republika Srbija	1.899.00	0,2 g	15.19	-		
0051351	A11HA02	piridoksin (vitamin B6)	BEDOXIN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.040.10	0,16 g	66.57	-		
0050150	A11JA..	retinol, fitomenadion, ergokalciferol, tokoferyl	VITALIPID N INFANT	koncentrat za emulziju za infuziju	ampula, 10 po 10 ml (135.3 mg/ml + 20 mg/ml + 1 mg/ml + 0.64 mg/ml)	Fresenius Kabi AB	Švedska	2.929.30	-	-	-	Deficit liposolubnih vitamina A, D2, E, K1 uzrokovao različitim oboljenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90). Lek se primenjuje samo kod dece do 11 godina starosti.	
0050151	A11JA..	retinol, fitomenadion, ergokalciferol, tokoferyl	VITALIPID N ADULT	koncentrat za emulziju za infuziju	ampula, 10 po 10 ml (194.1 mg/ml + 15 mg/ml + 0.5 mg/ml + 0.91 mg/ml)	Fresenius Kabi AB	Švedska	2.329.80	-	-	-	Deficit liposolubnih vitamina A, D2, E, K1 uzrokovao različitim oboljenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90).	
1174015	A16AA..	alfa-oks-(R,S)-izoleucin, kalcijumova so, alfa-oks-leucin, kalcijumova so, alfa-oks-fenilalanin, kalcijumova so, alfa-oks-valin, kalcijumova so, alfa-hidroksi-(R,S)-metionin, kalcijumova so, lizin, treonin, triptofan, histidin, tirozin	KETOSTERIL	film tableta	blister, 100 po (87 mg + 101 mg + 68 mg + 86 mg + 59 mg + 75 mg + 53 mg + 23 mg + 38 mg + 30 mg)	Labest-Laboratorios Almino S.A.	Portugallja	4.706.30	-	-	-	Prevenција i terapija oštećenja nastalih usled poremećaja metabolizma proteina u hroničnoj bubreznoj insuficijenciji uz smanjeni unos proteina putem hrane od 40g/dan (za odrasle) i manje, tj. kod pacijenata sa brzinom glomerularne filtracije (GFR) između 5 i 15 ml/min. Neophodna je primena Ketosteril tableta sve dok je GFR ispod 25 ml/min.	
0062036	B01AB01	heparin	HEPARIN	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5000 IJ/1 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	421.70	10000 IJ.	168.68	-		
0062037	B01AB01	heparin	HEPARIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 25000 IJ/5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	3.094.90	10000 IJ.	123.80	-		
0062038	B01AB01	heparin-natrijum	HEPARIN PANPHARMA	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 5 ml (25000 IJ/5 ml)	Panpharma u saradnji sa Rotexmedica GmbH, Nemačka	Francuska	3.094.90	10000 IJ.	123.80	-		

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0062161	B01AB02	antitrombin III	ANTITROMBIN III BAXTER	prahak i rastvarač za rastvor za infuziju	1 po 10 ml (500 IJ./10 ml)	Baxter AG	Austrija	25,735.10	2100 IJ.	108,087.42	-	1. Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III. 2. Profilaksa i lečenje koagulacionih poremećaja i komplikacija kod bolesnika sa transplantacijom jetre i utvrđenim nedostatkom antitrombina III.	
0062162	B01AB02	antitrombin III	ANTITROMBIN III BAXTER	prahak i rastvarač za rastvor za infuziju	1 po 20 ml (1000 IJ./20 ml)	Baxter AG	Austrija	51,469.90	2100 IJ.	108,086.79	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062170	B01AB02	antitrombin III	KYBERNIN P 500	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 IJ./10ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	25,735.10	2100 IJ.	108,087.42	-	1. Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III. 2. Profilaksa i lečenje koagulacionih poremećaja i komplikacija kod bolesnika sa transplantacijom jetre i utvrđenim nedostatkom antitrombina III.	
0062163	B01AB02	antitrombin III	ATENATIV 500	prahak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 IJ./ ml)	Octapharma AB	Švedska	25,735.10	2100 IJ.	108,087.42	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062164	B01AB02	antitrombin III	ATENATIV 1000	prahak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 20 ml (500 IJ./ ml)	Octapharma AB	Švedska	51,469.90	2100 IJ.	108,086.79	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062210	B01AB04	dalteparin- natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju	napunjen injekciji špric, 10 po 2500 IJ./0.2 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	1,679.40	2500 IJ.	167.94	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062211	B01AB04	dalteparin- natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju	napunjen injekciji špric, 10 po 5000 IJ./0.2 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	3,081.60	2500 IJ.	154.08	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062212	B01AB04	dalteparin- natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 10000 IJ./1 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	4,791.50	2500 IJ.	119.79	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062205	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjen injekciji špric sa iglom, 10 po 0.2 ml (2000 IJ./0.2 ml)	Sanofi Winthrop Industrie, Chinoir Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	2,074.10	2000 IJ.	207.41	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	
0062206	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjen injekciji špric sa iglom, 10 po 0.4 ml (4000 IJ./0.4 ml)	Sanofi Winthrop Industrie, Chinoir Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	3,811.30	2000 IJ.	190.57	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnj e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena	
0062207	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE		rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0.6 ml (8000 IJ/0.6 ml)	Sanofi Winthrop Industrie, Chiron Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	5.015.00	2000 IJ.	167.17	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	
0062208	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE		rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 10 po 0.6 ml (8000 IJ/0.6 ml)	Sanofi Winthrop Industrie, Chiron Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	5.696.00	2000 IJ.	142.40	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	
0062300	B01AB06	nadroparin kalcijum	FRAXIPARINE		rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 2850 IJ /0.3ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	1.764.60	2850 IJ.	176.46	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062400	B01AB06	nadroparin kalcijum	FRAXIPARINE		rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 3800 IJ /0.4ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	1.953.50	2850 IJ.	146.51	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062302	B01AB06	nadroparin kalcijum	FRAXIPARINE		rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 5700 IJ /0.6ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	2.836.90	2850 IJ.	141.95	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2.0-3.0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajavanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0064130	B01AD02	alteplaza	ACTILYSE		pratak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	litočica sa rastvaračem, 1 po 50 ml (50 mg/50 ml)	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	47.956.20	0.1 g	95.912.40	-		STAC
0064060	B01AD11	tenekteplaza	METALYSE		pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	litočica sa rastvaračem u špricu, 1 po 10 ml (50 mg/10 ml)	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	114.543.00	40 mg	91.634.40	-		
1069611	B01AE07	dasigatraneteksilat	PRADAXA		kapsula, tvrda	blister, 30 po 75 mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG	Nemačka	3.180.20	300 mg	424.03	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC
1069614	B01AE07	dasigatraneteksilat	PRADAXA		kapsula, tvrda	blister, 30 po 110 mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG	Nemačka	3.146.80	300 mg	286.25	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC
0062420	B01AX05	fondaparinuks-natrijum	ARIXTRA		rastvor za injekciju	rastvor za injekciju , napunjen injekcioni špric, 10 po 2.5mg /0.5 ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	4.662.70	2.5mg	466.27	-	1. Nestabilna angina ili infarkt miokarda bez elevacije ST segmenta (UAN/STEMI) kod pacijenata kod kojih nije indicirano urgentno (manje 120 minuta) invazivno lečenje (PCI). 2. Infarkt miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI) kod pacijenata koji se leče trombolitcima ili koji u početku ne smeju da dobiju drugi oblik reperfuzivne terapije.	
1069600	B01AF01	riparoksaban	XARELTO		film tableta	blister, 10 po 10 mg	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Pharma AG	Italija; Nemačka	2.136.60	10 mg	213.86	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC
1068025	B01AF02	apiksaban	ELIQUIS		film tablete	blister, 10 po 2.5 mg	Bristol Myers Squibb S.R.L.	Italija	1.064.70	10mg	425.88	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC
1068026	B01AF02	apiksaban	ELIQUIS		film tablete	blister, 60 po 2.5 mg	Bristol Myers Squibb S.R.L.	Italija	6.388.20	10mg	425.88	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC
0065040	B02AA02	traneksaminska kiselina	TRANEXAMIC MEDOCHEMIE		rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 5 ml (500 mg/5 ml)	Medochemie Ltd. (Ampoule injectable facility)	Kipar	1.144.50	2 g	457.80	-	1. Lokalna fibrinoliza - kratkotrajna primena u profilaksi i lečenju kod pacijenata koji su pod velikim rizikom od krvarenja tokom i posle operacije kod prostatektomije, konizacije cerviksa i hirurških procedura i dentalnih ekstrakcija kod bolesnika sa hemofilijom; 2. Sistemska fibrinoliza - hemoragijske komplikacije povezane sa trombolitičkom terapijom i krvarenje povezano sa diseminovanom intravaskularnom koagulacijom, kod koje je predominantna aktivacija fibrinolitičkog sistema.	

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0050970	B02BA01	ftomenadion (vitamin K1)	KONAKION MM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 mg/1 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	232.00	20 mg	92.80	-		
0050974	B02BA01	ftomenadion (vitamin K1)	KONAKION MM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 mg/0.2 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	280.90	20 mg	561.80	-		
9067081	B02BC30	fibrinogen, koagulatorni faktor XIII, humani, apotrimin, trombin, kalcijum hlorid	BERIPLAST P Combi-Set 1ml	pratak i rastvarač za lekak za kivo	bočica, 4 po 1 (set 1 mL), (90 mg/1mL + 60 KU/1mL + 500 IJ/1mL + 5.9 mg/1mL)	CSL Behring GmbH	Nemačka	11,223.60	-	-	-		STAC
9067082	B02BC30	fibrinogen, koagulatorni faktor XIII, humani, apotrimin, trombin, kalcijum hlorid	BERIPLAST P Combi-Set 3ml	pratak i rastvarač za lekak za kivo	bočica, 4 po 1 (set 3 mL), (270 mg/ 3mL + 180 IJ/ 3mL + 3000 KU/ 3mL + 1500 IJ/ 3mL + 17.7mg/3mL)	CSL Behring GmbH	Nemačka	32,922.80	-	-	-		STAC
0066014	B02BD02	humani faktor koagulacije VIII	OCTANATE 250	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (50 IJ/ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma AB; Octapharma S.A.S.	Austrija; Švedska; Francuska	14,668.70	500 IJ	29,337.40	-		
0066012	B02BD02	koagulatorni faktor VIII, humani	OCTANATE 500	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 IJ/ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma S.A.S.; Octapharma AB	Austrija; Francuska; Švedska	26,009.80	500 IJ	26,009.80	-		
0066013	B02BD02	humani faktor koagulacije VIII	OCTANATE 1000	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (100 IJ/ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H; Octapharma AB; Octapharma S.A.S.	Austrija; Švedska; Francuska	52,019.50	500 IJ	26,009.75	-		
0066610	B02BD02	koagulatorni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII)	BERIATE	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa rastvaračem, 1 po 2.5 ml (250 IJ/2.5 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	14,668.70	500 IJ	29,337.40	-		
0066611	B02BD02	koagulatorni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII)	BERIATE	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 IJ/5 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	26,009.80	500 IJ	26,009.80	-		
0066612	B02BD02	koagulatorni faktor VIII (antihemofilni faktor VIII)	BERIATE	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 IJ/10 ml)	ZLB Behring GmbH	Nemačka	52,019.50	500 IJ	26,009.75	-		
0066630	B02BD02	koagulatorni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 250 IJ (50 IJ/ml + 5ml vode za inj.)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	14,668.70	500 IJ	29,337.40	-		
0066631	B02BD02	koagulatorni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 500 IJ (50 IJ/ml + 10ml vode za inj.)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	26,009.80	500 IJ	26,009.80	-		
0066632	B02BD02	koagulatorni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 1000 IJ (100 IJ/ml + 10 ml vode za inj.)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	52,019.50	500 IJ	26,009.75	-		
0066907	B02BD02	koagulatorni faktor VIII, humani	KOATE-DVI	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem 1 po 5 ml (250 IJ/5 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	14,668.70	500 IJ	29,337.40	-		
0066908	B02BD02	koagulatorni faktor VIII, humani	KOATE-DVI	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem 1 po 5 ml (500 IJ/5 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	26,009.80	500 IJ	26,009.80	-		
0066906	B02BD02	koagulatorni faktor VIII, humani	KOATE-DVI	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem 1 po 10 ml (1000 IJ/10 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	52,019.50	500 IJ	26,009.75	-		
0066105	B02BD02	humani faktor koagulacije VIII	EMOCLLOT	pratak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 IJ/10ml)	Kedron S.P.A	Italija	26,009.80	500 IJ	26,009.80	-		
0066106	B02BD02	humani faktor koagulacije VIII	EMOCLLOT	pratak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 IJ/10ml)	Kedron S.P.A	Italija	52,019.50	500 IJ	26,009.75	-		
0066905	B02BD02	oktokog alfa	KOGENATE BAYER	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praskom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2.5 ml (500 IJ/2.5 ml)	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutska družba d.o.o.	Italija; Slovenija	26,009.80	500 IJ	26,009.80	-		
0066903	B02BD02	oktokog alfa	KOGENATE BAYER	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praskom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2.5 ml (250 IJ/2.5 ml)	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutska družba d.o.o.	Italija; Slovenija	14,668.70	500 IJ	29,337.40	-		
0066901	B02BD02	oktokog alfa	KOGENATE BAYER	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praskom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2.5 ml (1000 IJ/2.5 ml)	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutska družba d.o.o.	Italija; Slovenija	52,019.50	500 IJ	26,009.75	-		
0066909	B02BD02	oktokog alfa	RECOMBINATE 250	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (250 IJ/10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	14,668.70	500 IJ	29,337.40	-		
0066910	B02BD02	oktokog alfa	RECOMBINATE 500	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 IJ/10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	26,009.80	500 IJ	26,009.80	-		
0066911	B02BD02	oktokog alfa	RECOMBINATE 1000	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 IJ/10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	52,019.50	500 IJ	26,009.75	-		
0066918	B02BD02	oktokog alfa	ADVATE	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praskom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250 IJ/5ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	14,668.70	500 IJ	29,337.40	-		

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	Indikacija	Napomena
006617	B02BD02	oktokog alfa	ADVATE	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 LJ/5ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	26,009.80	500 LJ	26,009.80	-		
006616	B02BD02	oktokog alfa	ADVATE	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (1000 LJ/5ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	52,019.50	500 LJ	26,009.75	-		
0066770	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (250 LJ/4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	14,668.70	500 LJ	29,337.40	-		
0066771	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (500 LJ/4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	26,009.80	500 LJ	26,009.80	-		
0066772	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (1000 LJ/4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	52,019.50	500 LJ	26,009.75	-		
0066773	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (2000 LJ/4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	107,113.20	500 LJ	26,778.30	-		
0066180	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2.5ml (250 LJ/2.5ml)	Octapharma AB	Švedska	14,668.70	500 LJ	29,337.40	-		
0066181	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2.5ml (500 LJ/2.5ml)	Octapharma AB	Švedska	26,009.80	500 LJ	26,009.80	-		
0066182	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2.5ml (1000 LJ/2.5ml)	Octapharma AB	Švedska	52,019.50	500 LJ	26,009.75	-		
0066183	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2.5ml (2000 LJ/2.5ml)	Octapharma AB	Švedska	107,113.20	500 LJ	26,778.30	-		
0069001	B02BD02	turoktokog alfa	NOVOEIGHT	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (250 LJ)	Novo Nordisk A/S	Danska	14,668.70	500 LJ	29,337.40	-		
0069002	B02BD02	turoktokog alfa	NOVOEIGHT	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (500 LJ)	Novo Nordisk A/S	Danska	26,009.80	500 LJ	26,009.80	-		
0069003	B02BD02	turoktokog alfa	NOVOEIGHT	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (1000 LJ)	Novo Nordisk A/S	Danska	52,019.50	500 LJ	26,009.75	-		
0066044	B02BD03	antitrombotički kompleks faktora VIII	FEIBA NF	prahak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i Boject II H-Flow, 1 po 20 ml (500 LJ/5ml)	Baxter AG	Austrija	50,056.70	10000 LJ	1,001,134.00	-	Za dokazane inhibitore na koagulacioni faktor VIII i faktor IX, na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije.	
0066007	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	OCTANINE F	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 LJ/5 ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H	Austrija	24,307.60	350 LJ	17,015.32	-		
0066171	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	IMMUNINE	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (600 LJ/5 ml)	Baxter AG	Austrija	27,709.90	350 LJ	16,164.11	-		
0066501	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	HAEMONINE 500	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (100 LJ/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	24,307.60	350 LJ	17,015.32	-		
0066500	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	HAEMONINE 1000	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (100 LJ/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	48,615.20	350 LJ	17,015.32	-		
0066020	B02BD04	humani faktor koagulacije IX	AIMAFIX	prahak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 LJ/10ml)	Kedrion S.P.A.	Italija	24,307.60	350 LJ	17,015.32	-		
0066110	B02BD04	nonakog alfa	BENEFIX	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250 LJ/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	12,231.60	350 LJ	17,124.24	-		
0066111	B02BD04	nonakog alfa	BENEFIX	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 LJ/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	24,463.20	350 LJ	17,124.24	-		
0066112	B02BD04	nonakog alfa	BENEFIX	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (1000 LJ/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	48,926.30	350 LJ	17,124.21	-		
0066113	B02BD04	nonakog alfa	BENEFIX	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (2000 LJ/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	97,852.70	350 LJ	17,124.22	-		
0066200	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMATE P 250	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (600 LJ/5ml+250 LJ/5ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	19,301.30	7200 LJ	555,877.44	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom defICIENCIJOM faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa defICIENCIJOM faktora VIII.	

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0066201	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMATE P 500	prahak i rastvarač za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1200 LJ/10ml+500 LJ/10 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	36,602.50	7200 LJ	555,876.00	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII.	
0066202	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMATE P 1000	prahak i rastvarač za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 15 ml (2400 LJ/15ml+1000 LJ/15 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	77,204.90	7200 LJ	555,875.28	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII.	
0066210	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), humani koagulacioni faktor VIII, humani	IMMUNATE	prahak i rastvarač za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (190 LJ/5 ml + 250 LJ/5 ml)	Baxter AG	Austrija	13,388.10	7200 LJ	385,577.28	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII.	
0066212	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), humani koagulacioni faktor VIII, humani	IMMUNATE	prahak i rastvarač za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (375 LJ/5 ml + 500 LJ/5 ml)	Baxter AG	Austrija	26,776.20	7200 LJ	385,577.28	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII.	
0066211	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), humani koagulacioni faktor VIII, humani	IMMUNATE	prahak i rastvarač za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (750 LJ/10 ml + 1000 LJ/10 ml)	Baxter AG	Austrija	53,552.50	7200 LJ	385,578.00	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII.	
0066702	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	WILATE 500	prahak i rastvarač za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 5ml (500 LJ/5ml + 500 LJ/5ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H	Austrija	36,602.50	7200 LJ	555,876.00	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII.	
0066703	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	WILATE 1000	prahak i rastvarač za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 10ml (1000 LJ/10ml + 1000 LJ/10ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H	Austrija	77,204.90	7200 LJ	555,875.28	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII.	
0066704	B02BD06	humani von Willebrand-ov faktor, humani faktor koagulacije VIII	FANHDI	prahak i rastvarač za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 10 ml (30 LJ, VWF/ml + 25 LJ, FVIII/ml)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	14,438.70	7200 LJ	415,834.56	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII.	
0066705	B02BD06	humani von Willebrand-ov faktor, humani faktor koagulacije VIII	FANHDI	prahak i rastvarač za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 10 ml (60 LJ, VWF/ml + 50 LJ, FVIII/ml)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	28,877.30	7200 LJ	415,833.12	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII.	
0066706	B02BD06	humani von Willebrand-ov faktor, humani faktor koagulacije VIII	FANHDI	prahak i rastvarač za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 10 ml (120 LJ, VWF/ml + 100 LJ, FVIII/ml)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	57,754.60	7200 LJ	415,833.12	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII.	
0066707	B02BD06	humani von Willebrand-ov faktor, humani faktor koagulacije VIII	FANHDI	prahak i rastvarač za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 15 ml (120 LJ, VWF/ml + 100 LJ, FVIII/ml)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	86,631.90	7200 LJ	415,833.12	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficiencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficiencijom faktora VIII.	
0066602	B02BD08	epitaskog afila (aktivirani)	NOVOSEVEN	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 1 ml (1 mg/1 ml)	Novo Nordisk A/S	Danska	72,679.70	2500000 LJ	3,633,985.00	-	Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitora na faktore VIII ili IX-5 BU, odnosno kod pacijenata sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljavanje snažnog anamnestičkog odgovora na primenu faktora VIII ili IX, te urođeni deficit faktora VII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije.	
0066000	B02BD08	epitaskog afila (aktivirani)	NOVOSEVEN	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1 ml (1 mg/1 ml)	Novo Nordisk A/S	Danska	72,679.70	2500000 LJ	3,633,985.00	-	Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitora na faktore VIII ili IX-5 BU, odnosno kod pacijenata sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljavanje snažnog anamnestičkog odgovora na primenu faktora VIII ili IX, te urođeni deficit faktora VII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije.	
0066070	B02BX01	etamsilat	DICYNONE	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (250 mg/2 ml)	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	1,182.10	-	-	-		
1066072	B02BX01	etamsilat	DICYNONE	tableta	blister, 30 po 250 mg	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	1,052.20	-	-	-		
0060250	B03AC...	gvođde (III) hidroksid saharozna kompleksa	FERROVIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Rafarm S.A.	Grčka	3,218.80	0.1 g	643.76	-		STAC
0060251	B03AC02	gvođde (III) hidroksid saharozna kompleksa	FERRUM Sandoz	koncentrat za rastvor za infuziju	5 po 5ml (100mg/5ml)	Salutas Pharma GMBH	Nemačka	3,218.80	0.1 g	643.76	-		STAC
0051560	B03BA03	hidroksokobalamin	OHB 12	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2500 mcg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	384.60	20 mcg	0.62	-		
0179315	B05AA01	albumin, humani	HUMAN ALBUMIN 20% BAXTER	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml, 200g/L	Baxter AG	Austrija	3,644.80	-	-	-		STAC
0179323	B05AA01	albumin, humani	UMAN ALBUMIN	rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (200g/L)	Kedron S.P.A.	Italija	3,644.80	-	-	-		STAC
0179046	B05AA01	albumin, humani	LIJDSKI ALBUMIN 20%	rastvor za infuziju	1 po 10 ml 20%	Institut za transfuziju krvi Srbije	Republika Srbija	776.80	-	-	-		STAC
0179048	B05AA01	albumin, humani	LIJDSKI ALBUMIN 20%	rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (20%)	Institut za transfuziju krvi Srbije	Republika Srbija	3,884.80	-	-	-		STAC
0179190	B05AA01	albumin	HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING	rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (20%)	CSL Behring GmbH	Nemačka	3,644.80	-	-	-		STAC
0179360	B05AA01	albumin, humani	ALBIOMIN 20%	rastvor za infuziju	staklena bočica, 1 po 50 ml (20%)	Biotech Pharma GmbH	Nemačka	3,644.80	-	-	-		STAC
0179188	B05AA01	albumin, humani	FLEXBUMIN 20%	rastvor za infuziju	kesa, 24 po 50 ml (20%)	Baxter AG	Austrija	87,474.80	-	-	-		STAC
0179187	B05AA01	albumin, humani	FLEXBUMIN 20%	rastvor za infuziju	kesa, 12 po 100 ml (20%)	Baxter AG	Austrija	87,474.80	-	-	-		STAC
0179003	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 20%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 50ml (200g/L)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H; Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft i Deutschland MBH	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka	3,644.80	-	-	-		STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0179004	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 20%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 100ml (200g/l)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H.; Octapharma S.A.S.; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	7.289.60	-	-	-		STAC
0179001	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 5%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 100ml (50g/l)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H.; Octapharma S.A.S.; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft t Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	1.943.00	-	-	-		STAC
0179002	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 5%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250ml (50g/l)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H.; Octapharma S.A.S.; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft t Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	4.857.60	-	-	-		STAC
0179000	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 5%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500ml (50g/l)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H.; Octapharma S.A.S.; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft t Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	9.685.60	-	-	-		STAC
0179551	B05AA01	albumin, humani	ALBUTEIN 20%	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (200g/L)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	3.644.80	-	-	-		STAC
0179552	B05AA01	albumin, humani	ALBUTEIN 20%	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (200g/L)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	7.289.60	-	-	-		STAC
0013454	B05AA01	albumin, humani	UMAN ALBUMIN	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (200g/L)	Kedron S.P.A.	Italija	3.644.80	-	-	-		STAC
0013453	B05AA01	albumin, humani	UMAN ALBUMIN	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (200g/L)	Kedron S.P.A.	Italija	7.289.60	-	-	-		STAC
0179345	B05AA07	hidrokortisolakob, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-acetat, jabučna kiselina	HETASORB 6%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (60 g/l + 9 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	692.20	-	-	-		STAC
0179355	B05AA07	hidrokortisolakob, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-acetat, jabučna kiselina	TETRASPAN 6%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (60 g/l + 6,252 g/l + 298,4 mg/l + 367,5 mg/l + 203,3 mg/l + 3,266 g/l + 671 mg/l)	B.Braun Medical SA	Švajcarska	6.867.80	-	-	-		STAC
0174030	B05BA01	alanin, arginin, cistein, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, melionin, prolin, serin, glacijsna sirćetna kiselina, treonin, triptofan, valin	HEPASOL 8%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (4,64 g/l + 10,72 g/l + 0,52 g/l + 0,88 g/l + 5,82 g/l + 2,8 g/l + 10,4 g/l + 13,09 g/l + 6,88 g/l + 1,1 g/l + 5,73 g/l + 2,24 g/l + 4,42 g/l + 4,4 g/l + 0,7 g/l + 10,08 g/l)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	590.70	-	-	-		STAC
0174041	B05BA01	alanin, arginin, asparaginska kiselina, cistein, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, melionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, leucin, valin	VAMINOLACT	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 100 ml (6,3g/l+4,1g/l+4,1g/l+1g/l +7,1g/l+2,1g/l+2,1g/l+3,1g/l+7g/l+5,6g/l+1,3g/l+2,7g/l+5,6g/l+3,8g/l+300mg/l+3,6g/l+1,4g/l+500mg/l+3,6g/l)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	11,509.90	-	-	-		STAC
0174036	B05BA01	izoleucin, leucin, valin, lizin, melionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, taurin, triptofan	AMINOSOL 15%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	640.00	-	-	-		STAC
0174035	B05BA01	izoleucin, leucin, valin, lizin, melionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, taurin, triptofan	AMINOSOL 10%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml	Hemomont d.o.o.	Crna Gora	422.60	-	-	-		STAC
0174021	B05BA01	izoleucin, leucin, valin, lizin, melionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, taurin, triptofan	AMINOVEN 10%	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	4.226.00	-	-	-		STAC
0174023	B05BA01	izoleucin, leucin, valin, lizin, melionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, taurin, triptofan	AMINOVEN 15%	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	6.400.00	-	-	-		STAC
0171110	B05BA02	sojino ulje, glicerol, lecitin jajeta	LIPOVENOES 10% PLR	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (10%+2,5%+0,6%)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	7.746.10	-	-	-		STAC
0171291	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesica, 10 po 100 ml (20%)	Fresenius Kabi AB	Švedska	5.104.20	-	-	-		STAC
0171287	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesica, 1 po 250 ml (20%)	Fresenius Kabi AB	Švedska	1.031.30	-	-	-		STAC
0171289	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesica, 1 po 500 ml (20%)	Fresenius Kabi AB	Švedska	1.364.60	-	-	-		STAC
0171310	B05BA02	ulje soje, rafinisano, trigliceridi, srednje dužine lanca	LIPOFUNDIN MCT/LCT 20%	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 100 ml (100 g/l + 100 g/l)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	4.898.10	-	-	-		STAC
0171312	B05BA02	ulje soje, rafinisano, trigliceridi, srednje dužine lanca	LIPOFUNDIN MCT/LCT 20%	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (100 g/l + 100 g/l)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	13.386.20	-	-	-		STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0171297	B05BA02	prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanaca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFLIPID	emulzija za infuziju	boca, 10 po 100ml (60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	4.896.30	-	-	-		STAC
0171298	B05BA02	prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanaca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFLIPID	emulzija za infuziju	boca, 10 po 250ml (60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	6.758.80	-	-	-		STAC
0171299	B05BA02	prečišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanaca, prečišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFLIPID	emulzija za infuziju	boca, 10 po 500ml (60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	13.386.70	-	-	-		STAC
0173220	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUNDIBILE 5%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (5%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	86.50	-	-	-		
0173225	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUNDIBILE 10%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (10%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	82.50	-	-	-		
0173306	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 5% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 100 ml (50 g/l)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.201.80	-	-	-		
0173305	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 5% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500ml (50 g/L)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA; B. Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	664.90	-	-	-		
0173307	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 5% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000ml (50 g/L)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.350.30	-	-	-		
0173300	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 10% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 x 500ml (100g/L)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA; B. Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	825.00	-	-	-		
0173301	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 10% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000ml (100g/L)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.633.10	-	-	-		
0173900	B05BA03	glukoza	GLUCOSE 5% FRESENIUS	rastvor za infuziju	boca staklena, 40 po 100 ml (5%)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	2.944.30	-	-	-		
0173901	B05BA03	glukoza	GLUCOSE 5% FRESENIUS	rastvor za infuziju	boca staklena, 20 po 500 ml (5%)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	1.330.00	-	-	-		
0171300	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzija za infuziju	5 po 1026 ml (900 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	10.470.20	-	-	-		STAC
0171301	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzija za infuziju	4 po 1540 ml (1400 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	11.476.60	-	-	-		STAC
0171306	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzija za infuziju	3 po 2566 ml (2300 kcal)	Fresenius Kabi	Švedska	17.290.50	-	-	-		STAC
0171303	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN PERIPHERAL	emulzija za infuziju	4 po 1440 ml (1000 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	11.371.20	-	-	-		STAC
0171305	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN PERIPHERAL	emulzija za infuziju	3 po 2400 ml (1700 kcal)	Fresenius Kabi	Švedska	12.083.00	-	-	-		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	Indikacija	Napomena
0171121	B05BA10	alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, melatonin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalcijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina	OLICLINOMEL N4-550E	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 2000 ml (11,39g l + 6,33g l + 5,67g l + 2,64g l + 3,3g l + 4,02g l + 3,19g l + 2,2g l + 3,08g l + 3,74g l + 2,75g l + 2,31g l + 0,99g l + 0,22g l + 3,19g l + 2,45g l + 5,36g l + 2,98g l + 1,12g l + 200g l + 0,74g l + 100g l)	Baxter S.A.	Belgija	13,722.40	-	-	-		STAC
0171123	B05BA10	alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, melatonin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalcijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina	OLICLINOMEL N7-1000E	emulzija za infuziju	kesa, 6 po 1000 ml (20,7g l + 11,5g l + 10,3g l + 4,8g l + 6g l + 7,3g l + 5,8g l + 4g l + 5,6g l + 6,8g l + 5g l + 4,2g l + 1,8g l + 0,4g l + 5,2g l + 6,12g l + 5,36g l + 4,47g l + 1,12g l + 400g l + 0,74g l + 200g l)	Baxter S.A.	Belgija	15,878.70	-	-	-		STAC
0171124	B05BA10	alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, melatonin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalcijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina	OLICLINOMEL N7-1000E	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 2000 ml (20,7g l + 11,5g l + 10,3g l + 4,8g l + 6g l + 7,3g l + 5,8g l + 4g l + 5,6g l + 6,8g l + 5g l + 4,2g l + 1,8g l + 0,4g l + 5,8g l + 6,12g l + 5,36g l + 4,47g l + 1,12g l + 400g l + 0,74g l + 200g l)	Baxter S.A.	Belgija	15,661.70	-	-	-		STAC
0174203	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, melatonin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, tirozin, natrijum-acetat, natrijum-hidroksid, kalcijum-acetat, magnezijum-hlorid, dinatrijum-fosfat	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (5g l, 8,9g l, 6,85g l, 4,4g l, 4,7g l, 4,2g l, 1,6g l, 6,2g l, 11,5g l, 3g l, 10,5g l, 12g l, 5,6g l, 7,2g l, 5,5g l, 2,3g l, 0,4g l, 2,85g l, 0,36g l, 2,45g l, 0,50g l, 3,581g l)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	7,521.00	-	-	-		STAC
0171320	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, melatonin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalcijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PERI	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1250 ml (1,872 g l + 2,504 g l + 2,272 g l + 1,568 g l + 2,808 g l + 1,456 g l + 0,456 g l + 2,08 g l + 2,16 g l + 1,352 g l + 3,88 g l + 1,32 g l + 1,2 g l + 2,8 g l + 2,72 g l + 2,4 g l + 0,64 g l + 0,865 g l + 0,435 g l + 2,354 g l + 0,515 g l + 0,353 g l + 70,4 g l + 0,936 g l + 5,28 g l + 20 g l + 20 g l)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	13,744.70	-	-	-		STAC
0171321	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, melatonin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalcijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PERI	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1875 ml (1,872 g l + 2,504 g l + 2,272 g l + 1,568 g l + 2,808 g l + 1,456 g l + 0,456 g l + 2,08 g l + 2,16 g l + 1,352 g l + 3,88 g l + 1,32 g l + 1,2 g l + 2,8 g l + 2,72 g l + 2,4 g l + 0,64 g l + 0,865 g l + 0,435 g l + 2,354 g l + 0,515 g l + 0,353 g l + 70,4 g l + 0,936 g l + 5,28 g l + 20 g l + 20 g l)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	16,081.30	-	-	-		STAC
0171322	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, melatonin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalcijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PERI	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 2500 ml (1,872 g l + 2,504 g l + 2,272 g l + 1,568 g l + 2,808 g l + 1,456 g l + 0,456 g l + 2,08 g l + 2,16 g l + 1,352 g l + 3,88 g l + 1,32 g l + 1,2 g l + 2,8 g l + 2,72 g l + 2,4 g l + 0,64 g l + 0,865 g l + 0,435 g l + 2,354 g l + 0,515 g l + 0,353 g l + 70,4 g l + 0,936 g l + 5,28 g l + 20 g l + 20 g l)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	19,847.30	-	-	-		STAC
0171323	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, melatonin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalcijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PLUS	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1250 ml (2,256 g l + 3,008 g l + 2,728 g l + 1,88 g l + 3,368 g l + 1,744 g l + 0,544 g l + 2,496 g l + 2,592 g l + 1,624 g l + 4,656 g l + 1,584 g l + 1,44 g l + 3,368 g l + 3,264 g l + 2,88 g l + 0,781 g l + 0,402 g l + 0,222 g l + 2,747 g l + 0,686 g l + 0,47 g l + 1,32 g l + 1,872 g l + 5,264 g l + 20 g l + 20 g l)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	16,559.60	-	-	-		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	Indikacija	Napomena
0171324	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PLUS	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1875 ml (2,256 g/l + 3,008 g/l + 2,728 g/l + 1,88 g/l + 3,368 g/l + 1,744 g/l + 0,544 g/l + 2,496 g/l + 2,592 g/l + 1,624 g/l + 4,656 g/l + 1,584 g/l + 1,44 g/l + 3,368 g/l + 3,264 g/l + 2,88 g/l + 0,781 g/l + 0,402 g/l + 0,222 g/l + 2,747 g/l + 0,686 g/l + 0,47 g/l + 132 g/l + 1,872 g/l + 5,264 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	19,298.40	-	-	-		STAC
0171325	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalcijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PLUS	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 2500 ml (2,256 g/l + 3,008 g/l + 2,728 g/l + 1,88 g/l + 3,368 g/l + 1,744 g/l + 0,544 g/l + 2,496 g/l + 2,592 g/l + 1,624 g/l + 4,656 g/l + 1,584 g/l + 1,44 g/l + 3,368 g/l + 3,264 g/l + 2,88 g/l + 0,781 g/l + 0,402 g/l + 0,222 g/l + 2,747 g/l + 0,686 g/l + 0,47 g/l + 132 g/l + 1,872 g/l + 5,264 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	25,070.30	-	-	-		STAC
0174205	B05BA10	glukoza monohidrat, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin-acetat, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid dhidrat, natrijum-glicerofosfat hidrat, magnezijum-sulfat heptahidrat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat trihidrat, cink-sulfat heptahidrat, predišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanca, predišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFKABI/VEN	emulzija za infuziju	kesa, 3 po 2463ml (2700kcal) (420g/l + 14g/l + 12g/l + 11g/l + 3g/l + 5g/l + 7,4g/l + 6,6g/l + 4,3g/l + 5,1g/l + 11,2g/l + 6,5g/l + 1g/l + 4,4g/l + 2g/l + 0,4g/l + 6,2g/l + 0,56g/l + 4,18g/l + 1,2g/l + 4,48g/l + 3,4g/l + 0,0129g/l + 60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l)	Fresenius Kabi AB	Švedska	15,821.00	-	-	-		STAC
0174201	B05BA10	glukoza monohidrat, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin-acetat, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid dhidrat, natrijum-glicerofosfat hidrat, magnezijum-sulfat heptahidrat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat trihidrat, cink-sulfat heptahidrat, predišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanca, predišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFKABI/VEN	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 1477ml (1600kcal) (420g/l + 14g/l + 12g/l + 11g/l + 3g/l + 5g/l + 7,4g/l + 6,6g/l + 4,3g/l + 5,1g/l + 11,2g/l + 6,5g/l + 1g/l + 4,4g/l + 2g/l + 0,4g/l + 6,2g/l + 0,56g/l + 4,18g/l + 1,2g/l + 4,48g/l + 3,4g/l + 0,0129g/l + 60g/l + 60g/l + 50g/l + 30g/l)	Fresenius Kabi AB Fresenius Kabi Austria GmbH	Švedska, Austrija	14,522.10	-	-	-		STAC
0171346	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalcijum-hlorid, natrijum-acetat, cink-sulfat, predišćeno sojino ulje, trigliceridi, srednje dužine lanca, predišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinama	SMOFKABI/VEN PERIPHERAL	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 1206ml (800kcal) (130g/L+14g/L+12g/L+11 g/L+3g/L+5g/L+7,4g/L+6,6g/L+4,3g/L+5,1g/L+11,2 g/L+6,5g/L+1g/L+4,4g/L+2g/L+0,4g/L+6,2g/L+0,56 g/L+4,18g/L+1,2g/L+4,48 g/L+3,4g/L+0,0129g/L+60g/L+60g/L+50g/L+30g/L)	Fresenius Kabi AB	Švedska	10,609.20	-	-	-		STAC
0175260	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid	NATRIJ CHLORIDI INFUNDIBILE COMP. (Ringerov rastv)	rastvor za infuziju	boca plastiona, 1 po 500 ml (8,6 g/l+0,3 g/l+ 0,33 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	78.20	-	-	-		
0175315	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (8,6 g/L+0,3 g/L+0,33 g/L)	B.Braun Melsungen AG, B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Rumunija	782.00	-	-	-		
0175316	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000 ml (8,6 g/L+0,3 g/L+0,33 g/L)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	1,544.90	-	-	-		
0175515	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid	NATRIJ CHLORIDI INFUNDIBILE COMP. (Ringerov rastv)	rastvor za infuziju	boca plastiona, 1 po 500 ml (8,6 g/l+0,3 g/l+ 0,33 g/l)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	78.20	-	-	-		
0175331	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (8,6 g/l + 0,3 g/l + 0,33 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belgija	78.20	-	-	-		
0175185	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-levat	HARTMANOV RASTVOR	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (6,02 g/l + 0,373 g/l + 0,294 g/l + 3,25 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	77.20	-	-	-		

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	Indikacija	Napomena
0175420	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR BAXTER	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (6 g/l + 0,4 g/l + 0,27 g/l + 3,2 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Baxter Healthcare LTD; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belgija	77.20	-	-	-		
0175320	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (6 g/L+0,4 g/L+0,27g/L+3,24 g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	772.00	-	-	-		
0175321	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000 ml (6 g/L+0,4 g/L+0,27g/L+3,24 g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.234.50	-	-	-		
0175322	B05BB01	natrijum-hlorid	NATRIUM FLORID 0.9% B.Braun	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 50ml (9g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; S.G. B. Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	1.377.20	-	-	-		
0175312	B05BB01	natrijum hlorid	NATRIUM FLORID 0.9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 100 ml (9g/l)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Pharmaceuticals S.A.; B. Braun Medical SA	Nemačka; Rumunija; Španija	1.152.00	-	-	-		
0175585	B05BB01	natrijum-hlorid	NATRIUM FLORID 0.9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 250ml (9g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	524.00	-	-	-		
0175310	B05BB01	natrijum-hlorid	NATRIUM FLORID 0.9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca, plastična, 10 po 500ml (9g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	711.80	-	-	-		
0175311	B05BB01	natrijum-hlorid	NATRIUM FLORID 0.9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000ml (9g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	1.446.20	-	-	-		
0400430	B05BC01	manitol	MANITOL HF 20%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml 20%	Hemomont d.o.o.	Crna Gora	323.70	-	-	-		
0400431	B05BC01	manitol	MANITOL HF 10%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml 10%	Hemomont d.o.o.	Crna Gora	349.60	-	-	-		
0175213	B05CX10	manitol, sorbitol	ISPIROL	rastvor za ispiranje belike	kesa, 5 l (5,4 g/l + 27 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.401.10	-	-	-		
0175730	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2000 ml (1,36% m/v+(13,6 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	850.10	-	-	-		
0175731	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2500 ml (1,36% m/v+(13,6 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	978.60	-	-	-		
0175732	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 5000 ml (1,36% m/v+(13,6 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	1.356.30	-	-	-		
0175733	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2000 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	850.10	-	-	-		
0175734	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2500 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	978.60	-	-	-		
0175735	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 5000 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	1.356.30	-	-	-		
0175736	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2000 ml (3,86% m/v + (38,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l +0,184g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	850.10	-	-	-		
0175737	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2500 ml (3,86% m/v + (38,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l +0,184g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	978.60	-	-	-		
0175738	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 5000 ml (3,86% m/v + (38,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l +0,184g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	1.356.30	-	-	-		
0175741	B05DA...	ikodekstrin, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-laktat, natrijum-hlorid	EXTRANEAL	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2000 ml (7,5% (75g/l)+5,4g/l+4,5g/l+0,257g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	2.386.80	-	-	-		
0175739	B05DB.	trocin, triptofan, fenilalanin, treonin, serin, prolin, glicin, alanin, valin, metionin, izoleucin, leucin, lizin, histidin, arginin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-laktat, natrijum-hlorid	NUTRINEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2000 ml (0,3g/l+0,27g/l+0,57g/l+0,84g/l+0,51g/l+0,595g/l+0,51g/l+0,351g/l+1,383g/l+0,85g/l+0,85g/l+1,02g/l+0,955g/l+0,714g/l+1,071 g/l+0,184g/l+0,051 g/l+4,48g/l+5,38g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	1.589.40	-	-	-		
0175716	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 1.5% kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 15g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.161.10	-	-	-		
0175717	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 2.3% kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 22,73g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.161.10	-	-	-		
0175718	B05DB...	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 4.25% kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 42,5 g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.161.10	-	-	-		

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	Indikacija	Napomena
9175743	B05DB..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 1.5% glukoze, 1.75 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5.64 g/l + 3.925 g/l + 0.2573 g/l + 0.1017 g/l + 15 g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,161.10	-	-	-		
9175744	B05DB..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 2.3% glukoze, 1.75 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5.64g/l + 3.925g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 22.73g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,161.10	-	-	-		
9175745	B05DB..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 4.25% glukoze, 1.75 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5.64g/l + 3.925g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 42.5g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,161.10	-	-	-		
9175702	B05DB..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 4.25% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2500 ml (5.64g/L+3.925g/L+0.183 8g/L+0.1017g/L+42.5g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,413.40	-	-	-		
9175701	B05DB..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 2.3% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2500 ml (5.64g/L+3.925g/L+0.183 8g/L+0.1017g/L+22.73g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,413.40	-	-	-		
9175700	B05DB..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 1.5% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2500 ml (5.64g/L+3.925g/L+0.183 8g/L+0.1017g/L+15g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,413.40	-	-	-		
9175705	B05DB..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 4.25% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000 ml (5.64g/L+3.925g/L+0.183 8g/L+0.1017g/L+42.5g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,413.40	-	-	-		
9175704	B05DB..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 2.3% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000 ml (5.64g/L+3.925g/L+0.183 8g/L+0.1017g/L+22.73g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,413.40	-	-	-		
9175703	B05DB..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 1.5% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000ml (5.64g/L+3.925g/L+0.183 8g/L+0.1017g/L+15g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,413.40	-	-	-		
9175760	B05DB..	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 1.36% m/v /13.6 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostuka plastična kesa, 1 po 2000 ml (13.6g/l+5.38g/l+0.184g/l +0.051g/l+2.1g/l+1.68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	850.10	-	-	-		
9175762	B05DB..	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 1.36% m/v /13.6 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	jednostuka plastična kesa, 1 po 2500 ml (13.6g/l+5.38g/l+0.184g/l +0.051g/l+2.1g/l+1.68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	973.90	-	-	-		
9175761	B05DB..	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 1.36% m/v /13.6 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostuka plastična kesa, 1 po 2500 ml (13.6g/l+5.38g/l+0.184g/l +0.051g/l+2.1g/l+1.68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	973.90	-	-	-		
9175765	B05DB..	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 2.27% m/v /22.7 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	jednostuka plastična kesa, 1 po 2500 ml (22.7g/l+5.38g/l+0.184g/l +0.051g/l+2.1g/l+1.68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	973.90	-	-	-		
9175763	B05DB..	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 2.27% m/v /22.7 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostuka plastična kesa, 1 po 2000 ml (22.7g/l+5.38g/l+0.184g/l +0.051g/l+2.1g/l+1.68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	850.10	-	-	-		
9175764	B05DB..	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 2.27% m/v /22.7 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostuka plastična kesa, 1 po 2500 ml (22.7g/l+5.38g/l+0.184g/l +0.051g/l+2.1g/l+1.68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	973.90	-	-	-		
9175766	B05DB..	glukoza, natrijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 3.86% m/v /38.6 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostuka plastična kesa, 1 po 2000 ml (38.6g/l+5.38g/l+0.184g/l +0.051g/l+2.1g/l+1.68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Iskra	850.10	-	-	-		
0175150	B05XA01	kalcijum hlorid	KALIUM CHLORID FRESENIUS	koncentrat za rastvor za infuziju	20 po 20 ml (1 mmol/ml)	Fresenius Kabi Norge AS	Norveška	896.10	-	-	-		
0175333	B05XA01	kalcijum-hlorid	KALIUM HLORID 7.45% B.BRAUN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula Mini-plasco Connect, 20 po 20 ml	B.Braun Melsungen	Nemačka	896.10	-	-	-		
0175335	B05XA01	kalcijum-hlorid	KALIUM HLORID 7.45% B.BRAUN	koncentrat za rastvor za infuziju	boca staklena, 20 po 100 ml	B.Braun Melsungen	Nemačka	3,144.60	-	-	-		
0133110	B05XA02	natrijum hidrogenkarbonat	NATRIUMBICARBONAT "FRESENIUS" 8.4%	koncentrat za rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 100 ml (8.4%)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	3,896.70	-	-	-		
0175240	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml 0.9%	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	71.20	-	-	-		
0175582	B05XA03	natrijum hlorid	SODIUM CHLORIDE	rastvor za infuziju	boca staklena, 49 po 100 ml (9g/l)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	2,822.30	-	-	-		
0175581	B05XA03	natrijum hlorid	SODIUM CHLORIDE	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (9g/l)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	71.20	-	-	-		
0170350	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0.9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 100 ml (9 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Bieffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Iskra	57.60	-	-	-		
0175351	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0.9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 250 ml (9 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Bieffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Iskra	52.40	-	-	-		
0175352	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0.9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (9 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Bieffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Iskra	71.20	-	-	-		
0174050	B05XB02	alanil- glutamin	DIPEPTIVEN	koncentrat za rastvor za infuziju	boca, 10 po 100 ml (20 g/100 ml)	Fresenius Kabi Austria GMBH	Austrija	36,129.40	-	-	-		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	Indikacija	Napomena
0052720	B05XC..		tiamin, riboflavin, nikotinamid, piridoksin, pantotenska kiselina, askorbinska kiselina, biotin, folna kiselina, cijanokobalamin	SOLLUVIT N	prašak za rastvor za infuziju	Fresenius Kabi AB	Švedska	3.535,70	-	-	-		STAC
0100255	C01AA05	digoksin	DIGOXIN SOPHARMA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2 ml (0,25mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	511.10	0,25 mg	25,56	-		
0101355	C01BD01	ampodaron	CORDARONE	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 3 ml (150 mg/3 ml)	Sandoz Winthrop Industrie	Francuska	421.30	0,2 g	93,62	-		
0105001	C01CA03	norepinefrin	NORADRENALIN MEDIKUNION	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 100 po 10ml (1mg/ml)	Laboratorios Normon S.A.	Španija	29.159,00	6 mg	349,91	-		
0105146	C01CA04	dopamin	DOPAMIN ADMEDA	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Haupt Pharma Wulff GmbH, Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH	Nemačka	522,90	0,5 g	1.045,80	-		
0105401	C01CA07	dobutamin	DOBUTAMIN ADMEDA 250	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 1 po 50 ml (250 mg/50 ml)	Haupt Pharma Wulff GmbH, Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH	Nemačka	397,20	0,5 g	794,40	-		
0105000	C01CA07	dobutamin	DOBUTAMINE PANPHARMA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 20 ml (250mg/20ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	3.972,00	0,5 g	794,40	-		
0102180	C01DA02	glicerintrinitrat (nitroglicerol)	NIRMIN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 50 po 1,5 ml (5 mg/1,5 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	4.040,90	-	-	-		
0102183	C01DA02	glicerintrinitrat	NITROGLICERINA BIONDIUSTRIA L.I.M	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 1,5 ml (5mg/1,5ml)	Biondiustria Laboratorio Italiano Medicinali S.P.A	Italija	808,20	-	-	-		
0103290	C02CA06	urapidil	EBRANTIL 25	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 25 mg/5 ml	Takeda GmbH; Takeda Austria GmbH	Nemačka; Austrija	970,70	50 mg	388,28	-		STAC
0103291	C02CA06	urapidil	EBRANTIL 50	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 50 mg/10 ml	Takeda GmbH; Takeda Austria GmbH	Nemačka; Austrija	910,20	50 mg	182,04	-		STAC
0103293	C02CA06	urapidil	URAPIDIL 25 mg l.v. CARINO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (25mg/5ml)	Haupt Pharma Wulff GmbH	Nemačka	970,70	50 mg	388,28	-		STAC
0103294	C02CA06	urapidil	URAPIDIL 50 mg l.v. CARINO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 ml (50mg/10ml)	Haupt Pharma Wulff GmbH	Nemačka	910,20	50 mg	182,04	-		STAC
0400411	C03CA01	furosemid	FUROSEMID SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/ml)	Sopharma AD Sandoz-Aventis	Bugarska	377,50	40 mg	75,50	-		
0400142	C03CA01	furosemid	LASIX	rastvor za injekciju	ampula, 6 po 2ml (20mg/2ml)	Deutschland GmbH; Delpharm Dijon	Nemačka; Francuska	184,00	40 mg	61,33	-		
0400413	C03CA01	furosemid	EDEMID	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 ml (20 mg/2ml)	Salutas Pharma GmbH	Nemačka	188,80	40mg	75,52	-		
0400040	C03CA02	bumetanid	YURINEX	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2 ml (0,5 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	111,70	1 mg	22,34	-		
0107497	C07AB02	meloprolol	PRESOLOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (5 mg/5 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	387,40	0,15 g	2.324,40	-		
0402102	C08CA06	nimodipin	NIMOTOP S	rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (10mg/50 ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	937,40	50 mg	4.687,00	-		STAC: Samo za lečenje bolesnika sa subarahnoidalnim krvarenjem.
0402666	C08CA06	nimodipin	NIMODIPIN 10 mg l.v. CARINO	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (10mg/50ml)	Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH	Nemačka	937,40	50 mg	4.687,00	-		STAC: Samo za lečenje bolesnika sa subarahnoidalnim krvarenjem.
0402721	C08DA01	verapamil	VERAPAMIL ALKALOID	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2 ml (5 mg/2 ml)	Alkaloid a.d.	Makedonija	336,60	0,24 g	1.615,68	-		
1103462	C09AA15	zifenogril	ZOFECARD	film tableta	blister, 28 po 7,5 mg	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.R.L.	Italija	351,30	30 mg	50,19	-		1. Esencijalna hipertenzija: Lek je indikovao u terapiji blage do umerene esencijalne hipertenzije. 2. Akutni infarkt miokarda: Lek je indikovao u terapiji koja je započeta u prvih 24 sata kod pacijenata sa akutnim infarktom miokarda, sa ili bez znakova i simptoma srčane insuficijencije, koji su hemodinamički stabilni i ne primaju trombolitičku terapiju.
4156150	D08AG02	povidon jod	POVIDON JOD HF	rastvor za kožu	boca plastična, 1 po 500 ml (10%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	389,70	-	-	-		
4156475	D08AG02	povidon	JODOKOMP	rastvor za kožu	boca plastična, 1 po 100 ml (10 %)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	93,70	-	-	-		
4156474	D08AG02	povidon	JODOKOMP	rastvor za kožu	boca plastična, 1 po 500 ml (10 %)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	389,70	-	-	-		
4156473	D08AG02	povidon	JODOKOMP	rastvor za kožu	kontejner plastični, 1 po 5000 ml (10%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	3.897,60	-	-	-		
4156472	D08AG02	povidon	JODOKOMP	pena za kožu	boca plastična, 1 po 100 ml (7,5%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	93,70	-	-	-		
4156471	D08AG02	povidon	JODOKOMP	pena za kožu	boca plastična, 1 po 500 ml (7,5%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	389,70	-	-	-		
4156470	D08AG02	povidon	JODOKOMP	pena za kožu	kontejner plastični, 1 po 5000 ml (7,5%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	3.897,60	-	-	-		
0141132	G02AB01	metilergometrin	METHYLERGOMETRIN	injekcija	50 po 0,1 mg/1 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	599,60	0,2 mg	23,98	-		
0141135	G02AB01	metilergometrin	METHYLERGOMETRIN	injekcija	50 po 0,2 mg/1 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.208,10	0,2 mg	24,16	-		
4143125	G02AD02	dinoprostan (PGE2)	PREPIDIL GEL	endocervikalni gel	napunjeni injekcioni špric, 1 po 3 g (0,5 mg/3g)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	1.996,10	0,5 mg	332,68	-		STAC
6143120	G02AD02	dinoprostan (PGE2)	PROSTIN E2	vaginalna tableta	4 po 3 mg	Sanico N.V.	Belgija	3.532,50	0,5 mg	147,19	-		STAC
0143043	G02AD04	karboprost (PGM15)	PROSTIN 15M	rastvor za injekciju	1 po 0,25 mg/ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	1.727,30	2,5 mg	17.273,00	-		STAC
0048619	G03BA03	testosteron	TESTOSTERON DEPO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (250 mg/ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.066,30	18 mg	15,35	-		
0048468	G03DA03	hidroksiprogesteron	PROGESTERON DEPO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (250 mg/ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	985,50	10 mg	7,88	-		
4137040	G03DA04	progesteron	CRINONE	vaginalni gel	8%, aplikator, 15 po 1,125 g	Central Pharma (Contract Packing) LTD	Velika Britanija	3.858,40	90 mg	257,23	-		1. Za lečenje neplodnosti nastale usled neadekvatne lutealne faze (N97). 2. U toku invtro oplodnje (N97).
0044086	G03GA02	menotrofin	MENOPUR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	10 bočica po (75 LJ) sa 10 amp. po 1 ml rastvarača	Ferring GmbH	Nemačka	17.761,90	75 LJ.	1.776,19	-		Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044087	G03GA02	menotrofin	MENOPUR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1ml (600LJ)	Ferring-Leciva, A.S.	Češka	15.908,20	75 LJ.	1.988,53	-		Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044400	G03GA02	menotrofin	MERIONAL	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	10bočica sa rastvaračem u ampul, 1 po 1ml (75 LJ, FSH75 LJ, LH)	IBSA Institut Biochimique S.A.	Švajcarska	1.776,20	75 LJ.	1.776,20	-		Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0044412	G03GA04	urofolitropin	FOSTIMON		prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	Ibbsa Institut Biochemique S.A.	Švajcarska	1,246.30	75 LJ.	1,246.30	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044250	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F		prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	2,680.70	75 LJ.	2,680.70	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044251	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 300		rastvor za injekciju u peru sa uloškom	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	11,013.50	75 LJ.	2,753.38	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044252	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 450		rastvor za injekciju u peru sa uloškom	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	16,417.90	75 LJ.	2,736.32	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044253	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 900		rastvor za injekciju u peru sa uloškom	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	32,801.40	75 LJ.	2,733.45	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044001	G03GA05	folitropin alfa	BEMFOLA		rastvor za injekciju u peru sa uloškom	Finox Biotech AG; Gedeon Richter PLC	Lihtenštajn; Mađarska	4,330.60	75 LJ.	2,165.30	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044002	G03GA05	folitropin alfa	BEMFOLA		rastvor za injekciju u peru sa uloškom	Finox Biotech AG; Gedeon Richter PLC	Lihtenštajn; Mađarska	6,482.80	75 LJ.	2,160.93	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044000	G03GA05	folitropin alfa	BEMFOLA		rastvor za injekciju u peru sa uloškom	Finox Biotech AG; Gedeon Richter PLC	Lihtenštajn; Mađarska	2,144.60	75 LJ.	2,144.60	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044230	G03GA06	folitropin beta	PUREGON		rastvor za injekciju u uloku	Organon Ireland Limited	Irskia	10,872.40	75 LJ.	2,718.10	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044231	G03GA06	folitropin beta	PUREGON		rastvor za injekciju u uloku	Organon Ireland Limited	Irskia	22,699.20	75 LJ.	2,837.40	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044232	G03GA06	folitropin beta	PUREGON		rastvor za injekciju u uloku	Organon Ireland Limited	Irskia	32,380.80	75 LJ.	2,699.23	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno ili pituitarno oštećenje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klonifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044270	G03GA08	horiogonadotropin alfa	Ovitrelle		rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	2,895.10	0,25mg	2,895.10	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044289	G03GA08	horiogonadotropin alfa	Ovitrelle		rastvor za injekciju u peru sa uloškom	Merck Serono S.P.A.	Italija	2,895.10	0,25mg	2,895.10	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044405	G03GA09	korfolitropin alfa	ELONVA		rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	N.V Organon	Holandija	52,529.10	0,15mg	52,529.10	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044406	G03GA09	korfolitropin alfa	ELONVA		rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	N.V Organon	Holandija	48,028.80	0,15mg	72,043.20	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044256	G03GA30	folitropin alfa, lutropin alfa	PERGOVERIS		prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	Merck Serono S.A.; Merck Serono S.P.A.	Švajcarska; Italija	8,196.80	1 ml	8,196.80	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0140150	H01BB02	okaltocin	OXYTOCIN SYNTHETIC		rastvor za injekciju	Gedeon Richter PLC	Mađarska	3,710.60	15 LJ.	55.66	-		STAC
0049190	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN		rastvor za injekciju/infuziju	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	1,765.60	0,7 mg	2,471.84	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalia (D35.2; E22.0); 3. Terapija akutnog varicoalnog krvarenja iz variksa jednjaka i želuca u bolničkim uslovima (85.0); 4. Terapija pankreasne fistule nakon operacije na pankreasu koja ne reaguje na endoskopsku hemostazu u bolničkim uslovima (K86.2; K86.3; K86.8; K86.9).	Za indikaciju pod tač. 1 i 2, lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049195	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN LAR		prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	55,917.10	0,7 mg	3,914.20	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalia (D35.2; E22.0).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049196	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN LAR		prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	96,385.30	0,7 mg	3,373.49	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalia (D35.2; E22.0).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049197	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN LAR		prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	125,243.80	0,7 mg	2,922.36	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalia (D35.2; E22.0).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0049191	H01CB02	oktreotid	OCTREOTIDE BIONDIUSTRIA L.I.M.	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1 ml (0,1mg/ml)	Bioindustria Laboratori Italiano Medicinal S.P.A.	Italija	3.531,20	0,7 mg	2.471,84	-	1. Gastro-entero-pankreasi neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0); 3. Terapija akutnog varicoznog krvarenja iz varikosa jednjaka i želuca u bolničkim uslovima (R85.0); 4. Terapija pankreasne fistule nakon operacije na pankreasu koja ne reaguje na endoskopsku hemostazu u bolničkim uslovima (K86.2; K86.3; K86.8; K86.9).	Za indikaciju pod tač. 1 i 2, lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049231	H01CB03	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 60 mg	Ipser Pharma Biotech	Francuska	78.912,50	3 mg	3.945,63	-	Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049232	H01CB03	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 90 mg	Ipser Pharma Biotech	Francuska	85,171,40	3 mg	2,839,05	-	Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049233	H01CB03	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 120 mg	Ipser Pharma Biotech	Francuska	115,757,90	3 mg	2,893,95	-	Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049220	H01CC01	ganireliks	ORGALUTRAN	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5ml (0,25mg/0,5ml)	Organon Ireland Limited	Irska	3,423,70	0,25mg	3,423,70	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044260	H01CC02	cetroreliks	CETROTIDE	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjen injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1ml (0,25mg/ml)	Merck KGaA	Nemačka	3,893,80	0,25mg	3,893,80	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0047286	H02AB01	betametazon	DIPROPHOS	suspenzija za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (7 mg/ml)	Schering-Plough Labo NV	Belgija	1,458,30	0,4 mg	16,67	-		
0047140	H02AB02	deksametazon	DEXASON	rastvor za injekciju	ampula, 25 po 1 ml (4 mg/ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,111,60	1,5 mg	16,67	-		
0047145	H02AB02	deksametazon	FORTECORTIN	rastvor za injekciju	ampula, 3 po 2 ml (8mg/2ml)	Merck KGaA	Nemačka	264,50	1,5 mg	16,53	-		
0047220	H02AB04	metilprednizolon	LEMOD SOLU	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 1 po 7,8 ml (500 mg/7,8 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	670,50	20 mg	26,82	-		
0047218	H02AB04	metilprednizolon	LEMOD SOLU	pratak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 15 po 1 ml (40 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1,518,90	20 mg	50,63	-		
0047212	H02AB04	metilprednizolon	LEMOD DEPO	suspenzija za injekciju	bočica, 10 po 1 ml (40 mg/1 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	980,60	20 mg	49,03	-		
0050141	H05BX02	parikalcirol	REXTOL	rastvor za injekciju	ampula, 1 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	1,181,90	2 mcg	472,76	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcirol, vezivač fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indicirana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindicirani za operativno lečenje paratiroidnektomijom ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2. Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa ređualnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcirola su: hiperkalcemija i/ili hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050143	H05BX02	parikalcirol	REXTOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	5,909,50	2 mcg	472,76	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcirol, vezivač fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indicirana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindicirani za operativno lečenje paratiroidnektomijom ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2. Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa ređualnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcirola su: hiperkalcemija i/ili hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050142	H05BX02	parikalcirol	REXTOL	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	1,181,90	2 mcg	472,76	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcirol, vezivač fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indicirana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindicirani za operativno lečenje paratiroidnektomijom ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2. Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa ređualnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcirola su: hiperkalcemija i/ili hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050144	H05BX02	parikalcirol	REXTOL	rastvor za injekciju	bočica, 5 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	5,909,50	2 mcg	472,76	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcirol, vezivač fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indicirana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindicirani za operativno lečenje paratiroidnektomijom ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2. Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa ređualnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcirola su: hiperkalcemija i/ili hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
1050014	H05BX02	parikalcirol	REXTOL	kapsula, meka	bilster, 28 po 1 mcg	Rafarm SA; GAP SA	Grčka; Grčka	5,302,00	2 mcg	378,71	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcirol, vezivač fosfata, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen IPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indicirana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindicirani za operativno lečenje paratiroidnektomijom ili imaju neprihvatljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2. Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa ređualnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcirola su: hiperkalcemija i/ili hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1050017	H05BX02	parikalcirol	REXTOL	kapsula, meka	blister, 28 po 2 mcg	Rafarm SA; GAP SA	Grčka; Grčka	10,603.90	2 mcg	378.71	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodijaliza i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalciotropin, vitamin D, hipokalcemijski dijalizni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen iPTH u rasponu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indicirana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (paratiroidektomija) ili imaju neprihvativno visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2. Bolesnika sa transplantiranim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurentnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcirola su: hiperkalcemija i/ili hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0029781	J01AA12	tigeciklin	TYGACIL	prafak za rastvor za injekciju	bočica, 10 po 50 mg	Wyeth Pharmaceuticals; Wyeth Lederle S.r.l.	Velika Britanija; Italija	54,349.60	0,1 g	10,869.92	-		**
0021108	J01CA01	ampicilin	PAMECIL	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory B)	Kipar	397.60	2 g	79.52	-		
0021109	J01CA01	ampicilin	PAMECIL	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 100 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory B)	Kipar	3,975.50	2 g	79.51	-		
0021940	J01CA01	ampicilin	AMPICILIN ATB 1000 mg	prafak za rastvor za injekciju	bočica, 100 po 1000 mg	S.C. Antibiotice S.A.	Rumunija	3,975.50	2 g	79.51	-		
0020017	J01CE01	benzilpenicilin	PAN-PENI G SODIUM	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 50 po 0.6 g (1.000.000 g)	Panpharma	Francuska	3,751.90	3,6 g	450.23	-		
0020056	J01CE30	benzilpenicilin, prokainbenzilpenicilin	PANCILLIN	prafak za suspenziju za injekciju	bočica, 50 po 800000 i.j. (600000.i.j.+ 200000.i.j.)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2,541.60	6000000 i.j.	508.32	-		
0021565	J01CR02	amoksisiclin, klavulanska kiselina	AMOKSIKLAV	prafak za rastvor za injekciju	5 po (1000 mg+200 mg)	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	934.50	3 g	560.70	-		STAC
0021650	J01CR02	amoksisiclin, klavulanska kiselina	MEDOCILAV	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 1.2 g (1000 mg+200 mg)	Medochemie Ltd (Factory B)	Kipar	934.50	3 g	560.70	-		STAC
0021651	J01CR02	amoksisiclin, klavulanska kiselina	AMOXIPLUS 1.2g	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 50 po 1.2g (1000mg +200mg)	S.C. Antibiotice S.A.	Rumunija	9,344.80	3g	560.69	-		STAC
0021995	J01CR05	piperacilin, tazobaktam	PIPTAZ	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 12 po 4,5 g (4 g + 0.5g)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5,557.20	14 g	1,620.85	-		**
0021998	J01CR05	piperacilin, tazobaktam	TAZOQIN	prafak za rastvor za injekciju	bočica, 12 po 4.5 g (4g + 0.5g)	Wyeth Lederle S.R.L.	Italija	5,557.20	14 g	1,620.85	-		**
0321961	J01DB04	cefazolin	GALECEF	prafak za rastvor za injekciju	bočica, 50 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	5,154.00	3 g	309.24	-		
0321962	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 50 po 1g	Galenika a.d.	Republika Srbija	5,154.00	3 g	309.24	-		
0321030	J01DB04	cefazolin	PRIMACEPH	prafak za rastvor za injekciju	50 po 1 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5,154.00	3 g	309.24	-		
0321829	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN-MIP	prafak za rastvor za injekciju	bočica, 10 po 2 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1,601.80	3 g	240.27	-		
0321854	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN PHARMANOVA	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC "Borshchahivskiy CPP"	Ukraina	515.40	3 g	309.24	-		
0321027	J01DC02	cefuroksim	ZINACEF	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 750 mg	GlaXoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	90.40	3 g	361.60	-		
0321026	J01DC02	cefuroksim	ZINACEF	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1500 mg	GlaXoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	139.00	3 g	278.00	-		
0321025	J01DC02	cefuroksim	CEFUROKSIM	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1500 mg	Galenika a.d. Beograd	Republika Srbija	139.00	3 g	278.00	-		
0321024	J01DC02	cefuroksim	CEFUROKSIM	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 750 mg	Galenika a.d. Beograd	Republika Srbija	90.40	3 g	361.60	-		
0321404	J01DC02	cefuroksim	DICEF	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 50 po 1500 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	6,949.50	3 g	277.98	-		
0321882	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM-MIP	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 750 mg	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	903.80	3 g	361.52	-		
0321883	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM-MIP	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 1500 mg/50 ml	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1,389.90	3 g	277.98	-		
0321884	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM-MIP	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 1500 mg/100 ml	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1,389.90	3 g	277.98	-		
0321955	J01DC02	cefuroksim	MEDOCHEMIE	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 750 mg	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	903.80	3 g	361.52	-		
0321874	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIM MEDOCHEMIE	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 1500 mg	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	1,389.90	3 g	277.98	-		
0321666	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIME	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 750 mg	Labefal - Laboratorios Almro S.A.	Portugalija	903.80	3 g	361.52	-		
0321667	J01DC02	cefuroksim	CEFUROXIME	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 1500 mg	Labefal - Laboratorios Almro S.A.	Portugalija	1,389.90	3 g	277.98	-		
0321983	J01DD01	cefotaksim	CEFOTAXIM	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	1,726.00	4 g	690.40	-		STAC
0321984	J01DD01	cefotaksim	CEFOTAXIM	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 100 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	17,260.00	4 g	690.40	-		STAC
0321977	J01DD01	cefotaksim	CEFOTAXIM-MIP	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 1 g	Chephasaar Chem.-Pharm. Fabrik GmbH	Nemačka	1,726.00	4 g	690.40	-		STAC
0321976	J01DD01	cefotaksim	CEFOTAXIM-MIP	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 2 g	Chephasaar Chem.-Pharm. Fabrik GmbH	Nemačka	3,836.50	4 g	767.30	-		STAC
0321600	J01DD02	cefazidim	FORCAS	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	GlaXoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	311.70	4 g	1,246.80	-		STAC
0321601	J01DD02	cefazidim	FORCAS	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 500 mg	GlaXoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	165.30	4 g	1,322.40	-		STAC
0321023	J01DD02	cefazidim	CEFTAZIDIM	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 g	Galenika a.d.	Srbija	311.70	4 g	1,246.80	-		STAC
0321603	J01DD02	cefazidim	SANDOZ	prafak za rastvor za injekciju	1 po 500 mg	Sandoz GmbH	Austrija	165.30	4 g	1,322.40	-		STAC
0321602	J01DD02	cefazidim	CEFTAZIDIM SANDOZ	prafak za rastvor za injekciju	1 po 1 g	Sandoz GmbH	Austrija	311.70	4 g	1,246.80	-		STAC
0321707	J01DD02	cefazidim	TIZACEF	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 50 po 1 g	PharmaSwiss d.o.o.	Srbija	15,584.80	4 g	1,246.78	-		STAC
0321758	J01DD04	ceftriakson	AZARAN	prafak za rastvor za injekciju	bočica, 50 po 1000 mg	Hemofarm a.d.	Srbija	5,903.80	2 g	236.15	-		STAC**
0321329	J01DD04	ceftriakson	LONGACEPH	prafak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 1 g	Galenika a.d.	Srbija	1,180.80	2 g	236.16	-		STAC **
0321863	J01DD04	ceftriakson	LENDACIN	prafak za rastvor za injekciju	bočica, 10 po 1 g	Sandoz GmbH	Austrija	1,180.80	2 g	236.16	-		STAC **

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0321997	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAXON-MIP	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.180.80	2 g	236.16	-		STAC **
0321999	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAXON-MIP	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 2 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	4.774.60	2 g	477.46	-		STAC **
0321989	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAXON PHARMANOVA	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC "Borshchahivskiy CPP"	Ukraina	590.40	2 g	236.16	-		STAC **
0321978	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAXON	pršak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa prškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2mL (500mg/2ml)	Milim S.r.l	Italija	68.30	2g	273.20	-		STAC **
0321979	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAXON	pršak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa prškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3.5mL (1g/3.5mL)	Milim S.r.l	Italija	118.10	2 g	236.20	-		STAC **
0321914	J01DE01	cefepim	MAXICEF	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	511.80	2 g	1,023.60	-		STAC
0321630	J01DE01	cefepim	CEFIM	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 1000 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	511.80	2 g	1,023.60	-		STAC
0321915	J01DE01	cefepim	CEFEPIK KABI	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1 g	Labesfal - Laboratorios Almiro S.A.	Portugalija	511.80	2 g	1,023.60	-		STAC
0029754	J01DH02	meropenem	MEROCID	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1000 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Srbija	6.552.10	2 g	1,310.42	-		**
0029755	J01DH02	meropenem	ITANEM	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 500 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	3.230.80	2 g	1,292.32	-		**
0029756	J01DH02	meropenem	ITANEM	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Galenika a.d.	Srbija	6.552.10	2 g	1,310.42	-		**
0029752	J01DH02	meropenem	MEROPENEM SANDOZ	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 500 mg	Sandoz GmbH	Austrija	3.230.80	2 g	1,292.32	-		**
0029764	J01DH02	meropenem	MEROPENEM SANDOZ	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 1000 mg	Sandoz GmbH	Austrija	6.552.10	2 g	1,310.42	-		**
0029701	J01DH02	meropenem	ARCHIFAR	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 500 mg	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	3.230.80	2 g	1,292.32	-		**
0029700	J01DH02	meropenem	ARCHIFAR	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	6.552.10	2 g	1,310.42	-		**
0029780	J01DH03	ertapenem natrijum	INVANZ	pršak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1 g	Laboratories Merck Sharp & Dohme - Chibret	Francuska	5.015.40	1 g	5,015.40	-		STAC
0029507	J01DH51	imipenem, cilastatin	MIPECID	pršak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 1g (500 mg + 500 mg)	Pharmaswiss d.o.o	Republika Srbija	5.115.90	2 g	2,046.36	-		**
0026601	J01EE01	sulfametoksazol, trimetoprim	BACTRIM Roche	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 5 ml (400 mg/5 ml+80 mg/5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	2.734.80	1,92 g	1,093.92	-		
0325484	J01FA10	azitromicin	HENOMYCIN	pršak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 500 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	415.10	0,5 g	415.10	-		STAC
0325476	J01FA10	azitromicin	SUNAMED	pršak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 500 mg	Pliva Hrvatska d.o.o.	Hrvatska	2.075.40	0,5 g	415.08	-		STAC
0326041	J01FF01	klindamicin	KLINDAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (150 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.325.50	1,8 g	795.30	-		STAC
0326223	J01FF01	klindamicin	CLINDAMYCIN-MIP	rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 4 ml (600 mg/4 ml)	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	948.80	1,8 g	569.28	-		STAC
0326225	J01FF01	klindamicin	CLIDACIN BA FREE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 1 po 4 ml (150mg/ml)	Vianex S.A. - Plant A'	Grčka	189.80	1,8g	569.40	-		STAC
0326226	J01FF01	klindamicin	CLIDACIN BA FREE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 4 ml (150mg/ml)	Vianex S.A. - Plant A'	Grčka	948.80	1,8g	569.28	-		STAC
7024615	J01GB01	izobramicin	BRAMITOB	rastvor za rasprskivanje	konjektivni jednodozni, 56 po 4 ml (300mg/4ml)	Genetic S.P.A.; Chiesi Farmaceutici SPA	Italija; Italija	205.956.50	0,3g	3,677.79	-	Lečenje hronične plućne infekcije prouzrokovane bakterijom Pseudomonas aeruginosa kod pacijenata sa cističnom fibrozom (E84).	
0024552	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	397.30	0,24 g	119.19	-		
0024553	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	596.00	0,24 g	119.20	-		
0024580	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN HF	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml)	Hemofarm AD Vršac	Republika Srbija	397.30	0,24 g	119.19	-		
0024582	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN HF	rastvor za injekciju	10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Hemofarm AD Vršac	Republika Srbija	596.00	0,24 g	119.20	-		
0024604	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN B. BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 80 ml (3 mg/ml)	B. Braun Medical S.A	Španija	6.105.50	240 mg	305.28	-		STAC
0024605	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN B. BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 120ml (2 mg/ml)	B. Braun Medical S.A	Španija	7.430.00	240 mg	247.67	-		STAC
0024333	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1ml (40mg/ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	139.70	0,24g	83.82	-		
0024332	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2ml (80mg/2ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	397.30	0,24g	119.19	-		
0024331	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1,5 ml (120mg/1,5ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	596.00	0,24g	119.20	-		
0024282	J01GB06	amikacin	AMIKACIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 100 mg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	629.40	1 g	629.40	-		STAC
0024283	J01GB06	amikacin	AMIKACIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 500 mg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.806.10	1 g	361.62	-		STAC
0024633	J01GB06	amikacin	AMINOCIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 50 po 2 ml (500 mg/2 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	9.040.50	1 g	361.62	-		STAC
0329412	J01MA02	ciprofloksacin	MAROCEN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 100 mg/10 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	987.00	0,5 g	987.00	-		STAC
0329403	J01MA02	ciprofloksacin	CITERAL	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 10 ml (100 mg/10 ml)	Alkaloid d.o.o. Beograd; Alkaloid a.d. Skopje	Republika Srbija; Republika Makedonija	987.00	0,5 g	987.00	-		STAC
0329001	J01MA02	ciprofloksacin	CIPROFLOXACIN	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 100 ml (2 mg/ml)	S.C. Inform Fluids S.R.L.	Rumunija	4.386.40	0,5 g	1,096.60	-		STAC
0329004	J01MA02	ciprofloksacin	CIPROFLOXACIN	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 200 ml (2 mg/ml)	S.C. Inform Fluids S.R.L.	Rumunija	8.772.60	0,5 g	1,096.58	-		STAC
0329081	J01MA12	levofloksacin	LEVOMAX	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 100 ml (500 mg/100 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	10.515.40	0,5 g	1,051.54	-		STAC
0329200	J01MA12	levofloksacin	ALVOLAMID	rastvor za infuziju	bočica, 10 po 100 ml (5 mg/ml)	Avogon Pharma d.o.o.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Republika Srbija; Grčka; Grčka	10.515.40	0,5 g	1,051.54	-		STAC
0329070	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100ml (5mg/ml)	Krka tovarna Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka	1.051.50	0,5g	1,051.50	-		STAC
0329201	J01MA12	levofloksacin	LEVOPLOXACIN INNVENTA	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 100 ml (500 mg/100ml)	Cooper S.A.	Grčka	1.051.50	0,5 g	1,051.50	-		STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0329501	J01MA14	moksalikacin	ELFONIS	rastvor za infuziju	boca, 1 po 250ml (400mg/250ml)	Hemofarm A.D	Republika Srbija	946.40	0,4g	946.40	-		STAC
0329502	J01MA14	moksalikacin	MOKSIFLOKSACIN PHARMAS	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (400mg/250ml)	Pharmathren S.A.	Grčka	946.40	0,4 g	946.40	-		STAC
0329006	J01MA14	moksalikacin	MOLOXIN	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (400mg/250ml)	Kika d.d., Novo Mesto; Tad Pharma GmbH	Slovenija; Nemačka	946.40	0,4 g	946.40	-		STAC
0029790	J01XA01	vanikomisin	VANCOMYCIN-MIP	pratek za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 500 mg	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.194.00	2 g	955.20	-		**
0029791	J01XA01	vanikomisin	VANCOMYCIN-MIP	pratek za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 1000 mg	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	2.924.50	2 g	1.169.80	-		**
0029795	J01XA01	vanikomisin	EDICIN	injekcija	1 po 500 mg	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	238.80	2 g	955.20	-		**
0029796	J01XA01	vanikomisin	EDICIN	injekcija	1 po 1 g	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	584.90	2 g	1.169.80	-		**
0029801	J01XA01	vanikomisin	VOXIN	pratek za rastvor za infuziju	bočica staklena,1 po 500 mg	Vianex S.A. - Plant C'	Grčka	238.80	2 g	955.20	-		**
0029797	J01XA01	vanikomisin	VANCOMYCIN RIEMSER	pratek za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 1000 mg	Riemser Arzneimittel AG	Nemačka	2.924.50	2 g	1.169.80	-		**
0029798	J01XA01	vanikomisin	VANCOMYCIN RIEMSER	pratek za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 500 mg	Riemser Arzneimittel AG	Nemačka	1.194.00	2 g	955.20	-		**
0029001	J01XA01	vanikomisin	VANCOMYCINE ALVOGEN	pratek za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 500 mg	Xellia Pharmaceuticals Aps	Danska	238.80	2 g	955.20	-		**
0029000	J01XA01	vanikomisin	VANCOMYCINE ALVOGEN	pratek za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1000 mg	Xellia Pharmaceuticals Aps	Danska	584.90	2 g	1.169.80	-		**
0029802	J01XA01	vanikomisin	VOXIN	pratek za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1g	Vianex S.A	Grčka	584.90	2g	1.169.80	-		**
0029760	J01XA02	tekoplanin	TARGOCID	pratek i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa pratekom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3 ml (200 mg/3 ml)	Saroli S.P.A.	Italija	2.073.70	0,4 g	4.147.40	-		**
0029761	J01XA02	tekoplanin	TARGOCID	pratek i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa pratekom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3 ml (400 mg/3 ml)	Saroli S.P.A.	Italija	3.930.50	0,4 g	3.930.50	-		**
0029767	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLUSTIN AlvoGen	pratek za rastvor za injekciju/infuziju	10 po 1000000lj	AlvoGen Pharma d.o.o. Xellia Pharmaceuticals APS	Republika Srbija, Danska	7.090.00	9000000lj	6.381.00	-		**
7029769	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLOBREATHE	pratek za inhalaciju, tvrdi kapsula	blister deljiv na pojedinačne doze, 56 po 1662500 lj	Forest-Tosara Ltd.; Penn Pharmaceutical Services Limited	Irska; Velika Britanija	100.587.50	3000000 lj	3.241.27	-	Lečenje hronične plućne infekcije prouzrokovane bakterijom Pseudomonas aeruginosa kod pacijenata sa cistišnom fibrozom (E84)	Lek se urodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specijalnosti u službi pulmologije zdravstvene ustanove na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0029081	J01XD01	metronidazol	ORVAGIL	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 100 ml (500 mg/100 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	137.20	1,5 g	411.60	-		STAC
0029784	J01XD01	metronidazol	METRONIDAZOLE B. BRAUN	boca plastična, rastvor za infuziju	20 po 100 ml (500 mg/100 ml)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	2.744.00	1,5 g	411.60	-		STAC
0029785	J01XD01	metronidazol	METRONIDAZOL	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100 ml (500mg/100ml)	S.M. Farmaceutici S.R.L.	Italija	1.372.00	1,5 g	411.60	-		STAC
1029050	J01XX08	linezolid	ZENIX	film tableta	blister, 10 po 600 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	25.972.10	1,2 g	5.194.42	-		**
0029060	J01XX08	linezolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	938.10	1,2 g	5.628.60	-		**
0029061	J01XX08	linezolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 300 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2.532.60	1,2 g	5.065.20	-		**
1029052	J01XX08	linezolid	ZYVOXID	film tableta	blister deljiv na pojedinačne doze, 10 po 600 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GMBH	Nemačka	25.972.10	1,2 g	5.194.42	-		**
0029063	J01XX08	linezolid	ZYVOXID	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 300ml (2mg/ml)	Fresenius Kabi Norge AS	Norveška	25.326.00	1,2 g	5.065.20	-		**
0327494	J02AA01	amfotericin B	AMBISOME	pratek za koncentrat za disperziju za infuziju	bočica staklena, 10 po 50 mg	Gilead Sciences INC.; Gilead Sciences Ireland UC	SAD; Irska	159.605.20	35 mg	11.172.36	-		*** STAC
0327312	J02AC01	flukonazol	DIFLUCAN	rastvor za infuziju	1 po 100 ml (2 mg/ml)	Pfizer PGM	Francuska	552.40	0,2 g	552.40	-		STAC
0327357	J02AC01	flukonazol	FLUCONAL	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	552.40	0,2 g	552.40	-		STAC
0327001	J02AC01	flukonazol	FLUCONAZOLE B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 100 ml (2mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	5.524.00	0,2 g	552.40	-		STAC
0327000	J02AC01	flukonazol	FLUCONAZOLE B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 200 ml (2mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	11.662.60	0,2 g	583.13	-		STAC
0327003	J02AC01	flukonazol	DIFLUZOL	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100ml (2mg/ml)	Pharmaceutical Balkans d.o.o. Novi Bečej	Republika Srbija	552.40	0,2 g	552.40	-		STAC
1327402	J02AC02	itrakonazol	KANAZOL	kapsula, tvrda	blister, 10 po 100mg	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	701.30	0,2 g	140.26	-		STAC
1327403	J02AC02	itrakonazol	KANAZOL	kapsula, tvrda	blister, 5 po 100 mg	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	350.70	0,2 g	140.28	-		STAC
0327534	J02AC03	vorikonazol	VFEND	pratek za rastvor za infuziju	1 po 200 mg	Pfizer PGM	Francuska	5.897.90	0,4 g	11.795.80	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punktata, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
1327530	J02AC03	vorikonazol	VFEND	film tableta	blister, 10 po 50 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	3.557.30	0,4 g	2.845.84	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punktata, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
1327532	J02AC03	vorikonazol	VFEND	film tableta	blister, 10 po 200 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	14.165.30	0,4 g	2.833.06	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punktata, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
0327533	J02AC03	vorikonazol	ADEMOLA	pratek za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Hemofarm a.d. Vršac	Republika Srbija	5.897.90	0,4g	11.795.80	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punktata, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0327536	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL		pratek za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Avogen Pharma d.o.o.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	5.897.90	0,4 g	11.795.80	-	U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
1327551	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL		film tableta	blister, 14 po 50 mg	Avogen Pharma d.o.o.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	4.980.20	0,4 g	2.845.83	-	U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
1327552	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL		film tableta	blister, 14 po 200 mg	Avogen Pharma d.o.o.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	19.831.40	0,4 g	2.833.06	-	U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
0327535	J02AC03	vorikonazol	VORIKONAZOL PLIVA		pratek za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Pliva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	5.897.90	0,4g	11.795.80	-	U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
1327553	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL		film tableta	blister, 14 po 50 mg	Avogen Pharma d.o.o.; Pharmathen International SA; Pharmathen S.A.	Republika Srbija; Grčka; Grčka	4.980.20	0,4 g	2.845.83	-	U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
0327511	J02AC03	vorikonazol	VORIKONAZOL PHARMAS		pratek za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Grčka; Grčka; Grčka	5.897.90	0,4 g	11.795.80	-	U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna gljivična infekcija dokazana histološki ili izolacijom iz relevantnog uzorka (hemokultura, kultura cerebrospinalne tečnosti, kultura pleuralnog plućnog punkтата, kultura ascita), pod uslovom da u ustanovi postoji infektološka služba ili klinički farmakolog) ili za nastavak lečenja, na osnovu mišljenja tercijarne zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
3327535	J02AC04	posakonazol	NOXAFIL		oralna suspenzija	bočica staklena, 1 po 105 ml (40mg/ml)	Schering Plough	Francuska	69.398.00	800 mg	13.218.67	-	Profilaksa invazivnih gljivičnih infekcija kod pacijenata primaca matičnih ćelija hematopoeze koji primaju visoke doze imunosupresivne terapije, zbog reakcije protiv primaca (graft versus host disease) i kod kojih postoji veliki rizik da će razviti invazivnu gljivičnu infekciju (Z94).
0327560	J02AX04	kaspofungin	CANCIDAS		pratek za rastvor za infuziju	1 po 50 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	29.073.00	50 mg	29.073.00	-	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327561	J02AX04	kaspofungin	CANCIDAS		pratek za koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 70 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	36.964.30	50 mg	26.403.07	-	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327565	J02AX04	kaspofungin	DALVOCANS		pratek za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 mg	Avogen Pharma d.o.o.; Pharmathen SA	Republika Srbija; Grčka	23.073.80	50 mg	23.073.80	-	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327564	J02AX04	kaspofungin	DALVOCANS		pratek za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 70 mg	Avogen Pharma d.o.o.; Pharmathen SA	Republika Srbija; Grčka	34.685.60	50 mg	24.775.43	-	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327566	J02AX04	kaspofungin	KASPOFUNGIN PHARMAS		pratek za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Galenicum Health, SL; SAG Manufacturing, S.L.U	Malta; Španija; Španija	23.073.80	50 mg	23.073.80	-	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327567	J02AX04	kaspofungin	KASPOFUNGIN PHARMAS		pratek za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 70 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Galenicum Health, SL; SAG Manufacturing, S.L.U	Malta; Španija; Španija	34.685.60	50 mg	24.775.43	-	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327562	J02AX05	mikafungin-natrijum	MYCAMINE		pratek za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50mg	Astellas Ireland Co. LTD	Irska	22.571.50	0,1g	45.143.00	-	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327563	J02AX05	mikafungin-natrijum	MYCAMINE		pratek za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100mg	Astellas Ireland Co. LTD	Irska	43.095.10	0,1g	43.095.10	-	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327500	J02AX06	anidulafungin	ECALTA		pratek za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100mg	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	40.047.20	0,1g	40.047.20	-	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0328270	J05AB01	ackllovir	ZOVIRAX		pratek za rastvor za infuziju	bočica, 5 po 250 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	2.741.80	4 g	8.773.76	-	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0328260	J05AB06	ganciklovir	CYMEVENE		pratek za rastvor za infuziju	1 po 500 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	3.458.20	0,5 g	3.458.20	-	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
1328610	J05AB14	valganciklovir	VALCYTE		film tableta	bočica, 60 po 450mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	76.642.70	900mg	2.621.42	-	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0328650	J05AX07	entuvirid	FUZEON		pratek i rastvor za injekciju	bočica sa rastvorom i bočica sa rastvorom 60 po 2 ml (90 mg/ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	166.895.00	0.18 g	5.563.17	-	STAC; Lek se uvodi u terapiju samo kod onih HIV pozitivnih pacijenata koji su dugo lečeni antiretrovirusnim lekovima i kod kojih testovi genotipske rezistencije pokazuju da se kombinacije od tri antiretrovirusna leka može sastaviti samo uz upotrebu Peptida T-20.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnj e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0010200	J06AA03	antisem protiv zmijskog otrova (konjski)	VIEKVIN	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	7.489.80	-	-	-		
0013553	J06BA01	humani normalni imunoglobulin	GAMMANORM	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 10ml (165mg/ml)	Octapharma AB	Švedska	8.884.90	-	-	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013554	J06BA01	humani normalni imunoglobulin	GAMMANORM	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 10ml (165mg/ml)	Octapharma AB	Švedska	88.849.00	-	-	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013555	J06BA01	humani normalni imunoglobulin	GAMMANORM	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 20ml (165mg/ml)	Octapharma AB	Švedska	17.769.90	-	-	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013551	J06BA01	humani normalni imunoglobulin	GAMMANORM	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 20ml (165mg/ml)	Octapharma AB	Švedska	177.699.40	-	-	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013510	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	OCTAGAM	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 50 ml (50 mg/ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H.; Octapharma S.A.S.; Octapharma AB	Austrija; Francuska; Švedska	19.016.10	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013511	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	OCTAGAM	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 100 ml (50 mg/ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H.; Octapharma S.A.S.; Octapharma AB	Austrija; Francuska; Švedska	40.309.80	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013602	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	INTRATECT	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (50 mg/ml)	Biotech Pharma GmbH	Nemačka	19.016.10	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013600	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	INTRATECT	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (50 mg/ml)	Biotech Pharma GmbH	Nemačka	40.309.80	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013601	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	INTRATECT	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 ml (50 mg/ml)	Biotech Pharma GmbH	Nemačka	80.537.30	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013505	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	KIOVIG	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (10%)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	80.490.50	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013507	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	KIOVIG	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (10%)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	40.245.30	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013506	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	KIOVIG	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 25 ml (10%)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	20.122.60	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013605	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku primenu	PRIVIGEN	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 25 ml (100 mg/ml)	CSL Behring AG	Švajcarska	20.122.60	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013606	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku primenu	PRIVIGEN	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (100 mg/ml)	CSL Behring AG	Švajcarska	40.245.30	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013607	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku primenu	PRIVIGEN	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (100 mg/ml)	CSL Behring AG	Švajcarska	80.490.50	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013609	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku primenu	INTRATECT	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 ml (50mg/ml)	Biotech Pharma GmbH	Nemačka	7.335.20	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovaraju

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0011860	J07AL52	pneumokokna polisaharidna konjugovana vakcina, adsorbovana	SYNFLORIX	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric 1 po 0,5 ml (1 mcg/0,5 ml + 3 mcg/0,5 ml + 1 mcg/0,5 ml + 1 mcg/0,5 ml + 1 mcg/0,5 ml + 1 mcg/0,5 ml + 3 mcg/0,5 ml + 3 mcg/0,5 ml + 1 mcg/0,5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	5.244,30	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011841	J07AM01	vakcina protiv tetanusa, adisorbovana	TETAVAKSAL T	suspenzija za injekciju	10 po 0,5 ml (najmanje 40 IJ/0,5 ml)	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	1.463,90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011017	J07AM51	vakcina protiv difterije i tetanusa, adsorbovana	DITEVAKSAL-T ZA ODRASLE	suspenzija za injekciju	10 po 5 ml (najviše 30 IJ/0,5ml + najmanje 40 IJ/0,5 ml)	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	8.954,90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011831	J07AM51	vakcina protiv difterije i tetanusa, adsorbovana	DITEVAKSAL-T	suspenzija za injekciju	10 po 5 ml (najmanje 30 IJ/0,5ml + najmanje 40 IJ/0,5 ml)	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	8.954,90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011185	J07AN01	vakcina protiv tuberkuloze	BCG VAKCINA, LIJOFILIZOVANA	prah i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica sa rastvaračem u ampul 5 po 1 ml, 1mg/ml	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	5.281,10	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011876	J07BB02	vakcina protiv gripa, trovalentna prečšćeni antigeni virusa influence A (H1N1), A (H3N2) i B	VAXIGRIP	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	1 po 0,5ml (15 mcg + 15 mcg + 15 mcg/doz)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	534,30	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011913	J07BB02	vakcina protiv gripa (fragmentisani virus, inaktivisana)	VAXIGRIP	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 20 po 0,5 ml (15 mcg/doz + 15 mcg/doz + 15 mcg/doz)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	10.685,40	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011934	J07BB02	vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisana)	INFLUVAC	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5ml (15mcg/doz+15mcg/doz +15mcg/doz)	Abbott Biologicals B.V.	Holandija	415,30	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011933	J07BB02	vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisana)	INFLUVAC	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 10 po 0,5ml (15mcg/doz+15mcg/doz +15mcg/doz)	Abbott Biologicals B.V.	Holandija	4.152,70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011905	J07BB02	četvorvalentna vakcina protiv gripa (fragmentisani virus, inaktivisana)	VAXIGRIP TETRA	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml+15mcg/0,5ml)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	1.194,00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011940	J07BB02	vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisana)	INFLUVAC TETRA	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1x0,5ml, 15mcg/doz+15mcg/doz +15mcg/doz+15mcg/d oza	Abbott Biologicals B.V.	Holandija	867,90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011941	J07BB02	vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisana)	INFLUVAC TETRA	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 10x0,5ml, 15mcg/doz+15mcg/doz +15mcg/doz+15mcg/d oza	Abbott Biologicals B.V.	Holandija	8.679,10	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011910	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	ENGERIX B	suspenzija za injekciju	bočica, 100 po 1ml 20mcg/ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	79.300,00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011911	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinovana	ENGERIX B	suspenzija za injekciju	bočica, 100 po 0,5 ml (10mcg/0,5ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	50.825,90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011904	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	EUVAX B	suspenzija za injekciju	bočica, 1 po 1 ml (20 mcg/ml)	LG Chem, LTD.	Južna Koreja	793,00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011907	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	EUVAX B	suspenzija za injekciju	bočica, 1 po 0,5 ml (10 mcg/0,5 ml)	LG Chem, LTD.	Južna Koreja	508,30	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011906	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	EUVAX B	suspenzija za injekciju	bočica, 10 po 0,5 ml (10 mcg/0,5 ml)	LG Chem, LTD.	Južna Koreja	5.082,60	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011905	J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	EUVAX B	suspenzija za injekciju	bočica, 10 po 1 ml (20 mcg/1 ml)	LG Chem, LTD.	Južna Koreja	7.930,00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011866	J07BD52	vakcina protiv malih boginja, crvenke i zauški (živi atenuisani virusi morbilla, rubelle i parotitisa)	PRIORIX	prah i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 0,5 ml (10 exp3 CCID50/0,5 ml + 10 exp3,7 CCID50/0,5 ml + 10 exp3 CCID50/0,5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	1.024,20	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011909	J07BD52	vakcina protiv malih boginja, crvenke i zauški (živi atenuisani virusi morbilla, rubelle i parotitisa)	PRIORIX	prah i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 100 po 0,5 ml (10 exp3 CCID50/0,5 ml + 10 exp3,7 CCID50/0,5 ml + 10 exp3 CCID50/0,5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	102.420,00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011955	J07BD52	vakcina protiv malih boginja, zauški i rubele	M-M-R-VAXPRO	prah i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 10 po 0,5 ml (3logTCID50/0,5 ml + 4,1logTCID50/0,5 ml + 3logTCID50/0,5 ml)	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	7.584,90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011895	J07BF03	vakcina protiv poliomijelitisa, inaktivisana	IMOVAX POLIO	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (40 D.J./0,5 ml + 8 D.J./0,5 ml + 32 D.J./0,5 ml)	Sanofi-Aventis ZRT.; Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi Pasteur S.A.	Mađarska; Francuska; Francuska	670,90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
2011700	J07BF04	vakcina protiv dječje paralize (oralna)	DVOVALENTNA ORALNA VAKCINA PROTIV POLIOMIJELITISA, TIP 1 i 3	oralna suspenzija	bočica staklena, 10 po 2ml (najmanje 10 ⁶ CCID ₅₀ /0,1ml+ najmanje 10 ⁶ CCID ₅₀ /0,1ml)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	35.525,50	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011863	J07BG01	vakcina protiv besnila	VERORAB	prah i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica sa rastvaračem u ampul, 5 po 0,5 ml (2,5 IJ/0,5ml)	Sanofi-Aventis S.A.; Sanofi-Aventis ZRT.	Francuska; Mađarska	7.106,60	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011927	J07BK01	vakcina protiv varicele, živa	VARILRIX	prah i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica i rastvarač u napunjenom injekcionom špricu, 1 po 0,5 ml (10exp3.3PFU/0,5ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	3.429,60	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0011925	J07CA06	vakcina protiv difterije, tetanusa, pertusisa (acelularna), poliomijelitisa (inaktivirana) i Haemophilus influenzae tip b (konjugovana, adsorbovana), kombinovana	INFANRIX-IPV+Hib		napunjen injekcioni špric i bočica, 1 po 0,5 ml (30 IJ,0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 40 D,0,5 ml + 8 D,0,5 ml + 32 D,0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 8 mcg/0,5 ml + 40 IJ,0,5 ml + 10 mcg PRP/0,5 ml + 20-40 mcg Tl0,5 ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	2.182.10	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011929	J07CA06	vakcina protiv difterije, tetanusa, velikog kašlja (acelularna, komponentna), (dele paratife (inaktivisane) i vakcina protiv Haemophilusa tip b (konjugovana, adsorbovana)	PENTAXIM	prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju	bočica i napunjeni injekcioni špric sa dodatkom jedne ili dve igle, 1 po 0,5 ml (30 IJ,0,5 ml + 40 IJ,0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 40 IJ,0,5 ml + 8 D,0,5 ml + 32 D,0,5 ml + 10 mcg/0,5 ml)	Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi-Aventis ZRT.	Francuska; Mađarska	2.201.00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0031500	L01AA01	ciklofosfamid	ENDOXAN	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 500 mg	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	441.40	-	-	-		
0031501	L01AA01	ciklofosfamid	ENDOXAN	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 g	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	802.30	-	-	-		
0031171	L01AA03	meftalan	MELPHALAN INNVENTA	prašak i rastvarnač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa rastvaraćem, 1 po 10 ml (50 mg)	Eriochem S.A.	Argentina	32.218.00	-	-	-		
0031051	L01AA06	ifosfamid	HOLOXAN	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 g	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	2.541.50	-	-	-		
1031430	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ◊	kapsula tvrda	kesica, 5 po 5 mg	Shering-Plough Labo N.V.	Belgija	1.108.30	-	-	-	Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavi temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelje posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista neurohirurg ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica.
1031431	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ◊	kapsula tvrda	kesica, 5 po 20 mg	Shering-Plough Labo N.V.	Belgija	3.096.00	-	-	-	Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavi temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelje posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista neurohirurg ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica.
1031432	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ◊	kapsula tvrda	kesica, 5 po 100 mg	Shering-Plough Labo N.V.	Belgija	15.316.80	-	-	-	Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavi temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelje posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista neurohirurg ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica.
1031433	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ◊	kapsula tvrda	kesica, 5 po 250 mg	Shering-Plough Labo N.V.	Belgija	30.136.40	-	-	-	Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavi temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelje posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista neurohirurg ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039031	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 500 mg	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	5.242.70	-	-	-		
0039030	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1000 mg	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	8.826.20	-	-	-		
0039032	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 100 mg	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	10.051.50	-	-	-		
0039033	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 200 mg	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	20.103.10	-	-	-		
0034180	L01BA01	metotreksat	METHOTREXATE PFIZER	rastvor za injekciju	bočica plastična, 5 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	1.869.10	-	-	-		
0034181	L01BA01	metotreksat	METHOTREXATE PFIZER	rastvor za injekciju	bočica plastična, 1 po 20 ml (500 mg/20 ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	2.637.20	-	-	-		
0034151	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 1,5 ml, 15 mg/1,5 ml	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	947.40	-	-	-		
0034153	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 2 ml, 20 mg/2 ml	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	1.002.70	-	-	-		
0034154	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 2,5 ml, 25 mg/2,5 ml	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	1.230.60	-	-	-		
0034339	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBWE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,375ml (7,5mg/0,375ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG, KG	Austrija	402.00	-	-	-		

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034340	L01BA01	metotrekstat	METHOTREXAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,5ml (10mg/0,5ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	519.40	-	-	-		
0034341	L01BA01	metotrekstat	METHOTREXAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,0625ml (12,5mg/0,625ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	563.10	-	-	-		
0034338	L01BA01	metotrekstat	METHOTREXAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,75ml (15mg/0,75ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	947.40	-	-	-		
0034332	L01BA01	metotrekstat	METHOTREXAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 1ml (20mg/1ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	1,002.70	-	-	-		
0034025	L01BB04	kladirbin	LITAK	rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 10 mg/5 ml	Lipomed AG	Švajcarska	155,764.50	-	-	-		STAC
0034800	L01BB05	fludarabin	FLUDARABINE PLIVA	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 2 ml (25 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Holandija; Hrvatska	3,840.20	-	-	-	Hronična limfocitna leukemija i nehoćinski limfomi (folikularni limfomi, limfomi marginalne zone, MANTLE ćelijski limfom, limfoplazmocitni limfom).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Univerzitetska dečja klinika, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034019	L01BB05	fludarabin	FLUDARABIN EBEWE	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	3,840.20	-	-	-	Hronična limfocitna leukemija i nehoćinski limfomi (folikularni limfomi, limfomi marginalne zone, MANTLE ćelijski limfom, limfoplazmocitni limfom).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Univerzitetska dečja klinika, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034140	L01BC01	citarabin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Actavis Italy S.P.A.	Italija	359.20	-	-	-		
0034141	L01BC01	citarabin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 10 ml (500 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A.	Italija	1,261.70	-	-	-		
0034142	L01BC01	citarabin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 1000 mg	Actavis Italy S.P.A.	Italija	2,239.60	-	-	-		
0034350	L01BC01	citarabin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg/5 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	227.30	-	-	-		
0034351	L01BC01	citarabin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg/10 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1,132.10	-	-	-		
0034352	L01BC01	citarabin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1,896.30	-	-	-		
0034023	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL - TEVA	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 5 ml (50 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company	Holandija; Mađarska	325.30	-	-	-		
0034024	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL - TEVA	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 10 ml (50 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company	Holandija; Mađarska	283.10	-	-	-		
0034165	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 10 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	421.30	-	-	-		
0034167	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 20 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	548.20	-	-	-		
0034166	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 100 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	1,784.50	-	-	-		
0034326	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (250mg/5ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	448.30	-	-	-		
0034327	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (500mg/10ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	422.70	-	-	-		
0034328	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 20 ml (1000mg/20ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	549.60	-	-	-		
0034329	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (5000mg/100ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	1,785.90	-	-	-		

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnj e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034426	L01BC05	gemotabin	GEMCITABIN EBEWE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	528.30	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina VIII taksana VIII kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „ Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034425	L01BC05	gemotabin	GEMCITABIN EBEWE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg/100 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	2.498.30	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina VIII taksana VIII kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „ Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034551	L01BC05	gemotabin	GEMNIL 0	prahak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Vianex S.A.- Plant C'	Grčka	528.30	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina VIII taksana VIII kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti - Knez selo' KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034550	L01BC05	gemotabin	GEMNIL 0	prahak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	Vianex S.A.- Plant C'	Grčka	2.498.30	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina VIII taksana VIII kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektibilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti - Knez selo' KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034432	L01BC05	gemotabin	GEMCITABIN EBEWE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	staklena bočica, 1 po 5 ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	528.30	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina VIII taksana VIII kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „ Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034431	L01BC05	gemotabin	GEMCITABIN EBEWE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	staklena bočica, 1 po 25 ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	2.498.30	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina VIII taksana VIII kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „ Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034429	L01BC05	gemotabin	GEMCITABIN EBEWE 0	koncentrat za rastvor za infuziju	staklena bočica, 1 po 50 ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	5.356.80	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina VIII taksana VIII kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti - Knez selo' KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034008	L01BC05	gemotabin	GEMCITABIN 0	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 mg	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	528.30	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina VIII taksana VIII kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti - Knez selo' KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034007	L01BC05	gemotabin	GEMCITABIN ◊	pršak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000 mg	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	2.498.30	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina VIII taksana VIII kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez sebo“ KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034006	L01BC05	gemotabin	GEMCITABIN ◊	pršak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 2000 mg	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	5.356.80	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroteljalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina VIII taksana VIII kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez sebo“ KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034445	L01BC06	kapecitabin	XALVOBIN ◊	film tableta	blister, 120 po 500 mg	Akogen Pharma d.o.o.; Remedica Ltd	Republika Srbija; Kipar	9.872.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina VIII taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FULV hemioterapiju; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1034450	L01BC06	capecitabin	ECANSYA ◊	film tablete	120 po 500 mg	Pharmascare premium LTD, Malta, Krka, tovarna zdravil d.d, Slovenija	Malta; Slovenija	9.872.70	-	-	-	1. Karzinom dojke: a) metastatski karzinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karzinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karzinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije i KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034343	L01BC06	capecitabin	CAPECITABINE PHARMASWISS ◊	film tablete	120 po 500 mg	PharmaSwiss d.o.o	Republika Srbija	9.872.70	-	-	-	1. Karzinom dojke: a) metastatski karzinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karzinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karzinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije i KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034443	L01BC06	capecitabin	KAPETRAL ◊	film tableta	blister, 60 po 150 mg	Remedica Ltd.	Kipar	1.622.00	-	-	-	1. Karzinom dojke: a) metastatski karzinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karzinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karzinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije i KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034442	L01BC06	capecitabin	KAPETRAL ◊	film tableta	blister, 120 po 500 mg	Remedica Ltd.	Kipar	9.872.70	-	-	-	1. Karzinom dojke: a) metastatski karzinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karzinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karzinom: a) adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemioterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije i KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0030040	L01CA02	vinorelbin	VINCRISTINE PFIZER	rastvor za injekciju/infuziju	bočica plastična, 5 po 1 ml (1mg/ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	3.111.10	-	-	-		
0030240	L01CA04	vinorelbin	VINOELBIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1 ml (10 mg/ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sinden-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	1.440.90	-	-	-		
0030241	L01CA04	vinorelbin	VINOELBIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sinden-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	6.484.30	-	-	-		
0030243	L01CA04	vinorelbin	VINOELBIN "Ebewe"	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1 ml (10 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1.440.90	-	-	-		
0030242	L01CA04	vinorelbin	VINOELBIN "Ebewe"	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	6.484.30	-	-	-		
0030111	L01CB01	etopozid	ETOPOSID "Ebewe"	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	679.00	-	-	-		
0030121	L01CB01	etopozid	ETOPOSIDE-TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	679.00	-	-	-		
0030122	L01CB01	etopozid	SINTOPOZID	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	S.C. Sinden-Pharma S.R.L.	Rumunija	679.00	-	-	-		

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnj e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039350	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL Ebewo 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	2.627,10	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije); d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijsna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3; b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemiroleularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učeske stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knež selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039351	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL Ebewo 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg/16,7 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	8.318,90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije); d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijsna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3; b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemiroleularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učeske stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knež selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039500	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL - TEVA 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	2.627,10	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije); d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijsna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3; b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIa), za pacijente koji nisu primali paklitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemiroleularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učeske stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knež selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039001	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL - TEVA [®]	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 16,7 ml (100 mg/16,7 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	8.318,90	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnam kod takasn senzivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum I i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIa), za pacijente koji nisu primili paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knež selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0039020	L01CD01	paklitaksel	SINDAXEL [®]	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	S.C. Sinden-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	2.627,10	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnam kod takasn senzivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum I i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIa), za pacijente koji nisu primili paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knež selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0039021	L01CD01	paklitaksel	SINDAXEL [®]	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 16,67 ml (100 mg/16,67 ml)	S.C. Sinden-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	8.318,90	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnam kod takasn senzivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum I i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIa), za pacijente koji nisu primili paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knež selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039858	L01CD01	paklitaksel	SINDAXEL ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 25ml (150mg/25ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C Sinden-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	12.318,70	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnam kod takasn senzivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijsalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum I i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIa), za pacijente koji nisu primili paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikroocelarni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Vojnomedicinska akademija uz učeske stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
1039852	L01CD01	paklitaksel	PATAXEL ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, staklena, 1 po 5 ml, 30 mg/5 ml	Vianex S.A.- Plant C'	Grčka	2.627,10	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnam kod takasn senzivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijsalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum I i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIa), za pacijente koji nisu primili paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikroocelarni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Vojnomedicinska akademija uz učeske stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
1039850	L01CD01	paklitaksel	PATAXEL ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, staklena, 1 po 16,7 ml, 100 mg/16,7 ml	Vianex S.A.- Plant C'	Grčka	8.318,90	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <p>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije);</p> <p>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnam kod takasn senzivne bolesti;</p> <p>c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije);</p> <p>d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3);</p> <p>e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijsalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</p> <p>2. Karcinom ovarijuma:</p> <p>a) primarna hemioterapija za klinički stadijum I i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3;</p> <p>b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</p> <p>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (IIa-IIa), za pacijente koji nisu primili paklitaksel u postoperativnom pristupu;</p> <p>d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</p> <p>e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</p> <p>3. Nemikroocelarni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Vojnomedicinska akademija uz učeske stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnj e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039851	L01CD01	paklitaksel	PATAKSEL 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, staklena, 1 po 50 ml, 300 mg/50ml	Vianex S.A.- Plant C	Grička	24.153.30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije); d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijsalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju zostatanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3; b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili paklitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikroocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knež selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039853	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (6mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	2.627.10	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije); d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijsalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju zostatanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3; b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili paklitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikroocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knež selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039854	L01CD01	paklitaksel	PACLITAXEL 0	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 16.7 ml (6mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	8.318.90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguća neželjena dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije); d) adjuvantna hemioterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvencijsni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijsalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju zostatanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemioterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločeljski podtip) i gradus 3; b) primarna hemioterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili paklitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paklitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paklitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemioterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikroocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knež selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039725	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL SANDOZ ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 20 mg/2 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG.KG	Austrija	2.334,30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retreman kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredoval karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039796	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL SANDOZ ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 80 mg/8 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG.KG	Austrija	8.715,30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retreman kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredoval karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039727	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL ^o	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindar-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	2.334,30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retreman kod takasn senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredoval karcinom dojke, sekvencijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039728	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sinden-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	8.715,30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retencija kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijski pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijska primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platinitskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije i KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039001	L01CD02	docetaxel	TOLNEXA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 4 ml (80mg/4ml)	Krka, Tovarna Zdravil d.d	Slovenija	8.715,30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnica sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemioterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retencija kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemioterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnica sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvencijski pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvencijska primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platinitskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije i KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0033050	L01DB01	doksorubicin	SINDROXOCIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 10 mg	S.C. Sinden-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	616,90	-	-	-		
0033051	L01DB01	doksorubicin	SINDROXOCIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 50 mg	S.C. Sinden-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	1.366,90	-	-	-		
0033190	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN "Ebewe"	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (10 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	534,70	-	-	-		
0033191	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN "Ebewe"	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 25 ml (50 mg/25 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	1.733,40	-	-	-		
0033102	L01DB01	doksorubicin	ADRIBLASTINA RD	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 10 mg, 1 po 5 ml	Actavis Italy S.p.A	Italija	851,10	-	-	-		
0033103	L01DB01	doksorubicin	ADRIBLASTINA RD	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 50 mg	Actavis Italy S.p.A	Italija	1.210,10	-	-	-		
0033060	L01DB02	daunorubicin	DALINOBLASTINA FARMORUBICIN R.D.	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	1 bočica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 10 ml (20 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A.	Italija	1.120,30	-	-	-		
0033112	L01DB03	epirubicin	FARMORUBICIN R.D.	injekcija	1 po 10 mg sa rastv.	Actavis Italy S.P.A.	Italija	297,20	-	-	-		
0033113	L01DB03	epirubicin	FARMORUBICIN R.D.	injekcija	1 po 50 mg sa rastv.	Actavis Italy S.P.A.	Italija	1.485,90	-	-	-		
0033130	L01DB03	epirubicin	EPISINDAN	liofilizat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 mg	S.C. Sinden-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	297,20	-	-	-		
0033131	L01DB03	epirubicin	EPISINDAN	liofilizat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 mg	S.C. Sinden-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	1.485,90	-	-	-		
0033121	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	2.777,00	-	-	-		
0033122	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	12.402,80	-	-	-		
0033123	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	24.646,30	-	-	-		

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0033241	L01DB07	mitoksanton	MITOXANTRON "Ebewe" ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10 mg/5 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	5.403.80	-	-	-	1. Svi oblici akutne mijeloidne leukemije; 2. Sekundarna progresivna multipla skleroza.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0033242	L01DB07	mitoksanton	MITOXANTRON "Ebewe" ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 mg/10 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	10.362.30	-	-	-	1. Svi oblici akutne mijeloidne leukemije; 2. Sekundarna progresivna multipla skleroza.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0033220	L01DC01	bleomicin	BLEOCIN-S	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 1 po 15000 IJ	Nippon Kayaku Co. Ltd.	Japan	2.247.70	-	-	-		
0031330	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN "Ebewe"	rastvor za infuziju	1 po 10 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	333.30	-	-	-		
0031332	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN "Ebewe"	rastvor za infuziju	1 po 50 mg/100 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1.310.90	-	-	-		
0031250	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN PFIZER	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 10 ml (1 mg/ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	793.20	-	-	-		
0031251	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN PFIZER	rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 50 ml (1 mg/ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	914.00	-	-	-		
0031223	L01XA01	cisplatin	SINPLATIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (10 mg/10 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Actavis Italy S.P.A.	Rumunija, Italija	338.80	-	-	-		
0031224	L01XA01	cisplatin	SINPLATIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 ml (50 mg/50 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Actavis Italy S.P.A.	Rumunija, Italija	1.332.70	-	-	-		
0031240	L01XA02	karboplatin	CARBOPLATIN PFIZER	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 15 ml (10 mg/ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	1.685.40	-	-	-		
0031306	L01XA02	karboplatin	CARBOPLASIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 15 ml (10 mg/ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Actavis Italia S.P.A.	Rumunija, Italija	1.685.40	-	-	-		
0031307	L01XA02	karboplatin	CARBOPLASIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 45 ml (10 mg/ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Actavis Italia S.P.A.	Rumunija, Italija	5.770.80	-	-	-		
0031364	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN-PLIVA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 ml (5 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pharnachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Holandija; Hrvatska	2.437.40	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031365	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN-PLIVA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pharnachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Holandija; Hrvatska	4.874.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031367	L01XA03	oksaliplatin	SINOXAL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 ml (50 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	2.437.40	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031368	L01XA03	oksaliplatin	SINOXAL ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 20 ml (100 mg/20 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	4.874.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0031402	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN EBEWE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 ml (5 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	2.437.40	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinoḡ ili metastatskog stadjuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvoḡi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031403	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN EBEWE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	4.874.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinoḡ ili metastatskog stadjuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvoḡi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031383	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN KABI ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 10 ml (5mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC	Velika Britanija	2.437.40	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinoḡ ili metastatskog stadjuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvoḡi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031382	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN KABI ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 20 ml (5mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC	Velika Britanija	4.874.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinoḡ ili metastatskog stadjuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvoḡi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031371	L01XA03	oksaliplatin	GOXYRAL ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	Eriochem S.A.	Argentina	4.874.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinoḡ ili metastatskog stadjuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvoḡi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0031370	L01XA03	oksaliplatin	GOXYRAL ◊	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 mg	Eriochem S.A.	Argentina	2.437.40	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinoḡ ili metastatskog stadjuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvoḡi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039394	L01XE01	irinotinib	ALVOTINIB ◊	film tableta	blister, 120 po 100 mg	Alvogon Pharma d.o.o.; Pharmadox Healthcare Ltd.; Remedica Ltd	Republika Srbija, Malta, Kipar	54.983.60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili) sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredoval i inoperabilni ili metastatski oblici bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvoḡi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvoḡi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039397	L01XE01	imatinib	ALVOTINIB ◊	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Avogen Pharma d.o.o.; Pharmadox Healthcare Ltd.; Remedica Ltd	Republika Srbija; Malta; Kipar	54.980.00	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili) sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“. <p>- Vojnomedicinska akademija.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
1039392	L01XE01	imatinib	IMATINIB PHARMASWISS ◊	film tableta	blister, 120 po 100 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	54.983.60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili) sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“. <p>- Vojnomedicinska akademija.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
1039006	L01XE01	imatinib	MEAXIN ◊	film tablete	blister, 60 po 100 mg	Krka, tovarna zdravil d.d	Slovenija	27.491.80	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili) sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“. <p>- Vojnomedicinska akademija.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
1039007	L01XE01	imatinib	MEAXIN ◊	film tablete	blister, 120 po 100 mg	Krka, tovarna zdravil d.d	Slovenija	54.983.60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili) sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“. <p>- Vojnomedicinska akademija.</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039009	L01XE01	imatinib	MEAXIN 0	film tablete	blister, 30 po 400 mg	Krka, tovarna zdravl d.d	Slovenija	54.980.00	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili) sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039960	L01XE01	imatinib	IMAREM0	film tableta	blister, 120 po 100 mg	Remedica Ltd.	Kipar	54.983.60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili) sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039961	L01XE01	imatinib	IMAREM0	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Remedica Ltd.	Kipar	54.980.00	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili) sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039386	L01XE01	imatinib	PLIVATINIB0	film tableta	blister, 60 po 100mg	Pliva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	27.491.80	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom (ili) sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039291	L01XX19	irinotekan	CAMPTO ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 100 mg/5 ml	Pfizer (Perth) PTY. Ltd.	Australija	2.883,20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039290	L01XX19	irinotekan	CAMPTO ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Pfizer (Perth) PTY. Ltd.	Australija	1.259,70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039296	L01XX19	irinotekan	CAMPTO ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 15 ml (300 mg/15 ml)	Pfizer (Perth) PTY. Ltd.	Australija	9.834,30	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039295	L01XX19	irinotekan	IRINOTESIN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	S.C. Sinden-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	1.259,70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039294	L01XX19	irinotekan	IRINOTESIN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	S.C. Sinden-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	2.883,20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039317	L01XX19	irinotekan	VIARITEC ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Vianex S.A.	Grčka	1.259,70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039314	L01XX19	irinotekan	VIARITEC ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Vianex S.A.	Grčka	2.883,20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039297	L01XX19	irinotekan	IRINOTECAN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 2 ml (40mg/2ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	1.259,70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039298	L01XX19	irinotekan	IRINOTECAN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (100mg/5ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	2.883,20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039299	L01XX19	irinotekan	IRINOTECAN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 15 ml (300mg/15ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	9.834,30	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno omdaklog/heresektablinog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039302	L01XX19	irinotekan	IRINOTECAN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 25 ml (500mg/25ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	17.797,50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemioterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039100	L01XX32	bortezomib	VELCADE ◊	prašak za rastvor za injekciju	1 po 3,5 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	54.702,80	-	-	-	Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medicinski onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039101	L01XX32	bortezomib	VELCADE ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	12.156,20	-	-	-	Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medicinski onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039666	L01XX32	bortezomib	BORTEADE ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 3,5 mg	Zdravje AD Leskovic	Republika Srbija	54.702,80	-	-	-	Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medicinski onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039110	L01XX32	bortezomib	BORTEZOMB PLIVA ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 mg	Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company	Hrvatska; Mađarska	12.156,20	-	-	-	Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medicinski onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039111	L01XX32	bortezomib	BORTEZOMB PLIVA ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 3,5 mg	Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company	Hrvatska; Mađarska	54.702,80	-	-	-	Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medicinski onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039601	L01XX32	bortezomib	BORTEZOMB PHARMAS ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 3,5 mg	Synthon S.R.O.; Synthon Hispania, S.L.	Česka; Španija	54.702,80	-	-	-	Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medicinski onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039114	L01XX32	bortezomib	VORTEMYEL ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Synthon Hispania, S.L.; Synthon S.R.O.	Republika Srbija; Španija; Češka	12.156,20	-	-	-	Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili medicinski onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039115	L01XX32	bortezomib	VORTEMYEL [®]	prahak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 3,5 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Synthron Hispania, S.L.; Synthron S.R.O.	Republika Srbija; Španija; Češka	54,702.80	-	-	-	Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (kirens kreatinina manji od 60 ml/min) ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika (del 13, t(4; 14), t(14; 16) i/ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidiv bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama, koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a u kojima postoji specijalista hematolog ili mediklinički onkolog ili zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, u mestu prebivališta osiguranog lica.
0037021	L02AE02	leuporelin	LUPRON	prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektioni špricu, 1 po 1 ml (3,75 mg/ml)	Abbott Laboratories S.A.; AbbVie Logistics B.V.	Španija; Holandija	9,766.40	0,134 mg	348.99	-	1. Endometrioza (N80); 2. Medikamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1.1.2. na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 3. i 4. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037020	L02AE02	leuporelin	LUPRON	prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektioni špricu, 1 po 1 ml (11,25 mg/ml)	Abbott Laboratories S.A.; AbbVie Logistics B.V.	Španija; Holandija	28,862.20	0,134 mg	343.78	-	1. Endometrioza (N80); 2. Medikamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1.1.2. na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 3. i 4. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037022	L02AE02	leuporelin	ELIGARD	prahak i rastvarač za rastvor za injekciju	napunjen injektioni špricu sa praćkom i napunjen injektioni špricu sa rastvaračem, 1 po 45 mg	Astellas Pharma Europe B.V.	Holandija	56,060.90	0,134 mg	166.94	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037023	L02AE02	leuporelin	LUTRATE DEPO	prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa praćkom i napunjen injektioni špricu sa rastvaračem, 1 po 3,75 mg	bočica sa praćkom i napunjen injektioni špricu sa rastvaračem, 1 po 3,75 mg	GP Pharm, SA	Španija	8,789.80	0,134 mg	316.81	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037024	L02AE02	leuporelin	LUTRATE DEPO	prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa praćkom i napunjen injektioni špricu sa rastvaračem, 1 po 22,5 mg	bočica sa praćkom i napunjen injektioni špricu sa rastvaračem, 1 po 22,5 mg	GP Pharm, SA	Španija	22,032.90	0,134 mg	132.36	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037070	L02AE03	goserelin	ZOLADEX	implant u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektioni špricu, 1 po 3,6 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	10,385.20	0,129 mg	372.14	-	1. Endometrioza (N80); 2. Medikamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 5. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason score8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 meseci. 6. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1.1.2. na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 3. 4. i 5. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a pod tačkom 6. na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037071	L02AE03	goserelin	ZOLADEX LA	implant	napunjen injektioni špricu, 1 po 10,8 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	31,197.20	0,129 mg	372.63	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 3. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason score8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 meseci.	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037091	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa praćkom i napunjen injektioni špricu sa rastvaračem, 1 po 2 ml (3,75 mg/2 ml)	bočica sa praćkom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (3,75 mg/2 ml)	Ipsern Pharma Biotech; PharmaSwiss d.o.o.	Francuska; Republika Srbija	10,146.10	0,134 mg	362.55	-	1. Endometrioza (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Pravi (centralni) prevari pubertet (E22.8) 5. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 5. na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037092	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa praćkom i napunjen injektioni špricu sa rastvaračem, 1 po 2 ml (11,25 mg/2 ml)	bočica sa praćkom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (11,25 mg/2 ml)	Ipsern Pharma Biotech; PharmaSwiss d.o.o.	Francuska; Republika Srbija	30,438.20	0,134 mg	362.55	-	1. Endometrioza (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Pravi (centralni) prevari pubertet (E22.8).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a pod tačkom 4. na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037093	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa praćkom i napunjen injektioni špricu sa rastvaračem, 1 po 2,2 mg (22,5 mg/2 ml)	bočica sa praćkom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2,2 mg (22,5 mg/2 ml)	Ipsern Pharma Biotech	Francuska	60,876.50	0,134 mg	362.55	-	1. Endometrioza (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredoval, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Pravi (centralni) prevari pubertet (E22.8).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a pod tačkom 4. na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037090	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injektionom špricu	bočica sa praćkom i ampula sa rastvaračem, 7 po 1 ml (0,1 mg/1 ml)	PharmaSwiss d.o.o.; Ipsern Pharma Biotech	Republika Srbija; Francuska	3,292.80	0,1 mg	470.40	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97)	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou
0037095	L02AE04	triptorelin	DECAPEPTYL	prahak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektioni špricu, 7 po 1 ml (0,1 mg/ml)	Ferring GmbH; Ferring International Center SA	Nemačka; Švajcarska	3,292.80	0,1 mg	470.40	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97)	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou
0069137	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektioni špricu, 5 po 0,2 ml (12Mj/0,2ml)	Hospira Enterprises B.V.; Hospira Zagreb d.o.o.	Holandija; Republika Hrvatska	11,843.60	0,35 mg	6,908.77	-		STAC
0069138	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektioni špricu, 5 po 0,5 ml (30Mj/0,5ml)	Hospira Enterprises B.V.; Hospira Zagreb d.o.o.	Holandija; Republika Hrvatska	18,264.50	0,35 mg	4,261.72	-		STAC
0069139	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektioni špricu, 5 po 0,5 ml (48Mj/0,5ml)	Hospira Enterprises B.V.; Hospira Zagreb d.o.o.	Holandija; Republika Hrvatska	26,001.20	0,35 mg	3,791.84	-		STAC
0069130	L03AA02	filgrastim	ZARZIO	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektioni špricu, 1 po 0,5 ml (30 Mj/0,5 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	3,652.90	0,35 mg	4,261.72	-		STAC
0069131	L03AA02	filgrastim	ZARZIO	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektioni špricu, 1 po 0,5 ml (48 Mj/0,5 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	5,200.20	0,35 mg	3,791.81	-		STAC
0010221	L04AA04	anti-humani T limfociti imunoglobulin kunića	GRAFALON	koncentrat za rastvor za infuziju	10 po 5 ml (20 mg/ml)	Novol Biotech GmbH	Nemačka	296,901.00	0,1 g	29,690.10	-		STAC
0010220	L04AA04	anti-humani T limfociti imunoglobulin kunića	GRAFALON	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 5 ml (20 mg/ml)	Novol Biotech GmbH	Nemačka	29,690.10	0,1 g	29,690.10	-		STAC
0010225	L04AA04	anti-T limfociti imunoglobulin za humanu upotrebu, zeđji	THYMOGLOBULINE	prahak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 25 mg	Genzyme Polyclonals S.A.S.	Francuska	17,883.60	0,1 g	71,534.40	-		STAC
0014111	L04AD01	ciklosporin	SANDIMMUN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 5 ml (50 mg/ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	10,568.10	0,25 g	1,056.81	-		STAC; Samo za pacijente nakon transplantacije.
0162440	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	rastvor za injekciju	5 po 3 ml (75 mg/3 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	110.80	0,1 g	29.55	-		

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0162192	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK HF	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 3 ml (75 mg/3 ml)	Hemofarm AD Vršac	Republika Srbija	110.80	0,1 g	29.55	-		
1162485	M01AB05	diklofenak	RAPTEN-K	obložena tableta	blister, 10 po 50 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	61.20	0,1 g	12.24	-		
1162487	M01AB05	diklofenak	RAPTEN DUO	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	blister, 30 po 75 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	278.00	0,1 g	12.36	-		
1162190	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK HF	gastrorezistentna tableta	blister, 20 po 50 mg	Hemofarm AD Vršac	Republika Srbija	81.80	0,1 g	8.18	-		
1162193	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK FORTE HF	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	blister, 20 po 100 mg	Hemofarm AD Vršac	Republika Srbija	159.30	0,1 g	7.97	-		
1162441	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	gastrorezistentna tableta	blister, 20 po 50 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	81.80	0,1 g	8.18	-		
1162442	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	tableta sa produženim oslobađanjem	blister, 20 po 100 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	159.30	0,1 g	7.97	-		
5162445	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	supozitorija	strip, 10 po 50 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	143.30	0,1 g	28.66	-		
1162403	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN DUO	kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda	blister, 30 po 75 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	278.00	0,1 g	12.36	-		
1162402	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAC-RETARD	tableta sa produženim oslobađanjem	blister, 20 po 100 mg	Remedica Ltd	Kipar	159.30	0,1 g	7.97	-		
1162520	M01AB15	ketorolak	ZODOL	film tableta	10 po 10 mg	Hemofarm a.d. u saradnji sa F. Hoffmann La Roche, Švajcarska	Republika Srbija	500.10	30 mg	150.03	-		
0162522	M01AB15	ketorolak	ZODOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 30 mg/ml	Hemofarm a.d. u saradnji sa ATHANS PHARMA UK LIMITED, Velika Britanija	Republika Srbija	350.80	30 mg	70.16	-		
0162162	M01AB15	ketorolak	KETOROLAC PEYTON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (30mg/ml)	Clarix Injectables Limited	Indija	269.40	30 mg	53.88	-		
1162555	M01AB16	acetiklofenak	AFLAMIL	film tableta	blister, 20 po 100 mg	Gedeon Richter PLC. u saradnji sa Almirall AG	Mađarska	377.00	0,2 g	37.70	-		
1161263	M01AC05	toroksikam	XEFO RAPID	film tableta	blister, 20 po 8 mg	Takeda GmbH	Nemačka	384.70	12 mg	28.85	-		
0161022	M01AC06	meloksikam	MOVALIS	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1.5 ml (15 mg/1.5 ml)	Boehringer Ingelheim Espana S.A.	Španija	241.10	15 mg	48.22	-		
1162531	M01AE01	ibuprofen	IBUPROFEN	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Union-Medic d.o.o. Novi Sad	Republika Srbija	97.10	1,2 g	9.71	-		
1162512	M01AE01	ibuprofen	RAPIDOL	film tableta	blister, 30 po 400 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	97.10	1,2 g	9.71	-		
1162513	M01AE01	ibuprofen	RAPIDOL	film tableta	blister, 30 po 600 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	140.40	1,2 g	9.36	-		
1162423	M01AE02	naproksen	NAPROKSEN HF	film tableta	blister, 20 po 375 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	191.90	0,5 g	12.79	-		
0162088	M01AE03	ketoprofen	KETONAL	rastvor za injekciju	10 ampula po 100 mg/2 ml	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	364.50	0,15 g	54.68	-		
1162089	M01AE03	ketoprofen	KETONAL FORTE	film tableta	bočica staklena, 20 po 100 mg	Lek farmacevtska družba d.d.	Slovenija	164.90	0,15 g	12.37	-		
1162220	M01AE11	tiaprofenska kiselina	TURGANIL	tableta	blister, 20 po 300 mg	Union-Medic d.o.o. Novi Sad	Republika Srbija	237.00	600 mg	23.70	-		
0082320	M03AB01	sukrametonijum	MIDARINE	rastvor za injekciju/infuziju	100 po 2 ml (100 mg/2 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	4.704.30	-	-	-		STAC
0082290	M03AC04	atracurijum besilat	TRACRIUM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2.5 ml (25 mg/2.5 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	634.30	-	-	-		STAC
0082291	M03AC04	atracurijum besilat	TRACRIUM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	1.268.40	-	-	-		STAC
0082302	M03AC04	atracurijum-besilat	ACURMIL	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (50mg/5ml)	Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.P.A.	Italija	1.268.40	-	-	-		STAC
0082052	M03AC09	rokuronijum bromid	ESMERON	rastvor za injekciju	10 po 5 ml (50 mg/5 ml)	N.V. Organon	Holandija	4.679.50	-	-	-		STAC
0082410	M03AC11	cisatracurijum besilat	NIMBEX	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 2.5 ml (2 mg/ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Aspen Bad Odesloe GmbH	Italija; Nemačka	1.010.70	-	-	-		STAC
0082411	M03AC11	cisatracurijum besilat	NIMBEX	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (2 mg/ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Aspen Bad Odesloe GmbH	Italija; Nemačka	2.024.10	-	-	-		STAC
0082111	M03AX01	toksin clostridium botulinum tip A	DYSPORT	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 2 po 500LD50jed.	Ipser Biopharm Limited	Velika Britanija	57.723.40	-	-	-	1. Cerebralna paraliza sa spastičtetom (ili distonijom i urednim mentalnim stanjem (G80.0, G80.1, G80.2, G80.3, G80.5); 2. Spazmodična distonija, bifasospazam, hemifasijalni spazam, tortikolis (cervikalna distonija), (G24.1, G24.2, G24.3, G24.4, G24.5, G24.8, G24.9, G24.0, G51.3); 3. Postapopleksična distonija šake, ruke i stopala. (G81.8, G83.1, G83.2).	STAC
0082115	M03AX01	botulinum toksin tip A	BOTOX	prašak za rastvor za injekciju	bočice staklene, 1 po 100 j.	Allergan Pharmaceuticals Ireland	Irska	15.938.20	-	-	-	1. Cerebralna paraliza sa spastičtetom (ili distonijom i urednim mentalnim stanjem (G80.0, G80.1, G80.2, G80.3, G80.8); 2. Spazmodična distonija, bifasospazam, hemifasijalni spazam, tortikolis (cervikalna distonija), (G24.1, G24.2, G24.3, G24.4, G24.5, G24.8, G24.9, G24.0, G51.3); 3. Postapopleksična distonija šake, ruke i stopala. (G81.8, G83.1, G83.2).	STAC
0059089	M05BA06	bandronska kiselina	BONVIVA	rastvor za injekciju	napunjen injektorom 1 po 3 ml (3 mg/3 ml)	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	1.811.60	6mg	3.623.20	-	Za lečenje težih oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3.5 SD) kod žena kod kojih nije moguća primena oralnih bifosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bifosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa: - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ulkusne bolesti ili pogođenja postojeće bolesti jednjaka ili želuca ili creva verifikovano gastroskopskim nalazom ili - o postojanju sindroma intestinalne malapsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0059088	M05BA06	bandronska kiselina	ALVODRONIC	rastvor za injekciju u napunjenom injektorom 1 po 3ml (3mg/3ml)	1 po 3ml (3mg/3ml)	Synthron BV; Synthron Hispania SL	Holandija; Španija	1.811.60	6mg	3.623.20	-	Za lečenje težih oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3.5 SD) kod žena kod kojih nije moguća primena oralnih bifosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bifosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa: - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ulkusne bolesti ili pogođenja postojeće bolesti jednjaka ili želuca ili creva verifikovano gastroskopskim nalazom ili - o postojanju sindroma intestinalne malapsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
9080161	N01AB08	sevofluran	SEVORANE	para za inhalaciju, tečnost	boca plastična, 1 po 250 ml (100%)	Aesica Queenborough Ltd.; AbbVie S.R.L.	Velika Britanija; Italija	15,045.20	-	-	-		STAC
0080000	N01AF03	ticloperental - natrijum	TIKOPENTANIL INJECTION BP 500 mg	prahak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 50 po 500 mg	Rotexmedica GmbH	Nemačka	9.897.60	-	-	-		
0087555	N01AH01	fentamil	FENTANYL	rastvor za injekciju	50 po 10 ml (0.05 mg/1 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Janssen Pharmaceutica N.V.	Italija; Belgija	6.787.00	-	-	-		STAC
0087559	N01AH01	fentamil	FENTANYL PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 10 ml (0.5mg/10ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	1.357.40	-	-	-		STAC
0087575	N01AH02	alfentanil	RAPIFEN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 10 ml (0.5 mg/1 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Janssen Pharmaceutica N.V.	Italija; Belgija	11,381.30	-	-	-		STAC
0087171	N01AH03	sulfentanil	SUFENTA forte	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (0,25 mg/5 ml)	Glaxo Smith Kline Manufacturing S.p.a.	Italija	1.333.50	-	-	-		STAC
0087621	N01AH06	remifentanil	ULTIVA	prahak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 5 po 2 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Glaxo Operations UK Limited	Italija; Velika Britanija	4,128.00	-	-	-		STAC
0087623	N01AH06	remifentanil	REMIFENTANIL B. BRAUN	prahak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 5 po 1 mg	Hemein RSD A.S.	Slovačka	1,733.10	-	-	-		STAC
0087624	N01AH06	remifentanil	REMIFENTANIL B. BRAUN	prahak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 5 po 2 mg	Hemein RSD A.S.	Slovačka	3,210.60	-	-	-		STAC
0087625	N01AH06	remifentanil	REMIFENTANIL B. BRAUN	prahak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 5 po 5 mg	Hemein RSD A.S.	Slovačka	8,091.10	-	-	-		STAC
0080300	N01AX07	etomidat	HYPNOMIDATE	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 ml (2 mg/ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Janssen Pharmaceutica N.V.	Italija; Belgija	567.00	-	-	-		STAC
0080420	N01AX10	propofol	PROPOFOL 1% Fresenius	emulzija za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 20 ml (10 mg/ml)	Fresenius Kabi Austria GMBH	Austrija	1,204.70	-	-	-		STAC
0080421	N01AX10	propofol	PROPOFOL 1% Fresenius	emulzija za injekciju/infuziju	boca staklena, 1 po 50 ml (10 mg/ml)	Fresenius Kabi Austria GMBH	Austrija	668.00	-	-	-		STAC
0080423	N01AX10	propofol	PROPOFOL 1% Fresenius	emulzija za injekciju/infuziju	boca staklena, 1 po 100 ml (10 mg/ml)	Fresenius Kabi Austria GMBH	Austrija	1,181.70	-	-	-		STAC
0080432	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 1%	emulzija za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 20 ml (10 mg/2 ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	1,204.70	-	-	-		STAC
0080431	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 1%	emulzija za injekciju/infuziju	bočica, 10 po 50 ml (10 mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	6.680.00	-	-	-		STAC
0080433	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 2%	emulzija za injekciju/infuziju	boca staklena, 10 po 50 ml (20mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	10,926.90	-	-	-		STAC
0081581	N01BB01	bupivakain	MARCAINE 0.5%	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 20 ml (5 mg/ml)	Recipham Montis	Francuska	1,053.40	-	-	-		STAC
0081582	N01BB01	bupivakain	MARCAINE SPINAL 0.5%	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 ml (5 mg/ml)	Cenexi- Fontenay Sous Bois	Francuska	2,294.50	-	-	-		STAC
0081583	N01BB01	bupivakain	MARCAINE SPINAL 0.5% HEAVY	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 ml (5 mg/ml)	Cenexi- Fontenay Sous Bois	Francuska	2,450.60	-	-	-		STAC
0081013	N01BB01	bupivakain	BUPIVACAINE DELTAMEDICA	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5ml (5mg/ml)	Deltamedica GMBH	Nemačka	1,995.00	-	-	-	Hirurška anestezija	STAC
0081222	N01BB02	lidokain	LIDOKAIN-HLORID 1%	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 3.5 ml (35 mg/3.5ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	224.20	-	-	-		
0081560	N01BB02	lidokain	LIDOKAIN-HLORID 2%	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,274.60	-	-	-		
0081623	N01BB02	lidokain	LIDOCAINE SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 ml (10mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	491.20	-	-	-		
0081626	N01BB02	lidokain	LIDOCAINE SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 100 po 2 ml (20mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	2,549.20	-	-	-		
0081011	N01BB10	levobupivakain	CHIROCAINE	rastvor za injekciju/koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 10 ml (5 mg/ml)	Abbvie S.R.L.	Italija	4,324.40	-	-	-		STAC
0081540	N01BB52	lidokain, adrenalin (epinefrin)	ADRENALIN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (40 mg+0.025 mg)	Galenika a.d.	Republika Srbija	911.90	-	-	-		
4081718	N01BB52	lidokain, hlorheksidin	CATHEJELL SA LIDOKAIN-HLORID	gel	aplikator, 25 po 12.5g (20mg/g+0.5mg/g)	Pharmazeutische Fabrik Montavit Ges.m.b.H.	Austrija	2,678.90	-	-	-	Upotreba prilikom aplikacije katetara, endoskopa ili drugih medicinskih instrumenata u uretru.	Samo za decu.
0087854	N02AA01	morfina	MORFIN HIDROKLORID ALKALOID	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 20 mg/ml	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	703.40	30 mg	105.51	-		
0087018	N02AB02	petidin hidroklorid	DOLANTIN	rastvor za injekciju	5 po 2 ml/100 mg	Sandoz-Aventis Deutschland GmbH; Delpharm Dijon	Nemačka; Francuska	482.30	400 mg	385.84	-		STAC
0087531	N02AX02	tramadol	TRODON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (50 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	167.60	0,3 g	201.12	-		
0087533	N02AX02	tramadol	TRODON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 ml (100 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	233.30	0,3 g	139.98	-		
0086431	N02BB02	metamizol natrijum	NOVALGETOL	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2.5 g/5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,432.70	3 g	34.38	-		
0086418	N02BB02	metamizol natrijum	ANALGIN	rastvor za injekciju	ampula 50 po 2.5 g/5 ml	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	1,432.70	3 g	34.38	-		
0086930	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL PHARMASWISS	rastvor za infuziju	boca, 10 po 100 ml (10 mg/ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	1,687.00	3 g	506.10	-		
0088333	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 50 ml (10mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	1,409.10	3 g	845.46	-		
0088334	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 100 ml (10mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	1,687.00	3g	506.10	-		
0086666	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL ACTAVIS	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100 ml (10mg/ml)	S.M. Farmaceutici SRL	Italija	1,687.00	3 g	506.10	-		
0084520	N03AA02	fenobarbital (fenobarbiton)	PHENOBARBITON NATRIUM	prahak i rastvor za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvorom, 5 po 2 ml (220 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1,420.90	0,1 g	129.17	-	U terapiji off-faze parkinsonizma koji ne reaguju na peroralni oblik amantadina.	STAC
0085353	N04BB01	amantadin sulfat	PK MERZ	rastvor za infuziju	10 po 500 ml (200 mg)	Merz Pharma GmbH	Nemačka	11,961.60	-	-	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0070261	N05AB02	flufenazin	MODITEN Depo	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (25 mg/ml)	Krka d.d.	Slovenija	1.606.80	1 mg	12.85	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070207	N05AD01	haloperidol	HALDOL DEPO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (50 mg/ml)	Krka d.d. u saradnji sa Janssen Pharmaceutica N.V., Belgija	Slovenija	1.913.00	3,3 mg	25.25	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070200	N05AD01	haloperidol	HALDOL	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 1 ml (5 mg/ml)	Krka d.d. u saradnji sa Janssen Pharmaceutica N.V., Belgija	Slovenija	325.90	8 mg	52.14	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070654	N05AE04	ziprasidon	ZELDOX	prateći i rastvarač za rastvor za injekciju	1 po 1,2 ml (20 mg/ml)	Pfizer PGM	Francuska	2.091.00	40 mg	3.485.00	-	1. Agitacija kod shizofrenije i drugih psihotičnih poremećaja za pacijente sa nezadovoljavajućim odgovorom na dva prethodno primenjena antipsihotika (F20-F29); 2. Agitacija kod manične i mešovite epizode povezane sa bipolarnim poremećajima sa ili bez psihotičnih simptoma (F31.1; F31.2; F31.6)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0070925	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prateći i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica i rastvarač u napunjenom injekcionom špricu, 1 po 25 mg	Cilag AG	Švajcarska	8.333.40	2,7 mg	900.01	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29) 1. Nekompljirani pacijenti ili koji imaju neželjene efekte na klasičnim depcima koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistentni na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva adekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070926	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prateći i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica i rastvarač u napunjenom injekcionom špricu, 1 po 37,5 mg	Cilag AG	Švajcarska	10.813.70	2,7 mg	778.59	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29) 1. Nekompljirani pacijenti ili koji imaju neželjene efekte na klasičnim depcima koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistentni na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva adekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070927	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prateći i rastvarač za suspenziju za injekciju	bočica i rastvarač u napunjenom injekcionom špricu, 1 po 50 mg	Cilag AG	Švajcarska	13.298.70	2,7 mg	718.13	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29) 1. Nekompljirani pacijenti ili koji imaju neželjene efekte na klasičnim depcima koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistentni na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva adekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070131	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa proizuženim oslobađanjem	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (50 mg/0,5 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	18.033.50	2,5 mg	901.68	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenljiv risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070132	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa proizuženim oslobađanjem	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,75 ml (75 mg/0,75 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	23.425.60	2,5 mg	780.85	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenljiv risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070134	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa proizuženim oslobađanjem	napunjen injekcioni špric, 1 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	28.820.00	2,5 mg	720.50	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenljiv risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070133	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa proizuženim oslobađanjem	napunjen injekcioni špric, 1 po 1,5 ml (150 mg/1,5 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	43.198.10	2,5 mg	719.97	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenljiv risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070135	N05AX13	paliperidon	TREVICTA	suspenzija za injekciju sa proizuženim oslobađanjem	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,875 ml (175 mg/0,875ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	53.983.40	2,5 mg	771.19	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). Terapija održavanja kod odraslih pacijenata koji su klinički stabilni na paliperidon palmitatu u obliku 1 mesečne injekcije (F20-F29).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070136	N05AX13	paliperidon	TREVICTA	suspenzija za injekciju sa proizuženim oslobađanjem	napunjen injekcioni špric, 1 po 1,315 ml (263 mg/1,315ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	70.156.10	2,5 mg	666.88	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). Terapija održavanja kod odraslih pacijenata koji su klinički stabilni na paliperidon palmitatu u obliku 1 mesečne injekcije (F20-F29).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070137	N05AX13	paliperidon	TREVICTA	suspenzija za injekciju sa proizuženim oslobađanjem	napunjen injekcioni špric, 1 po 1,75 ml (350mg/1,750ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	86.341.80	2,5 mg	616.73	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). Terapija održavanja kod odraslih pacijenata koji su klinički stabilni na paliperidon palmitatu u obliku 1 mesečne injekcije (F20-F29).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070138	N05AX13	paliperidon	TREVICTA	suspenzija za injekciju sa proizuženim oslobađanjem	napunjen injekcioni špric, 1 po 2,625 ml (525 mg/2,625ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	129.477.30	2,5 mg	616.56	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). Terapija održavanja kod odraslih pacijenata koji su klinički stabilni na paliperidon palmitatu u obliku 1 mesečne injekcije (F20-F29).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0071123	N05BA01	diazepam	BENSEDIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	287.90	10 mg	28.79	-		
0071834	N05CD08	midazolam	DORMICUM	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 5 mg/5 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	548.30	15 mg	164.49	-		STAC
0071835	N05CD08	midazolam	DORMICUM	rastvor za injekciju	5 po 15 mg/3 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	732.00	15 mg	146.40	-		STAC
0071838	N05CD08	midazolam	MIDAZOLAM PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 5ml (5mg/5ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	699.90	15mg	209.97	-		STAC
0071839	N05CD08	midazolam	MIDAZOLAM PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 3ml (15mg/3ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	1.464.00	15mg	146.40	-		STAC
0089000	N06BC01	kofein	PEYONA	rastvor za infuziju i oralni rastvor	ampula, 10 po 1ml (20mg/ml)	Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Austrija	24.245.60	0,4g	96.982.40	-	Terapija apneje kod privremeno rođene novorođenčadi (P07.0; P07.1; P07.3).	
0088065	N07AA01	neostigmin metilsulfat	NEOSTIGMINE/COOPER	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 1 ml (2,5 mg/ml)	Cooper S.A.	Grčka	3.653.90	2 mg	58.46	-		STAC
0088067	N07AA01	neostigmin metilsulfat	NEOSTIGMINE/COOPER	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 1 ml (2,5mg/ml)	Cooper S.A.	Grčka	730.80	2 mg	58.46	-		STAC
2087506	N07BC02	metadon	METADON ALKALOID	oralni rastvor	bočica, 1 po 100 ml (10 mg/ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	899.70	25 mg	22.49	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanoj karcinomom) (C00-C97).	
2087507	N07BC02	metadon	METADON ALKALOID	oralni rastvor	boca, 1 po 1000 ml (10 mg/ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	5.001.90	25 mg	12.50	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanoj karcinomom) (C00-C97).	
2087516	N07BC02	metadon	METADON MOLTENI	oralni rastvor	bočica plastična, 1 po 1000 ml (5 mg/ml)	L. Molteni & C. Del F. LLI Atti Società Di Esercizio S.P.A.	Italija	5.284.90	25 mg	26.42	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanoj karcinomom) (C00-C97).	
2087501	N07BC02	metadon	METADON KRKA	oralni rastvor	1 po 1000ml (10mg/ml)	Krka, tovarna zdravi d.d.	Slovenija	5.001.90	25mg	12.50	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanoj karcinomom) (C00-C97).	
0058334	R06AC03	hloropiramin	SYNOPEN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 20 mg/2 ml	Piva Hrvatska d.o.o.; Merckle GmbH	Hrvatska; Nemačka	836.10	20 mg	83.61	-		
0119150	R07AA02	porakant alfa	CUIROSURF	suspenzija za endotrahoealni i oralni o ukupanje	bočica staklena, 2 po 1,5 ml (120 mg/1,5 ml)	Chiesi Farmaceutici S.P.A.; Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Italija; Austrija	92.252.30	0,16 g	61.501.53	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu nabavika i direktora zdravstvene ustanove.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0119157	R07AA02		Isoflupridna frakcija iz pluća goveda (surfaktant)	ALVEOFACT	prah i rastvarač za suspenziju za endotraheopulmonalno ukapavanje	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	24.658,90	160 mg	73.063,41	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa i pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0119158	R07AA02		Isoflupridna frakcija iz pluća goveda (surfaktant)	ALVEOFACT	prah i rastvarač za suspenziju za endotraheopulmonalno ukapavanje	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	48.579,20	160 mg	71.969,19	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa i pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0180030	V03AB14		protamin-sulfat	PROTAMIN SULFAT	rastvor za injekciju	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.271,00	-	-	-		STAC
0189100	V03AB25		flumazenil	ANEXATE	rastvor za injekciju/infuziju	Cheplapharm Arzneimittel GmbH	Nemačka	3.183,40	-	-	-		STAC
0189101	V03AB25		flumazenil	ANEXATE	rastvor za injekciju/infuziju	Cheplapharm Arzneimittel GmbH	Nemačka	7.066,10	-	-	-		STAC
0189102	V03AB25		flumazenil	FLUMAZENIL B. BRAUN	rastvor za injekciju/infuziju	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	3.183,40	-	-	-		STAC
0189103	V03AB25		flumazenil	FLUMAZENIL B. BRAUN	rastvor za injekciju/infuziju	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	7.066,10	-	-	-		STAC
0189011	V03AB35		sugamadex	BRIDION	rastvor za injekciju	N.V. Organon	Holandija	83.004,20	-	-	-	Reverzija neuromuskulne blokade, selektivni blokator rokuronijum-bromida (T48.1; T88.4).	Samo za decu.
1189121	V03AC03		deferasiroks	EXJADE	tableta za oralnu suspenziju	Novartis Pharma Stein	Švajcarska	40.564,30	-	-	-	Terapija hroničnog preopterećenja gvožđem koje je nastalo kao posledica čestih transfuzija krvi (≥7ml/kg/mesec koncentrovanih eritrocita) kod pacijenata sa beta talasemijom major, kao i za terapiju hroničnog preopterećenja gvožđem koje je nastalo kao posledica transfuzija krvi kada je terapija defekatsnom kontraindikovana ili neadekvatna.	Samo za decu. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specijalnosti u službi hematologije zdravstvene ustanove na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0184027	V03AF03		kalcijum folinat	LEUCOVORIN Kalcijum	rastvor za injekciju	Pfizer (Pent) PTY. Ltd.	Australija	2.516,50	60 mg	301,98	-		STAC
0012070	V04CF01		prečišćeni proteinski derivat tuberkulina za humanu upotrebu	PPD-T TUBERKULIN	rastvor za injekciju	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	21.230,30	-	-	-		
0176042	V07AB..		voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE	rastvarač za parenteralnu upotrebu	Galenika a.d.	Republika Srbija	710,90	-	-	-		
0176000	V07AB..		voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE B. BRAUN	rastvarač za parenteralnu upotrebu	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.477,50	-	-	-		
0176001	V07AB..		voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE B. BRAUN	rastvarač za parenteralnu upotrebu	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	779,70	-	-	-		
0176002	V07AB..		voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE B. BRAUN	rastvarač za parenteralnu upotrebu	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	934,50	-	-	-		
0199210	V08AB02		gheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	GE Healthcare Ireland	Irska	14.815,90	-	-	-		STAC
0199211	V08AB02		gheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	GE Healthcare Ireland	Irska	32.391,60	-	-	-		STAC
0199214	V08AB02		gheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	GE Healthcare Ireland	Irska	15.338,20	-	-	-		STAC
0199215	V08AB02		gheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	GE Healthcare Ireland	Irska	30.676,50	-	-	-		STAC
0199217	V08AB02		gheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	GE Healthcare Ireland	Irska	58.267,60	-	-	-		STAC
0199218	V08AB02		gheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	GE Healthcare Ireland Limited	Irska	90.563,90	-	-	-		STAC
0194292	V08AB05		ipromid	ULTRAVIST 300	rastvor za infuziju	Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	18.496,50	-	-	-		STAC
0194293	V08AB05		ipromid	ULTRAVIST 300	rastvor za infuziju	Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	34.119,00	-	-	-		STAC
0194255	V08AB05		ipromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	21.035,30	-	-	-		STAC
0194258	V08AB05		ipromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	42.069,70	-	-	-		STAC
0194257	V08AB05		ipromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	84.073,00	-	-	-		STAC
0194259	V08AB05		ipromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	Bayer AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	168.088,30	-	-	-		STAC
0199406	V08AB07		ipversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	Liesel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	14.865,20	-	-	-		STAC
0199411	V08AB07		ipversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	Liesel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	22.241,80	-	-	-		STAC
0199413	V08AB07		ipversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	Liesel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	29.655,70	-	-	-		STAC
0199412	V08AB07		ipversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	Liesel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	44.483,60	-	-	-		STAC
0199415	V08AB07		ipversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	Liesel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	59.311,50	-	-	-		STAC
0199416	V08AB07		ipversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	Liesel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	63.274,60	-	-	-		STAC
0199407	V08AB07		ipversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	Liesel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	17.078,10	-	-	-		STAC
0199408	V08AB07		ipversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	Liesel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	33.302,20	-	-	-		STAC
0199409	V08AB07		ipversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	Liesel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	54.049,60	-	-	-		STAC
0199410	V08AB07		ipversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	Liesel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	63.274,60	-	-	-		STAC
0199463	V08AB09		pdiksanol	VISIPAQUE	rastvor za injekciju	GE Healthcare AS	Norveška	20.859,60	-	-	-		
0199464	V08AB09		pdiksanol	VISIPAQUE	rastvor za injekciju	GE Healthcare AS	Norveška	41.572,10	-	-	-		
0199477	V08AB10		jomeprol	OMERON 300	rastvor za injekciju	Patheon Italia S.P.A.	Italija	2.870,90	-	-	-		STAC
0199479	V08AB10		jomeprol	OMERON 300	rastvor za injekciju	Patheon Italia S.P.A.	Italija	5.345,80	-	-	-		STAC
0199471	V08AB10		jomeprol	OMERON 350	rastvor za injekciju	Patheon Italia S.P.A.	Italija	3.068,90	-	-	-		STAC
0199473	V08AB10		jomeprol	OMERON 350	rastvor za injekciju	Patheon Italia S.P.A.	Italija	5.939,80	-	-	-		STAC

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač e leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0199472	V08AB10	omeprol	OMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (350mg /mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	15,344.40	-	-	-		STAC
0199466	V08AB10	omeprol	OMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (400mg /mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	4,058.80	-	-	-		STAC
0199468	V08AB10	omeprol	OMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (400mg /mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	8,117.70	-	-	-		STAC
0199467	V08AB10	omeprol	OMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (400mg /mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	18,766.60	-	-	-		STAC
3192101	V08BA02	barijum sulfat	BARIJUM SULFAT	oralna/rektalna suspenzija	kontejner plastični, 1 po 5 l (1 g/ml)	Hemofarm d.o.o	Republika Srbija	7,314.50	-	-	-		
0199430	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEVIST	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 20 ml (0.5mmol/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	23,881.00	-	-	-		STAC
0199015	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	785.90	-	-	-		STAC
0199021	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 5 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	7,858.80	-	-	-		STAC
0199011	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 10 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	1,571.70	-	-	-		STAC
0199017	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 10 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	15,716.70	-	-	-		STAC
0199012	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 15 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	2,356.90	-	-	-		STAC
0199018	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 15 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	23,568.60	-	-	-		STAC
0199013	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 20 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	2,388.10	-	-	-		STAC
0199019	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 20 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	23,881.00	-	-	-		STAC
0199014	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 30 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	3,583.00	-	-	-		STAC
0199020	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 30 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	35,830.00	-	-	-		STAC
0199010	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 100 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	9,647.70	-	-	-		STAC
0199016	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 100 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	96,477.00	-	-	-		STAC
0199422	V08CA03	gadodiamid	OMNISCAN	rastvor za injekciju	0.5 mmol/ml (287mg/ml) bočica, 10 po 20 ml	GE Healthcare Ireland; GE Healthcare AS	Isuka, Norveška	23,647.80	-	-	-		STAC
0199491	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 10 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	3,167.90	-	-	-		STAC
0199490	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 15 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	4,751.80	-	-	-		STAC
0199492	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 20 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	6,204.50	-	-	-		STAC
0199486	V08CA09	gadobutrol	GADOVIST	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 30 ml (1mmol/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	219,162.90	-	-	-		STAC
0199487	V08CA09	gadobutrol	GADOVIST	rastvor za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjen injekcijski špric, 5 po 7.5 ml (1 mmol/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer farmacevtska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	28,458.40	-	-	-		STAC
0199535	V08CA10	gadoksjetinska kiselina	PRIMOVIIST	rastvor za injekciju	napunjen injekcijski špric, 1 po 10 ml (181.43 mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer Farmaceutvska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	19,443.30	-	-	-		STAC