

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
0128620	A02BA02	ranitidin	RANITIDIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	207,40	0,3 g	248,88	-		
0122120	A02BC01	omeprazol	OMEPROL	prašak za rastvor za infuziju	bocića, 1 po 40 mg	Sofarimex-Industria Química Farmaceútica S.A.	Portugalija	331,50	20 mg	165,75	-	STAC: Za lečenje akutnog neveriknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122751	A02BC02	pantoprazol	CONTROLOC	prašak za rastvor za injekciju	bocića, 1 po 40 mg	Takeda GmbH	Nemačka	233,90	40 mg	233,90	-	STAC: Za lečenje akutnog neveriknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122927	A02BC02	pantoprazol	NOLPAZA	prašak za rastvor za injekciju	bocića staklena, 1 po 40 mg	Krka d.d.	Slovenija	233,90	40 mg	233,90	-	STAC: Za lečenje akutnog neveriknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122928	A02BC02	pantoprazol	NOLPAZA	prašak za rastvor za injekciju	bocića staklena, 5 po 40 mg	Krka d.d.	Slovenija	1.169,50	40 mg	233,90	-	STAC: Za lečenje akutnog neveriknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122100	A02BC02	pantoprazol	PANTOPRAZOL Sandoz	prašak za rastvor za injekciju	1 po 40mg	Lek Farmaceutska družba d.d.	Slovenija	233,90	40mg	233,90	-	STAC: Za lečenje akutnog neveriknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122813	A02BC05	esomeprazol	NEXIUM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bocića staklena, 10 po 40 mg	AstraZeneca AB	Švedska	4.067,90	30 mg	305,09	-	STAC: Za lečenje akutnog neveriknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122814	A02BC05	esomeprazol	PEPTIX	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bocića staklena, 10 po 40mg	Hemofarm A.D.	Republika Srbija	4.067,90	30 mg	305,09	-	STAC: Za lečenje akutnog neveriknog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije 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	476,80	1,5 mg	71,52	-		
0123137	A03BA01	atropin	ATROPIN SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 100 po 1 ml (1mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	4.768,00	1,5 mg	71,52	-		
0123140	A03BB01	ioscin-butilibromid	BUSCOPAN	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Boehringer Ingelheim Espana S.A.	Španjija	203,80	60 mg	101,90	-		
0123560	A03DA02												
0124302	A03FA01	metoklopramid	KLOMETOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (10 mg + 0,1 mg x 2500mg/l)	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	119,50	-	-	-		
0124530	A04AA01	ondansetron	ONDASAN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	211,40	30 mg	63,42	-		
0124531	A04AA01	ondansetron	ONDIA	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 mg/2 ml	Stavimed d.o.o.	Republika Srbija	1.379,30	16 mg	1.103,44	-	STAC:Lek se uводи у терапију код повраћања уз хемио или радиотерапију и код постоперативне мучнине и повраћања код pacijentata kod kojih je metoklopramid kontraindikovan, као и pacijentata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora поinicijalnom parenteralnom давању metoklopramida.	
0124532	A04AA01	ondansetron	ONDIA	rastvor za injekciju	ampula, 4mg/2ml, 1 po 2ml	Vianex S.A.	Grčka	275,90	16 mg	1.103,60	-	STAC:Lek se uводи у терапију код повраћања уз хемио или радиотерапију и код постоперативне мучнине и повраћања код pacijentata kod kojih je metoklopramid kontraindikovan, као и pacijentata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora поinicijalnom parenteralnom давању metoklopramida.	
0124533	A04AA01	ondansetron	ONDIA	rastvor za injekciju	ampula, 4mg/2ml, 5 po 2ml	Vianex S.A.	Grčka	1.379,30	16 mg	1.103,44	-	STAC:Lek se uводи у терапију код повраћања уз хемио или радиотерапију и код постоперативне мучнине и повраћања код pacijentata kod kojih je metoklopramid kontraindikovan, као и pacijentata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora поinicijalnom parenteralnom давању metoklopramida.	
0124534	A04AA01	ondansetron	ONDIA	rastvor za injekciju	ampula, 8mg/4ml, 1 po 4ml	Vianex S.A.	Grčka	630,00	16 mg	1.260,00	-	STAC:Lek se uводи у терапију код повраћања уз хемио или радиотерапију и код постоперативне мучнине и повраћања код pacijentata kod kojih je metoklopramid kontraindikovan, као и pacijentata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora поinicijalnom parenteralnom давању metoklopramida.	
0124535	A04AA01	ondansetron	ONDANSETRON PEYTON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 ml (4mg/2ml)	Peckerton Pharmaceuticals Limited; Peckerton Pharmaceuticals Limited; Sidefarmas SOC. Industrial Expansao UAB Noramedia	Velika Britanija; Velika Britanija; Portugalija; Litvanija	1.379,30	16 mg	1.103,44	-	STAC:Lek se uводи у терапију код повраћања уз хемио ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijentata kod kojih je metoklopramid kontraindikovan, kao i pacijentata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora poinicijalnom parenteralnom давању metoklopramida.	
0124574	A04AA05	palonosetron	ALOXI	rastvor za injekciju	bocića staklena, 1 po 5 ml (250 mcg/5 ml)	Heliosun Birex Pharmaceuticals Ltd; PharmaSwiss Ltd.	Irska Republika Srbija	5.429,90	0,25 mg	5.429,90	-	STAC: Prevencija akutne i odižene mučnine i povraćanja kod odraslih, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemoterapijom karcinoma zasnovanom na cisplatinu u toku tri dana hemoterapije kod svakog ciklusa.	
1124588	A04AA55	palonosetron, netupitant	AKYNZE	kapsula, tvrdna	blister, 1 po (0,5mg+300mcg)	Heliosun Birex Pharmaceuticals Ltd.	Irska	7.467,50	1 kapsula	7.467,50	-	Prevencija akutne i odižene mučnine i povraćanja izazvanih visoko emetogenom antiemetištom hemoterapijom na bazi cisplatin (T88,7. Y43,3)	STAC
1124587	A04AD12	aprepitant	EMEND	kapsula, tvrdna	blister, 1 po 125 mg, 2 po 80 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	6.205,30	95 mg	2.068,43	-		STAC: Prevencija akutne i odižene mučnine i povraćanja kod odraslih, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemoterapijom karcinoma zasnovanom na cisplatinu u toku tri dana hemoterapije kod svakog ciklusa.
0127452	A05BA..	omilinaspartat	HEPA-MERZ	rastvor za infuziju	10 po (5 g/10 ml)	Merz Pharma GmbH	Nemačka	4.777,90	-	-	-		STAC
3125300	A06AD65	makrogol, natrijum-hlorid, kalijum hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-sulfat	FORTRANS	prašak za oralni rastvor	kesica, 4 po 74 g (64g+1,46g+0,75g+1,68g +5,7g)	Beaufour Ipsen Industrie	Franuska	745,30	-	-	-		STAC: Hospitalna priprema pacijentata za kolonoskopiju i irrigografiju.
4129930	A07EA06	budesnid	BUDENOFALK	rektałna pena	kontajner pod pritiskom sa ventilom za doziranje, 14 po 1,2g (2mg/doza)	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	6.686,50	1 doza	477,61	-	Ulcerozni kolitis (K51)	
5129473	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	rektałna suspenzija	boca plastična, 7 po 60 ml (4 g/60 ml)	Dr Falk Pharma GmbH	Nemačka	3.343,20	1,5 g	179,10	-	Lečenje ulceroznog kolitisa (K51) kao monoterapija ili u kombinaciji sa kortikosteroidom.	
5129132	A07EC02	mesalazin	PENTASA	rektałna suspenzija	bocića, 7 po 100 ml (1 g/100 ml)	Ferring-Lečiva, A.S.	Češka	1.820,90	1,5 g	390,19	-	Ulcerozni kolitis (K51)	

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
0051750	A11DA01	tiamin	VITAMIN B1 ALKALOID	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	2,046,30	50 mg	20,46	-		
0052184	A11EA..	vitamin B-kompleksa (vitamin B1, vitamini B2, piridoksin, nikotinamid, kalcijum-pantotenat, cijanokobalamin)	BEVIPLEX	liofilizat za rastvor za injekciju	5 x 40 mg + 4 mg + 8 mg + 100 mg + 10 mg x0,004 mg)	Galenika a.d.	Republika Srbija	612,60	-	-	-		
0051845	A11GA01	askorbinska kiselina	VITAMIN C	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 5 ml (500 mg/5 ml)	Galenika a.d. Beograd	Republika Srbija	1,915,50	0,2 g	15,32	-		
0051351	A11HA02	piridoksin vitamin B6	BEDOXIN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,049,10	0,16 g	67,14	-		
0050150	A11JA..	retinol, fitomenadion, ergokalciferol, tokferol	VITALIPID N INFANT	konzentrat za emulziju za infuziju	ampula, 10 po 10 ml (135,3 mcg/ml + 20 mcg/ml + 1 mcg/ml + 0,64 mcg/ml)	Fresenius Kabi AB	Švedska	2,954,70	-	-	-	Deficit liposolubilnih vitamina A, D2, E, K1 uzrokovani različitim oboljenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90). Lek se primenjuje samo kod decu do 11 godina starosti.	
0050151	A11JA..	retinol, fitomenadion, ergokalciferol, tokferol	VITALIPID N ADULT	konzentrat za emulziju za infuziju	ampula, 10 po 10 ml (194,1 mcg/ml + 15 mcg/ml + 0,5 mcg/ml + 0,91 mcg/ml)	Fresenius Kabi AB	Švedska	2,350,00	-	-	-	Deficit liposolubilnih vitamina A, D2, E, K1 uzrokovani različitim oboljenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90).	
1174015	A16AA..	alfa-eks-(R,S)-izoleucin, kalcijumova so, alfa-eks-leuin, kalcijumova so, alfa-oks-fenilalanin, kalcijumova so, alfa-deks-fenilalanin, kalcijumova so, alfa-hidroksi-(R,S)-metionin, kalcijumova so, lisin, treonin, triptofan, histidin, tirozin	KETOSTERIL	film tabletta	blistер, 100 po (67 mg + 101 mg + 68 mg + 86 mg + 59 mg + 75 mg + 53 mg + 23 mg + 38 mg + 30 mg)	Labsesfal-Laboratorios Almira S.A.	Portugalija	4,747,30	-	-	-	Prevencija i terapija oštećenja nastalih usled poremećaja metabolizma proteina u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji uz smanjeni unos proteina putem hrane od 40g/dan (za odrasle) i manje, tj. kod pacijenata sa brzinom glomerularne filtracije (GFR) između 5 i 15 ml/min. Neophodna je primena Ketosteril tabletta sve dok je GFR ispod 25 ml/min.	
0062036	B01AB01	heparin	HEPARIN	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5000 i.j./1 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	425,40	10000 i.j.	170,16	-		
0062037	B01AB01	heparin	HEPARIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 25000 i.j./5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	3,121,70	10000 i.j.	124,87	-		
0062039	B01AB01	heparin-natrijum	HEPARIN PANPHARMA	rastvor za injekciju	bodica staklena, 10 po 5 ml (25000 i.j./5 ml)	Panpharma u saradnji sa Rotemedica GmbH, Nemačka	Francuska	3,121,70	10000 i.j.	124,87	-		
0062161	B01AB02	antitrombin III	ANTITROMBIN III BAXTER	pršak i rastvarač za rastvor za infuziju	1 po 10 ml (500 i.j./10 ml)	Baxter AG	Austrija	25,958,30	2100 i.j.	109,024,86	-	1. Profilaksika i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III. 2. Profilaksika i lečenje koagulacionih poremećaja i komplikacija kod bolesnika sa transplantacijom jetre i utvrđenim nedostatkom antitrombina III.	
0062162	B01AB02	antitrombin III	ANTITROMBIN III BAXTER	pršak i rastvarač za rastvor za infuziju	1 po 20 ml (1000 i.j./20 ml)	Baxter AG	Austrija	51,916,40	2100 i.j.	109,024,44	-	Profilaksika i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062170	B01AB02	antitrombin III	KYBERNIN P 500	pršak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bodica sa pršakom i bodica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 i.j./10ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	25,958,30	2100 i.j.	109,024,86	-	1. Profilaksika i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III. 2. Profilaksika i lečenje koagulacionih poremećaja i komplikacija kod bolesnika sa transplantacijom jetre i utvrđenim nedostatkom antitrombina III.	
0062163	B01AB02	antitrombin III	ATENATIV 500	pršak i rastvarač za rastvor za infuziju	bodica sa pršakom i bodica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 i.j./ml)	Octapharma AB	Švedska	25,958,30	2100 i.j.	109,024,86	-	Profilaksika i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062164	B01AB02	antitrombin III	ATENATIV 1000	pršak i rastvarač za rastvor za infuziju	bodica sa pršakom i bodica sa rastvaračem, 1 po 20 ml (50 i.j./ml)	Octapharma AB	Švedska	51,916,40	2100 i.j.	109,024,44	-	Profilaksika i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062210	B01AB04	dalteparin- natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 10 po 2500 i.j./0,2 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	1,694,00	2500 i.j.	169,40	-	1. Pre i postoperativna profilaksika tromboembolije kod viskozitetskih hirurških intervencija, ukupno do 30 dana 2. Lečenje trombaze dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu orálnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksika kod bolesnika sa znatno povećanim rizikom od nastanka veničkih tromboembolijskih bolesti, uključujući bolesnike sa srčanim bolesti (zatajenja srca, respiratorne insuficijencije, teške infekcije) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksika venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksika ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim potaćajima i utvrđenim naslednjom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	

**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
0062211	B01AB04	dalteparin- natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju	napunjeno injekcioni špic,10 po 5000 i.j./0.2 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	3.108,30	2500 i.j.	155,42	-	1. Pre i postoperativna profilaksia tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje trombaza 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. Profilakska kod bolesnika sa znacajno povećanim rizikom od nastanka veniske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilakske tromboembolije bolesti kod trudnice sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaks ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednjem trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062212	B01AB04	dalteparin- natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula,10 po 10000 i.j./1 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	4.833,10	2500 i.j.	120,83	-	1. Pre i postoperativna profilaksia tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje trombaza 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. Profilakska kod bolesnika sa znacajno povećanim rizikom od nastanka veniske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilakske tromboembolije bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaks ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednjem trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062205	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionej šprici	napunjeno injekcioni špic sa iglom, 10 po 0,2 ml (2000 i.j./0,2 ml)	Sandi Winthrop Industrie; Chinoin Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	2.092,10	2000 i.j.	209,21	-	1. Pre i postoperativna profilaksia tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje trombaza 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. Profilakska kod bolesnika sa znacajno povećanim rizikom od nastanka veniske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilakske tromboembolije bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaks ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednjem 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 napunjenoj injekcionej šprici	napunjeno injekcioni špic sa iglom, 10 po 0,4 ml (4000 i.j./0,4 ml)	Sandi Winthrop Industrie; Chinoin Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	3.844,40	2000 i.j.	192,22	-	1. Pre i postoperativna profilaksia tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje trombaza 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. Profilakska kod bolesnika sa znacajno povećanim rizikom od nastanka veniske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilakske tromboembolije bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaks ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednjem trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	

**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
0062207	B01AB05	enoksparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu	napunjenoj injeckioni špric sa iglom, 10 po 0,6 ml (6000 U./0,6 ml)	Sandi Winthrop Industries, Chiron Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	5,058,50	2000 i.j.	168,62	-	1. Pre i postoperativna profilaksis tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 30 dana 2. Lečenje trombaze dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu orálnih antikoagulanasa prelog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijalista. 3. Profilaksis venske tromboembolijske bolesti kod trudnice sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksis ponovljenih gubitaka ploda kod trudnice sa prethodnim habitualnim pobađajima i utvrđenim naslednjem trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksis venske tromboembolijske bolesti kod trudnice sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksis ponovljenih gubitaka ploda kod trudnice sa prethodnim habitualnim pobađajima i utvrđenim naslednjem trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEM).	
0062208	B01AB05	enoksparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu	napunjenoj injeckioni špric sa iglom, 10 po 0,8 ml (8000 U./0,8 ml)	Sandi Winthrop Industries, Chiron Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	5,745,40	2000 i.j.	143,64	-	1. Pre i postoperativna profilaksis tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 30 dana 2. Lečenje trombaze dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu orálnih antikoagulanasa prelog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijalista. 3. Profilaksis venske tromboembolijske bolesti kod trudnice sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksis ponovljenih gubitaka ploda kod trudnice sa prethodnim habitualnim pobađajima i utvrđenim naslednjem trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 4. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEM).	
0062300	B01AB06	nadroparin kalcijum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu; 10 po 2850 i.j. 0,3ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	1,779,90	2850 i.j.	177,99	-	1. Pre i postoperativna profilaksis tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 30 dana 2. Lečenje trombaze dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu orálnih antikoagulanasa prelog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijalista. 3. Profilaksis kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksis venske tromboembolijske bolesti kod trudnice sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksis ponovljenih gubitaka ploda kod trudnice sa prethodnim habitualnim pobađajima i utvrđenim naslednjem trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062400	B01AB06	nadroparin kalcijum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu; 10 po 3800 i.j. 0,4ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	1,970,40	2850 i.j.	147,78	-	1. Pre i postoperativna profilaksis tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 30 dana 2. Lečenje trombaze dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu orálnih antikoagulanasa prelog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijalista. 3. Profilaksis kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksis venske tromboembolijske bolesti kod trudnice sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksis ponovljenih gubitaka ploda kod trudnice sa prethodnim habitualnim pobađajima i utvrđenim naslednjem trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	

**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
0062302	B01AB06	nadroparin kalijum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u naruđenjem injekcionom špricu; 10 po 5700 i.j. (0,8ml)	Aspen Notre Dame de Bondville	Francuska	2.863,50	2850 i.j.	143,18	-	1. Pre i postoperativna profilakska tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje trombозa 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 zavređenim pacijentima pod nadzorom specijalista. 3. Profilakska kod bolnika sa crvenim rizikom od nastanka venске tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zajednica srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanog koronarnog interventija (PCI/PTCA). 5. Profilakska kod hirurške bolesti kod pacijenata sa visokim rizikom teškog trudnoće i 6 nedelja postoperativno; Profilaksu ponovljениh gubitaka ploda kod trudnic sa prethodnom hajuzalnim poboljšajima i uvrđenim naslednjem trombolijom ili antifolipidnim sindromom.	
0064130	B01AD02	alteplaza	ACTILYSE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	liobocića sa rastvaračem, 1 po 10 ml (90 mg/10 ml)	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	48.372,20	0,1 g	96.744,40	-		STAC
0064060	B01AD11	tenekleplaza	METALYSE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobocića sa rastvaračem u špricu, 1 po 10 ml (90 mg/10 ml)	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	115.536,60	40 mg	92.429,28	-		
1069611	B01AE07	dabigatraneteksilat	PRADAXA	kapsula, tvrda	blister, 30 po 75 mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG	Nemačka	3.566,70	300 mg	475,56	-	Prevencija venске tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektronskom hirurškom zahvalu zamene kuka ili kolena.	STAC
1069614	B01AE07	dabigatraneteksilat	PRADAXA	kapsula, tvrda	blister, 30 po 110 mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG	Nemačka	3.537,00	300 mg	321,55	-	Prevencija venске tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektronskom hirurškom zahvalu zamene kuka ili kolena.	STAC
0062420	B01AX05	fondaparinux-natrijum	ARIIXTRA	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju , naruđenjem injekcionim špricu, 10 po 2,5mg/0,5 ml	Aspen Nore Dame de Bondville	Francuska	4.703,10	2,5mg	470,31	-	1. Nestabilna angina ili infarkt miokarda bez elevacije ST segmenta (UA/STEMI) kod pacijenata kod kojih nije indikovano urgentno (manje 120 minuta) invazivno lečenje (PCI); 2. Infarkt miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI) kod pacijenata koji se leče tromboličima ili koji u početku ne smiju da dobiju drugi oblik reperfuzivne terapije.	
1069600	B01AF01	rivaroksaban	XARELTO	film tableta	blister, 10 po 10 mg	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Pharma AG	Italija; Nemačka	2.469,50	10 mg	246,95	-	Prevencija venске tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektronskom hirurškom zahvalu zamene kuka ili kolena.	STAC
1068025	B01AF02	apiksaban	ELIQUIS	film tablete	blister, 10 po 2,5 mg	Bristol Myers Squibb S.R.L.	Italija	1.073,90	10mg	429,56	-	Prevencija venске tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektronskom hirurškom zahvalu zamene kuka ili kolena.	STAC
1068026	B01AF02	apiksaban	ELIQUIS	film tablete	blister, 60 po 2,5 mg	Bristol Myers Squibb S.R.L.	Italija	6.443,60	10mg	429,57	-	Prevencija venске tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektronskom hirurškom zahvalu 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	530,20	2 g	212,08	-	1. Lokalna fibrinoliza - kratkoriječna primena u profilaksi i lečenju kod pacijenata koji su pod uticajem činjenice da izgubili tokom i posle operacije kod prostatektomije, kontralateralne hirurške procedura i dentálnih ekstrakcija kod bolesnika sa hemofilijom; 2. Sistemski fibrinoliza - hemoragičke komplikacije povezane sa tromboličkom terapijom i krvarenju povezane sa diseminovanim intravaskularnim koagulacijom, kod koje je predominantna aktivacija fibrinolitičkog sistema	
0050970	B02BA01	filomenadiol (vitamin K1)	KONAKION MM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 mg/1 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Svajcarska	234,00	20 mg	93,60	-		
0050974	B02BA01	filomenadiol (vitamin K1)	KONAKION MM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 mg/0,2 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Svajcarska	283,30	20 mg	566,60	-		
9067081	B02BC30	fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalciјum, hlorid	BERIPLAST P Combi-Set 1ml	prašak i rastvarač za lepkaz ikivo	bodica, 4 po 1 (set 3 mL); (270 mg/ 3mL + 180 i.U./ 3mL + 1000 KIU/ 3mL + 500 i.U./ 3mL + 5,9 mmol/ 3mL)	CSL Behring GmbH	Nemačka	11.321,00	-	-	-		STAC
9067082	B02BC30	fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalciјum, hlorid	BERIPLAST P Combi-Set 3ml	prašak i rastvarač za lepkaz ikivo	bodica sa praškom i bodica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (50 i.U./ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	33.208,40	-	-	-		STAC
0066014	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	OCTANATE 250	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bodica sa praškom i bodica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (50 i.U./ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H.; Octapharma AB; Octapharma S.A.S.	Austrija; Švedska; Francuska	14.795,90	500 i.j.	29.591,80	-		
0066012	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	OCTANATE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bodica sa praškom i bodica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 i.U./ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H.; Octapharma AB; Octapharma S.A.S.; Octapharma AB	Austrija; Francuska; Švedska	26.235,40	500 i.j.	26.235,40	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0066013	B02BD02	koagулацији фактор VIII, хумани	OCTANATE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 10 ml (100 i.j./10 ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H.; Octapharma Ab.; Octapharma S.A.S.	Austrija; Švedska; Francuska	52.470,70	500 i.j.	26.235,35	-		
0066102	B02BD02	коагулацији фактор VIII, хумани	EMOCLOT	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 i.j./10 ml)	Kedron S.P.A.	Italija	26.235,40	500 i.j.	26.235,40	-		
0066103	B02BD02	коагулацији фактор VIII, хумани	EMOCLOT	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 i.j./10 ml)	Kedron S.P.A.	Italija	52.470,70	500 i.j.	26.235,35	-		
0066610	B02BD02	коагулацији фактор VIII (антисемофолни faktor VIII)	BERIATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 2,5 ml (250 i.j./2,5 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	14.795,90	500 i.j.	29.591,80	-		
0066611	B02BD02	коагулацији фактор VIII (антисемофолни faktor VIII)	BERIATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 i.j./5 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	26.235,40	500 i.j.	26.235,40	-		
0066612	B02BD02	коагулацији faktor VIII (антисемофолни faktor VIII)	BERIATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 i.j./10 ml)	ZLB Behring GmbH	Nemačka	52.470,70	500 i.j.	26.235,35	-		
0066630	B02BD02	коагулацији faktor VIII, хумани	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobocića, 1 po 250 i.j. (50 i.j./ml + 5ml vode za inj.)	Bioteat Pharma GmbH	Nemačka	14.795,90	500 i.j.	29.591,80	-		
0066631	B02BD02	коагулацији faktor VIII, хумани	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobocića, 1 po 500 i.j. (50 i.j./ml + 10ml vode za inj.)	Bioteat Pharma GmbH	Nemačka	26.235,40	500 i.j.	26.235,40	-		
0066632	B02BD02	коагулацији faktor VIII, хумани	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobocića, 1 po 1000 i.j. (100 i.j./ml + 10 ml vode za inj.)	Bioteat Pharma GmbH	Nemačka	52.470,70	500 i.j.	26.235,35	-		
0066907	B02BD02	коагулацији faktor VIII, хумани	KOATE-DVI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem 1 po 5 ml (250 i.j./5 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	14.795,90	500 i.j.	29.591,80	-		
0066908	B02BD02	коагулацији faktor VIII, хумани	KOATE-DVI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem 1 po 5 ml (500 i.j./5 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	26.235,40	500 i.j.	26.235,40	-		
0066906	B02BD02	коагулацији faktor VIII, хумани	KOATE-DVI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem 1 po 10 ml (1000 i.j./10 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	52.470,70	500 i.j.	26.235,35	-		
0066105	B02BD02	хумани faktor коагулације VIII	HUMAN COAGULATION FACTOR VIII KEDRON	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 i.j./10 ml)	Kedron S.P.A.	Italija	26.235,40	500 i.j.	26.235,40	-		
0066106	B02BD02	хумани faktor коагулације VIII	HUMAN COAGULATION FACTOR VIII KEDRON	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 i.j./10ml)	Kedron S.P.A.	Italija	52.470,70	500 i.j.	26.235,35	-		
0066905	B02BD02	октогон алфа	KOGENATE BAYER	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2,5 ml (500 i.j./2,5 ml)	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutska držba d.o.o.	Italija; Slovenija	26.235,40	500 i.j.	26.235,40	-		
0066903	B02BD02	октогон алфа	KOGENATE BAYER	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2,5 ml (250 i.j./2,5 ml)	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutska držba d.o.o.	Italija; Slovenija	14.795,90	500 i.j.	29.591,80	-		
0066901	B02BD02	октогон алфа	KOGENATE BAYER	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2,5 ml (1000 i.j./2,5 ml)	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutska držba d.o.o.	Italija; Slovenija	52.470,70	500 i.j.	26.235,35	-		
0066909	B02BD02	октогон алфа	RECOMBINATE 250	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobocića sa rastvaračem (komplet BAXJECT II), 1 po 10 ml (250 i.j./10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	14.795,90	500 i.j.	29.591,80	-		
0066910	B02BD02	октогон алфа	RECOMBINATE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobocića sa rastvaračem (komplet BAXJECT II), 1 po 10 ml (500 i.j./10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	26.235,40	500 i.j.	26.235,40	-		
0066911	B02BD02	октогон алфа	RECOMBINATE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobocića sa rastvaračem (komplet BAXJECT II), 1 po 10 ml (1000 i.j./10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	52.470,70	500 i.j.	26.235,35	-		
0066918	B02BD02	октогон алфа	ADVATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250 i.j./5ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	14.795,90	500 i.j.	29.591,80	-		

**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
0066917	B02BD02	oktokog alfa	ADVATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 iJ./5ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	26.235,40	500 iJ.	26.235,40	-		
0066916	B02BD02	oktokog alfa	ADVATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 5 ml (1000 iJ./5ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	52.470,70	500 iJ.	26.235,35	-		
0066770	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (250 iJ./4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	14.795,90	500 iJ.	29.591,80	-		
0066771	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (500 iJ./4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	26.235,40	500 iJ.	26.235,40	-		
0066772	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (1000 iJ./4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	52.470,70	500 iJ.	26.235,35	-		
0066773	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (2000 iJ./4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	108.042,40	500 iJ.	27.010,60	-		
0066180	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2,5ml (250iJ./2,5ml)	Octapharma AB	Švedska	14.795,90	500 iJ.	29.591,80	-		
0066181	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2,5ml (500iJ./2,5ml)	Octapharma AB	Švedska	26.235,40	500 iJ.	26.235,40	-		
0066182	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2,5ml (1000 iJ./2,5ml)	Octapharma AB	Švedska	52.470,70	500 iJ.	26.235,35	-		
0066183	B02BD02	simoktokog alfa	NUWIQ	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2,5ml (2000iJ./2,5ml)	Octapharma AB	Švedska	108.042,40	500 iJ.	27.010,60	-		
0066044	B02BD03	antihinotorski kompleks faktora VIII	FEIBA NF	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem i Baxjet II (Baxjet Flow, 1 po 20 ml (500iJ./20 ml))	Baxter AG	Austrija	50.490,90	10000 iJ.	1.009.818,00	-	Za dokazane inhibitore na koagулацији faktor VIII i faktor IX, na osnovu misljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofije.	
0066007	B02BD04	koagulacioni faktor IX - humani	OCTANINE F	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 iJ./5 ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H	Austrija	24.518,50	350 iJ.	17.162,95	-		
0066010	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	AIMAFIX	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 iJ./10 ml)	Kedron S.P.A.	Italija	24.518,50	350 iJ.	17.162,95	-		
0066171	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	IMMUNINE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 5 ml (600 iJ./5 ml)	Baxter AG	Austrija	27.950,30	350 iJ.	16.304,34	-		
0066501	B02BD04	koagulacioni faktor IX - humani	HAEMONINE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 5 ml (100 iJ./ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	24.518,50	350 iJ.	17.162,95	-		
0066500	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	HAEMONINE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 10 ml (100 iJ./ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	49.036,90	350 iJ.	17.162,92	-		
0066020	B02BD04	humani faktor koagulacije IX	HUMAN COAGULATION FACTOR IX KEDRION	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 10 ml (500 iJ./10ml)	Kedron S.P.A.	Italija	24.518,50	350 iJ.	17.162,95	-		
0066200	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (WF-R:Cof), koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMATE P 250	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 5 ml (600iJ./5mL+250iJ./5mL)	CSL Behring GmbH	Nemačka	19.468,70	7200 iJ.	560.698,56	-	Terapija i profilaks krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066201	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (WF-R:Cof), koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMATE P 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bocića sa pršlom i bocića sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1200iJ./10ml+500iJ./10ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	38.937,40	7200 iJ.	560.698,56	-	Terapija i profilaks krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0066202	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (WF:RCof), kogulacioni faktor VIII, humani	HAEMATE P 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bocića sa praškom i bocića sa rastvaračem, 1 po 15 ml (24000,1j/15ml+1000,j/15 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	77.874,60	7200 i.j.	560,697,12	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066210	B02BD06	kogulacioni faktor VIII, humani, von Willebrand-ov faktor (WF:RCof)	IMMUNATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa praškom i bocića sa rastvaračem, 1 po ml (250 Uj,5 ml + 190 Uj,5 ml)	Baxter AG	Austrija	13.504,20	7200 i.j.	388,920,96	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066212	B02BD06	kogulacioni faktor VIII, humani, von Willebrand-ov faktor (WF:RCof)	IMMUNATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa praškom i bocića sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 Uj,5 ml + 375 Uj,5 ml)	Baxter AG	Austrija	27.008,50	7200 i.j.	388,922,40	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066211	B02BD06	kogulacioni faktor VIII, humani, von Willebrand-ov faktor (WF:RCof)	IMMUNATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa praškom i bocića sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 Uj,10 ml + 750 Uj,10 ml)	Baxter AG	Austrija	54.017,00	7200 i.j.	388,922,40	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066702	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (WF:RCof), kogulacioni faktor VIII, humani	WILATE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bocića sa praškom i bocića sa rastvaračem 1 po 5ml (500 Uj,5ml + 500 Uj,5ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H.	Austrija	38.937,40	7200 i.j.	560,698,56	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066703	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (WF:RCof), kogulacioni faktor VIII, humani	WILATE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bocića sa praškom i bocića sa rastvaračem 1 po 10ml (1000 Uj,10ml + 1000 Uj,10ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges M.B.H.	Austrija	77.874,60	7200 i.j.	560,697,12	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stečenom deficijencijom faktora VIII. Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066602	B02BD08	eptakog alfa (aktivirani)	NOVOSEVEN	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa praškom i bocića sa rastvaračem 1 po 1 ml (1 mg/1 ml)	Novo Nordisk A/S	Danska	73.910,80	2500000 i.j.	3.695,540,00	-	Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitorne 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 centru za lečenje hemofilije.	
0066600	B02BD08	eptakog alfa (aktivirani)	NOVOSEVEN	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1 ml (1mg/1ml)	Novo Nordisk A/S	Danska	73.910,80	2500000 i.j.	3.695,540,00	-	Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitorne 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 centru za lečenje hemofilije.	
0066110	B02BD09	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250 Uj,5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	12.337,70	450 i.j.	22.207,86	-		
0066111	B02BD09	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 Uj,5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	24.675,40	450 i.j.	22.207,86	-		
0066112	B02BD09	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (1000 Uj,5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	49.350,70	450 i.j.	22.207,82	-		
0066113	B02BD09	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (2000 Uj,5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	98.701,50	450 i.j.	22.207,84	-		
00667070	B02BX01	etamsilat	DICYNONE	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (250 mg/2 ml)	Lek farmaceutska država d.d.	Slovenija	1.192,40	-	-	-		
0060250	B03AC	gvožđe (III) hidrokсид saharozna kompleks	FERROVIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Rafarm S.A.	Grčka	3.246,80	0,1 g	649,36	-	STAC	
0060251	B03AC02	gvožđe (III)-hidrokSID saharozna kompleks	FERRUM Sandoz	koncentrat za rastvor za infuziju	5 po 5ml (100mg/5ml)	Salutas Pharma GMBH	Nemačka	3.246,80	0,1 g	649,36	-	STAC	
0051560	B03BA03	hidroksokobalamin	OHB 12	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2500 mcg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srpska	387,90	20 mcg	0,62	-		
0179315	B05AA01	albumin, humani	HUMAN ALBUMIN 20% BAXTER	rastvor za infuziju	bocića staklena, 1 po 50 ml (2000Uj,1)	Baxter AG	Austrija	3.676,40	-	-	-	STAC	
0179323	B05AA01	albumin, humani	UMAN ALBUMIN	rastvor za infuziju	bocića, 1 po 50 ml (2000Uj,1)	Kedron S.P.A.	Italija	3.676,40	-	-	-	STAC	
0179046	B05AA01	albumin, humani	LIJUDSKI ALBUMIN 20%	rastvor za infuziju	1 po 10 ml 20%	Institut za transfuziju krv Srbije	Republika Srbija	783,50	-	-	-	STAC	
0179048	B05AA01	albumin, humani	HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING	rastvor za infuziju	bocića, 1 po 50 ml (20%)	Institut za transfuziju krv Srbije	Republika Srbija	3.918,50	-	-	-	STAC	
0179190	B05AA01	albumin	ALBIOMIN 20%	rastvor za infuziju	bocića, 1 po 50 ml (20%)	CSL Behring GmbH	Nemačka	3.676,40	-	-	-	STAC	
0179360	B05AA01	albumin, humani	ALBIOMIN 20%	rastvor za infuziju	staklena bocića, 1 po 50 ml (20%)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	3.676,40	-	-	-	STAC	
0179188	B05AA01	albumin, humani	FLEXBUMIN 20%	rastvor za infuziju	kosa, 24 po 50 ml (20%)	Baxter AG	Austrija	88.233,60	-	-	-	STAC	
0179187	B05AA01	albumin, humani	FLEXBUMIN 20%	rastvor za infuziju	kosa, 12 po 100 ml (20%)	Baxter AG	Austrija	88.233,60	-	-	-	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
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 Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Njemačka;	3.676,40	-	-	-		STAC
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; Njemačka;	7.352,80	-	-	-		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 Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Njemačka;	1.959,90	-	-	-		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 Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Njemačka;	4.868,50	-	-	-		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 Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Njemačka;	9.769,60	-	-	-		STAC
0179551	B05AA01	albumin, humani	ALBUTEIN 20%	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 50 ml (200g/L)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	3.676,40	-	-	-		STAC
0179552	B05AA01	albumin, humani	ALBUTEIN 20%	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 100 ml (200g/L)	Instituto Grifols, S.A.	Španija	7.352,80	-	-	-		STAC
0013454	B05AA01	albumin, humani	HUMAN ALBUMIN KEDRION	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 50 ml (200g/L)	Kedron S.P.A.	Italija	3.676,40	-	-	-		STAC
0013453	B05AA01	albumin, humani	HUMAN ALBUMIN KEDRION	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 100 ml (200g/L)	Kedron S.P.A.	Italija	7.352,80	-	-	-		STAC
0179345	B05AA07	hidroskletiklorob, natrijum hlorid	HETASORB 6%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (60 g/l + 9 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	698,20	-	-	-		STAC
0179355	B05AA07	hidroskletiklorob, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-acetat, izobutena kiselina, treonin, triptofan, valin	TETRASPAN 6%	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 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	6.927,40	-	-	-		STAC
0174030	B05BA01	alanin, arginin, cistein, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izin, metionin, prolin, serin, glacijalna slijedna 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	595,80	-	-	-		STAC
0174041	B05BA01	alanin, arginin, asparaginska kiselina, cistein, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, trozin, 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+4,5g/l+3,8g/l+300mg/ml+3,6g/l+1,4g/l+500mg/ml+3,6g/l)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	11.609,70	-	-	-		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
0174036	B05BA01	izoleucin, leucin, valin, izin, metionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, tauuin, triptofan	AMINOSOL 15%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	645.60	-	-	-		STAC
0174035	B05BA01	izoleucin, leucin, valin, izin, metionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, tauuin, triptofan	AMINOSOL 10%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	426.30	-	-	-		STAC
0174021	B05BA01	izoleucin, leucin, valin, izin, metionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, tauuin, triptofan	AMINOVEN 10%	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	4.263.10	-	-	-		STAC
0174023	B05BA01	izoleucin, leucin, valin, izin, metionin, treonin, fenilalanin, alanin, arginin, glicin, histidin, prolin, serin, tirozin, tauuin, triptofan	AMINOVEN 15%	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	6.456.20	-	-	-		STAC
0171110	B05BA02	sojino ulje, glicerol, lecitin ijeteta	LIPOVENOES 10% PLR	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (10%+2,5%+0,6%)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	7.813.30	-	-	-		STAC
0171291	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesa, 10 po 100 ml (20%)	Fresenius Kabi AB	Švedska	5.148.50	-	-	-		STAC
0171287	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesa, 1 po 250 ml (20%)	Fresenius Kabi AB	Švedska	1.040.20	-	-	-		STAC
0171289	B05BA02	ulje soje prečišćeno, ulje soje, rafinsano, trigliceridi, srednje dužine lanca	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesa, 1 po 500 ml (20%)	Fresenius Kabi AB	Švedska	1.376.40	-	-	-		STAC
0171310	B05BA02	ulje soje, rafinsano, trigliceridi, srednje dužine lanca	LIPOFUNDIN MCT/LCT 20%	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 100 ml (100 gL + 100 gL)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	4.940.80	-	-	-		STAC
0171312	B05BA02	ulje soje, rafinsano, trigliceridi, srednje dužine lanca	LIPOFUNDIN MCT/LCT 20%	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (100 gL + 100 gL)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	13.502.80	-	-	-		STAC
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 + 50g/l)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	4.940.80	-	-	-		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 + 50g/l)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	6.817.40	-	-	-		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	13.502.80	-	-	-		STAC
0173220	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUDIBILE 5%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (5%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	67.10	-	-	-		
0173225	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUDIBILE 10%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (10%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	83.20	-	-	-		
0173306	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 5% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 100 ml (50 gL)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.212.20	-	-	-		
0173305	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 5% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500ml (50 gL)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	670.70	-	-	-		
0173307	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 5% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000ml (50 gL)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.362.00	-	-	-		
0173300	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 10% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 x 500ml (100gL)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	832.50	-	-	-		
0173301	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 10% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000ml (100gL)	B.Braun Melsungen AG ; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.647.30	-	-	-		

**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
0173900	B05BA03	glukoza	GLUCOSE 5% FRESENIUS	rastvor za infuziju	boca staklena, 49 po 100 ml (5%)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	2.969,80	-	-	-		
0173901	B05BA03	glukoza	GLUCOSE 5% FRESENIUS	rastvor za infuziju	boca staklena, 20 po 500 ml (5%)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	1.341,50	-	-	-		
0171300	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalcijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzija za infuziju	5 po 1026 ml (900 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	10.561,00	-	-	-	STAC	
0171301	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, asparaginska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalcijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzija za infuziju	4 po 1540 ml (1400 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	11.576,20	-	-	-	STAC	
0171306	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalcijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzija za infuziju	3 po 2566 ml (2300 kcal)	Fresenius Kabi	Svedska	17.440,50	-	-	-	STAC	
0171303	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalcijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN PERIPHERAL	emulzija za infuziju	4 po 1440 ml (1000 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	11.469,80	-	-	-	STAC	
0171305	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalcijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN PERIPHERAL	emulzija za infuziju	3 po 2400 ml (1700 kcal)	Fresenius Kabi	Svedska	12.187,80	-	-	-	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, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalijum-hlorid, maslinovo i sojno 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 + 0,29g/l + 3,09g/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	13.841,40	-	-	-	STAC	
0171120	B05BA10	alanin, arginin,glicin,histidin,izoleucin,leucin,lizin,metionin,fenilalanin,prolin,serin,treonin,tripofan,tirozin,valin,natrijum-acetat,natrijum-glicerofosfat,kalijum-hlorid,magnezijum-hlorid,glukoza,kalijum-hlorid,maslinovo i sojno ulje,mešavina	OLICLINOMEL N4-550E	emulzija za infuziju	kesa, 6 po 1000 ml (11,39g/l + 6,33g/l + 5,67g/l + 2,64g/l + 3,3g/l + 4,02g/l + 0,29g/l + 3,09g/l + 3,74g/l + 2,75g/l + 2,31g/l + 0,99g/l + 0,22g/l + 3,19g/l + 2,45g/l + 5,36g/l + 2,98g/l + 1,12g/l + 200g/l + 0,74g/l + 100g/l)	Baxter S.A.	Belgija	15.062,90	-	-	-	STAC	
0171123	B05BA10	alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalijum-hlorid, maslinovo i sojno ulje, mešavina	OLICLINOMEL N7-1000E	emulzija za infuziju	kesa, 6 po 1000 ml (20,79g/l + 11,5g/l + 10,3g/l + 4,89g/l + 6g/l + 7,39g/l + 5,89g/l + 4g/l + 5,66g/l + 1,89g/l + 0,4g/l + 5,89g/l + 6,12g/l + 5,36g/l + 4,47g/l + 1,12g/l + 400g/l + 0,74g/l + 200g/l)	Baxter S.A.	Belgija	16.016,40	-	-	-	STAC	
0171124	B05BA10	alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalijum-hlorid, maslinovo i sojno ulje, mešavina	OLICLINOMEL N7-1000E	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 2000 ml (20,79g/l + 11,5g/l + 10,3g/l + 4,89g/l + 6g/l + 7,39g/l + 5,89g/l + 4g/l + 5,66g/l + 6,89g/l + 5g/l + 4,29g/l + 1,89g/l + 0,4g/l + 5,89g/l + 6,12g/l + 5,36g/l + 4,47g/l + 1,12g/l + 400g/l + 0,74g/l + 200g/l)	Baxter S.A.	Belgija	15.797,60	-	-	-	STAC	
0174203	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alantoin, glicin, aspiragenska kis, glutaminska kis, prolin, serin, tirozin, natrijum-acetat, natrijum-hidroksid, kalijum-acetat, magnezijum-hlorid, di-natrijum-fosfat	AMINOPASMAL B.BRAUN 10% E	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (5g/l, 8,89g/l, 6,85g/l, 4,49g/l, 4,79g/l, 4,29g/l, 1,69g/l, 6,29g/l, 11,59g/l, 3g/l, 10,59g/l, 12g/l, 5,69g/l, 7,29g/l, 5,59g/l, 2,39g/l, 0,49g/l, 2,88g/l, 0,36g/l, 2,45g/l, 0,5009g/l, 3,581g/l)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	7.586,20	-	-	-	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
0171320	B05BA10	izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-klorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalijum-hlorid, glikoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PERI	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1250 ml (1.872 g) + 2,934 g + 2,272 g) + 1,568 g) + 2,808 g) + 1,456 g) + 0,456 g) + 2,08 g) + 2,16 g) + 1,352 g) + 3,88 g) + 1,32 g) + 1,2 g) + 2,8 g) + 2,72 g) + 2,4 g) + 0,64 g) + 0,865 g) + 0,456 g) + 2,354 g) + 0,515 g) + 0,353 g) + 70,4 g) + 0,936 g) + 5,28 g) + 20 g) + 20 g)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	13.864,50	-	-	-	STAC	
0171321	B05BA10	izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-klorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalijum-hlorid, glikoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PERI	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1875 ml (1.872 g) + 2,934 g + 2,272 g) + 1,568 g) + 2,808 g) + 1,456 g) + 0,456 g) + 2,08 g) + 2,16 g) + 1,352 g) + 3,88 g) + 1,32 g) + 1,2 g) + 2,8 g) + 2,72 g) + 2,4 g) + 0,64 g) + 0,865 g) + 0,456 g) + 2,354 g) + 0,515 g) + 0,353 g) + 70,4 g) + 0,936 g) + 5,28 g) + 20 g) + 20 g)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	16.221,40	-	-	-	STAC	
0171322	B05BA10	izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-klorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalijum-hlorid, glikoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PERI	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 2500 ml (1.872 g) + 2,934 g + 2,272 g) + 1,568 g) + 2,808 g) + 1,456 g) + 0,456 g) + 2,08 g) + 2,16 g) + 1,352 g) + 3,88 g) + 1,32 g) + 1,2 g) + 2,8 g) + 2,72 g) + 2,4 g) + 0,64 g) + 0,865 g) + 0,456 g) + 2,354 g) + 0,515 g) + 0,353 g) + 70,4 g) + 0,936 g) + 5,28 g) + 20 g) + 20 g)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	20.020,30	-	-	-	STAC	
0171323	B05BA10	izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-klorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalijum-hlorid, glikoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PLUS	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1250 ml (2.256 g) + 3,008 g) + 2,728 g) + 1,88 g) + 3,368 g) + 1,744 g) + 0,544 g) + 2,036 g) + 4,556 g) + 1,584 g) + 1,44 g) + 3,368 g) + 3,264 g) + 2,88 g) + 0,781 g) + 0,402 g) + 0,222 g) + 2,747 g) + 0,686 g) + 0,47 g) + 1,92 g) + 1,872 g) + 5,264 g) + 20 g) + 20 g)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	16.703,90	-	-	-	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
0171324	B05BA10	izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, taurin, hidroksimetil, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalijum-hlorid, glukozna, 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 + 1,04 g/l + 0,592 g/l + 2,462 g/l + 2,622 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 + 0,201 g/l + 2,747 g/l + 0,686 g/l + 0,47 g/l + 1,23 g/l + 1,872 g/l + 5,264 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	19.465,80	-	-	-		STAC
0171325	B05BA10	izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, taurin, hidroksimetil, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalijum-hlorid, glukozna, 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 + 1,04 g/l + 0,592 g/l + 2,462 g/l + 2,622 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 + 0,201 g/l + 2,747 g/l + 0,686 g/l + 0,47 g/l + 1,23 g/l + 1,872 g/l + 5,264 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	25.288,80	-	-	-		STAC
0174205	B05BA10	glukoza monohidrat, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, izin, leucin, hidroksimetil, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalijum-hlorid dihidrat, natrijum-glicosaminidat, heparan-sulfat heparahidrat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat trihidrat, cink-sulfat heptahidrat, predišćeno sojino ulje, predišćeno sojino ulje, srednje dužine lanaca, predišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinsama	SMOKABIVEN	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 + 1,5g/l + 2g/l + 8,5g/l + 1g/l + 4,4g/l + 2g/l + 4,4g/l + 6,2g/l + 0,65g/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	Svedska	15.958,20	-	-	-		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	
0174201	B05BA10	glukoza monohidrat, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izoleucin, leucin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalijum-hlorid dihidrat, natrijum-glikozid, magnezijum-sulfat heptahidrat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat trihidrat, cink-sulfat heptahidrat, predišćeno sojino ulje, trigliceridi srednje dužine lanaca, predišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinsama	SMOKABIVEN	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 1477ml (1600kcal) (420g+14g) +12g+1t(1g)+3g+ 5g+7.4g+1.4g+ 4.4g+1.4g+11.2g+ 6.5g+1g+4g+4.4g+2g+ +0.4g+6.2g+0.56g+ 4.18g+1.2g+4.48g+ 3.4g+0.0129g+60g+ 60g+50g+30g)	Fresenius Kabi AB; Fresenius Kabi Austria GmbH	Švedska; Austria	14.648.10	-	-	-	-	STAC	
0171346	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izoleucin, leucin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalijum-hlorid, natrijum-glikozid, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, cink-sulfat, predišćeno ulje, trigliceridi srednje dužine lanaca, predišćeno maslinovo ulje, riblje ulje bogato omega-3 kiselinsama	SMOKABIVEN PERIPHERAL	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 1206ml (800kcal) (130g+L+14g+L+12g+L+11g+L+4.3g+5.1g+1.12g+L+5.5g+L+1g+4.4g+L+2g+0.4g+6.2g+0.56g+g+4.18g+1.2g+1.48g+L+3.4g+L+0.0129g+L+60g+60g+L+60g+L+30g)	Fresenius Kabi AB	Švedska	10.701.20	-	-	-	-	STAC	
0175260	B05BB01	natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalijum hlorid (Ringerov rastvor)		rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml (8.6 g+0.3 g+0.33 g)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	78.90	-	-	-	-		
0175315	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (8.6 g+0.3 g+0.33 g)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Rumunija	788.80	-	-	-	-		
0175316	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000 ml (8.6 g+0.33 g)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	1.558.30	-	-	-	-		
0175515	B05BB01	natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalijum hlorid (Ringerov rastvor)	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMP.	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml (8.6 g+0.3 g+0.33 g)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	78.90	-	-	-	-		
0175331	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalijum-hlorid	RINGEROV RASTVOR	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (8.6 g+0.3 g+0.33 g)	Bifffe Medical S.A.; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belijska	78.90	-	-	-	-		
0175185	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (6.02 g+0.373 g+0.294 g+3.25 g)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	77.90	-	-	-	-		
0175420	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR BAXTER	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (6 g+0.4 g+0.27 g+3.2 g)	Bifffe Medical S.A.; Baxter Healthcare LTD; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belijska	77.90	-	-	-	-		
0175320	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (6 g+0.4 g+0.27 g+6.24 g)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	778.90	-	-	-	-		
0175321	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000 ml (6 g+0.4 g+0.27 g+6.24 g)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; S.C.B. Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	1.245.20	-	-	-	-		
0175322	B05BB01	natrijum-hlorid	NATRIJUM HLORID 0.9% B.Braun	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml 20%	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	1.389.10	-	-	-	-		
0400430	B05BC01	manitol	MANITOL HF 20%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml 20%	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	326.50	-	-	-	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0400431	B05BC01	manitol	MANITOL HF 10%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (10%)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	352,60	-	-	-		
9175213	B05CX10	manitol, sorbitol	ISPIROL	rastvor za ispiranje bešike	kesa, 5 l (5,4 g/l + 27 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1,413,30	-	-	-		
9175730	B05D...	glukoza, natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin	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.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	857,50	-	-	-		
9175731	B05D...	glukoza, natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin	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.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	987,10	-	-	-		
9175732	B05D...	glukoza, natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 3000 ml (1,36% m/v+13,6 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	1,368,10	-	-	-		
9175733	B05D...	glukoza, natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin	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.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	857,50	-	-	-		
9175734	B05D...	glukoza, natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin	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.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	987,10	-	-	-		
9175735	B05D...	glukoza, natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin	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.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	1,368,10	-	-	-		
9175736	B05D...	glukoza, natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2000 ml (3,86% m/v+ (30,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l+0,184g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	857,50	-	-	-		
9175737	B05D...	glukoza, natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2500 ml (3,86% m/v+ (30,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l+0,184g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	987,10	-	-	-		
9175738	B05D...	glukoza, natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 5000 ml (3,86% m/v+ (30,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l+0,184g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irška; Poljska	1,368,10	-	-	-		
9175739	B05D...	trizoz, triptofan, fenilalanin, valin, alani, prolin, glicin, alarin, valin, metionin, izoleucin, leucin, lisin, histidin, arginin, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin, natrijum-laktat, natrijum-hlordin	NUTRINEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2000 ml (0,3)+0,270(+0,57g)+0,646g(+0,51g)+0,595g(+0,51g)+0,951g(+1,393g)+0,85g(+0,85g)+1,029g(+0,955g)+1,714g(+1,071g)+0,184g(+0,185g)+4,48g(+0,184g)+0,051g(+0,051g)+5,38g)	Baxter Healthcare S.A.	Irška	1,603,20	-	-	-	-	
9175741	B05D...	ikodeksatin, natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin	EXTRANEAL	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2000 ml (7,5% (76g)+5,4g)+14,5g)+0,25g(+0,051g)	Baxter Healthcare S.A.	Irška	2,407,50	-	-	-		
9175716	B05DB...	natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin, glukoza	BALANCE 1.5% glukoze,1.25 mmol/l kalijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g)+3,925g(+0,1838g)+0,1017g(+15g)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,188,50	-	-	-		
9175717	B05DB...	natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin, glukoza	BALANCE 2.3% glukoze,1.25 mmol/l kalijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g)+3,925g(+0,1838g)+0,1017g(+22,73g)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,188,50	-	-	-		
9175718	B05DB...	natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin, glukoza	BALANCE 4.25% glukoze,1.25 mmol/l kalijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g)+3,925g(+0,1838g)+0,1017g(+42,5g)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,188,50	-	-	-		
9175743	B05DB...	natrijum-hlordin, natrijum-laktat, kalijum-hlordin, magnezijum-hlordin, glukoza	BALANCE 1.5% glukoza,1.75 mmol/l kalijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64 g)+3,925 g+0,2573 g(+0,1017 g+15 g)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,188,50	-	-	-		

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
9175744	B05DB.	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalijum-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	3.188,50	-	-	-		
9175745	B05DB.	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalijum-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	3.188,50	-	-	-		
9175750	B05DB.	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalijum-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 + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 22,73g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.443,00	-	-	-		
9175751	B05DB.	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalijum-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 + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 22,73g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.443,00	-	-	-		
9175700	B05DB.	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalijum-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 + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 15g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.443,00	-	-	-		
9175705	B05DB.	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalijum-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 + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 42,5g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.443,00	-	-	-		
9175706	B05DB.	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalijum-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 + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 22,73g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.443,00	-	-	-		
9175707	B05DB.	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 1.5% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 15g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.443,00	-	-	-		
9175760	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum, hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% m/v/13,6 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka 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.	Irska	857,50	-	-	-		
9175762	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum, hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% m/v/13,6 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	jednostruka 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.	Irska	982,30	-	-	-		
9175761	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum, hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% m/v/13,6 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka 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.	Irska	982,30	-	-	-		
9175765	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum, hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% m/v/22,7 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	jednostruka 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.	Irska	982,30	-	-	-		
9175763	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum, hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% m/v/22,7 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka 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.	Irska	857,50	-	-	-		
9175764	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum, hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% m/v/22,7 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka 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.	Irska	982,30	-	-	-		
9175766	B05DB.	glukoza, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum, hidrogenkarbonat, natrijum-laktat	PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% m/v/38,8 mg/ml	rastvor za peritonealnu dijalizu	dvostruka plastična kesa, 1 po 2000 ml (38,8g/l + 5,38g/l + 0,184g/l + 0,051g/l + 2,1g/l + 1,68g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	857,50	-	-	-		
0175150	B05XA01	kalijum-hlorid	KALIJUM CHLORID FRESENIUS	konzentrat za rastvor za infuziju	20 po 20 ml (1 mmol/ml)	Fresenius Kabi Norge	Norveška	903,90	-	-	-		
0175333	B05XA01	kalijum-hlorid	KALIJUM HLORID B.BRAUN	konzentrat za rastvor za infuziju	ampulna Mini-plasco Connect, 20 po 20 ml	B.Braun Melsungen	Nemačka	903,90	-	-	-		
0175335	B05XA01	kalijum-hlorid	KALIJUM HLORID B.BRAUN	konzentrat za rastvor za infuziju	boca staklena, 20 po 100 ml	B.Braun Melsungen	Nemačka	3.171,90	-	-	-		

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
013310	B05XA02	natrijum hidrogenkarbonat	NATRUMBICARBONAT FRESENIUS 8,4%	konzentrat za rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 100 ml (8,4%)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	2.693,90	-	-	-		
0175240	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml 0,9%	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	71,80	-	-	-		
0175312	B05XA03	natrijum hlorid	NATRIUM HLORID 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	1.162,00	-	-	-		
0175582	B05XA03	natrijum hlorid	SODIUM CHLORIDE	rastvor za infuziju	boca staklena, 49 po 100 ml (9g/L)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	2.846,80	-	-	-		
0175581	B05XA03	natrijum hlorid	SODIUM CHLORIDE	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (9g/L)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	71,80	-	-	-		
0170350	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 100 ml (9 g)	Bifffe Medital S.A.; Bifffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Irska	58,10	-	-	-		
0175351	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 250 ml (9 g)	Bifffe Medital S.A.; Bifffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Irska	52,90	-	-	-		
0175352	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (9 g)	Bifffe Medital S.A.; Bifffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Irska	71,80	-	-	-		
0175585	B05XA03	natrijum-hlorid	NATRIJUM HLORID 0,9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 250ml, (9g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	528,80	-	-	-		
0175310	B05XA03	natrijum-hlorid	NATRIUM HLORID 0,9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca, plastična, 10 po 500ml, (9g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	718,00	-	-	-		
0175311	B05XA03	natrijum-hlorid	NATRIJUM HLORID 0,9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	ampula, 100ml, (9g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	1.458,70	-	-	-		
0174050	B05XB02	alanil-glutamin	Dipeptiven	konzentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 100 ml (20 g/100 ml)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	36.442,80	-	-	-	STAC	
0052720	B05XC..	iamin, riboflavin, natrijum-klorid, pantotenska kiselina, askorbinska kiselina, biotin, folna kiselina, cijanokobalamin	SOLUVIT N	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 10 po 10 (2,5mg+3,6mg+40mg+4mg+15mg+100mg+60mcg+0,4mg+5mcg)	Fresenius Kabi AB	Švedska	3.566,40	-	-	-	STAC	
0100255	C01AA05	digoksin	DIGOXIN SOPHARMA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2 ml (0,25mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	515,50	0,25 mg	25,78	-		
0101355	C01BD01	amiodaron	CORDARONE	rastvor za injekciju	ampula, 6 po 3 ml (150 mg/3 ml)	Sando Winthrop Industrie	Francuska	425,00	0,2 g	94,44	-		
0105146	C01CA04	dopamin	DOPAMIN ADMEDA 50	konzentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Haupt Pharma Wulffing GmbH; Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH	Nemačka	527,40	0,5 g	1.054,80	-		
0105401	C01CA07	dobutamin	DOBUTAMIN ADMEDA 250	konzentrat za rastvor za infuziju	ampula, 1 po 50 ml (250 mg/50 ml)	Haupt Pharma Wulffing GmbH; Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH	Nemačka	409,00	0,5 g	818,00	-		
0105000	C01CA07	dobutamin	DOBUTAMINE PANPHARMA	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 10 po 20 ml (250mg/20ml)	Rotexmedica GmbH	Nemačka	4.090,00	0,5 g	818,00	-		
0105031	C01CA24	epinefrin (adrenalin) 1:1000	ADRENALIN HCL	injekcija	50 po 1 mg/1 ml	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	1.087,00	0,5 g	10.870,00	-		
0102180	C01DA02	glicosminirnat (nitroglicerin)	NIRMIN	Konzentrat za rastvor za infuziju	ampula, 50 po 1,6 ml (5 mg/1,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	4.076,00	-	-	-		
0102183	C01DA02	gliceriltrinitrat	NITROGLICERINA BIONINDUSTRIA L.I.M	Konzentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 1,5 ml (5mg/1,5ml)	Bionindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.P.A	Italija	815,20	-	-	-		
0103290	C02CA06	urapidil	EBRANTIL 25	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 25 mg/5 ml	Takeda Austria GmbH	Nemačka; Austrija	979,10	50 mg	391,64	-	STAC	
0103291	C02CA06	urapidil	EBRANTIL 50	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 50 mg/10 ml (25mg/5ml)	Takeda Austria GmbH	Nemačka; Austrija	918,10	50 mg	183,62	-	STAC	
0103293	C02CA06	urapidil	URAPIDIL 25 mg i.v. CARINO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (25mg/5ml)	Haupt Pharma Wulffing GmbH	Nemačka	979,10	50 mg	391,64	-	STAC	
0103294	C02CA06	urapidil	URAPIDIL 50 mg i.v. CARINO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 ml (50mg/10ml)	Haupt Pharma Wulffing GmbH	Nemačka	918,10	50 mg	183,62	-	STAC	
0400411	C03CA01	furosemid	FUROSEMID SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	380,80	40 mg	76,16	-		





**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
0049191	H01CB02	oktreatid	OCTREOTIDE BIOINDUSTRIA L.I.M.	rastvor za injekciju/injekciju	ampula, 10 po 1 ml (0,1mg/ml)	Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.P.A.	Italija	4,045,80	0,7 mg	2,832,06	-	1. Gastroenteropankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C20; 9, D10-D13; 9, D37-0-D37); 2. Akromegalija (D36; 2; E22; 0). 3. Terapija akutnog varicealnog krvarenja iz variksa jednjaka i želuca u bolničkim uslovima (B55; 0). 4. Terapija pankreasitisa 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	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	79,597,00	3 mg	3,079,85	-	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; O86; 0-O86; 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	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	85,910,20	3 mg	2,863,67	-	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; O85; 0-O85; 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	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	116,762,10	3 mg	2,919,05	-	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; O85; 0-O85; 9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049220	H01CC01	ganirelik	ORGALUTRAN	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 5 ml (0,25mg/0,5ml)	Organon Ireland Limited	Irска	3,934,50	0,25mg	3,934,50	-	Lečenje neplodnosti žena u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciјarnom nivou.
0044260	H01CC02	cetorelik	CETROTIDE	pršak i rastvarač za rastvor za injekciju	pršak i rastvarač za rastvor za injekciju, 1 po 1 ml (0,25mg/ml)	Merck KgA	Nemačka	3,927,60	0,25mg	3,927,60	-	Lečenje neplodnosti žena u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciјarnom nivou.
0047286	H02AB01	betametazon	DIPROPHOS	suspenzija za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (7 mg/ml)	Schering-Plough Labo NV	Belgija	1,471,00	0,4 mg	16,81	-		
0047140	H02AB02	deksametazon	DEXASON	rastvor za injekciju	ampula, 25 po 1 ml (4 mg/ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,121,20	1,5 mg	16,82	-		
				pršak i rastvarač za rastvor za injekciju/injekciju	liobolica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 7,8 ml (500 mg/7,8 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	676,30	20 mg	27,05	-		
0047220	H02AB04	metilprednizolon	LEMOD SOLU	pršak i rastvarač za rastvor za injekciju/injekciju	liobolica sa rastvaračem u ampuli, 15 po 1 ml (40 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1,532,10	20 mg	51,07	-		
0047212	H02AB04	metilprednizolon	LEMOD DEPO	suspenzija za injekciju	bočica, 10 po 1 ml (40 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	989,10	20 mg	49,46	-		
0047173	H02AB04	metilprednizolon	NIRYPAN SOLUBLE	injekcija	15 po 20 mg sa rastv.	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	822,10	20 mg	54,81	-		
0047174	H02AB04	metilprednizolon	NIRYPAN SOLUBLE	injekcija	15 po 40 mg sa rastv.	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	1,158,30	20 mg	38,61	-		
1050012	H05BX02	parikalcitol	ZEMPLAR	kapsula, meka	blister, 28 po 1 mcg	Aesica Queenborough Ltd.; Abbvie Deutschland GmbH&Co.KG	Velika Britanija; Nemačka	5,348,00	2 mcg	382,00	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na kroničnom programu dijalize (hemodializ i peritonealna dijaliza) i transplanični bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitrol, vezivaci fosfata, hipokalemčki dijalizi) rastor i dijeta siromatna fosforom sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen iPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (pancreiectomija) ili imaju neprihvataljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplatinanim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurenčnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcitola su: hiperkalcemijska ili hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
1050010	H05BX02	parikalcitol	ZEMPLAR	kapsula, meka	blister, 28 po 2 mcg	Aesica Queenborough Ltd.; Abbvie Deutschland GmbH&Co.KG	Velika Britanija; Nemačka	10,695,90	2 mcg	382,00	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na kroničnom programu dijalize (hemodializ i peritonealna dijaliza) i transplanični bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitrol, vezivaci fosfata, hipokalemčki dijalizi) rastor i dijeta siromatna fosforom sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen iPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (pancreiectomija) ili imaju neprihvataljivo visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplatinanim bubregom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurenčnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcitola su: hiperkalcemijska ili hiperfosfatemija.	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.

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
0050141	H05BX02	parikalcitrol	REXTOL	rastvor za injekciju	ampula, 1 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	1,192.20	2 mcg	476.88	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodializa i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitrol, vezvaci fosfata, hipokalemčki dijalizi rastor i dijeta siromatna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen iPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (paratiroidektomiјa) ili imaju neprihvativno visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplantiranim bubrengom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurenčnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcitrola su: hiperkalcemiјa (ili hiperfosfatemija).	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050143	H05BX02	parikalcitrol	REXTOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	5,960.90	2 mcg	476.87	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodializa i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitrol, vezvaci fosfata, hipokalemčki dijalizi rastor i dijeta siromatna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen iPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (paratiroidektomiјa) ili imaju neprihvativno visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplantiranim bubrengom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurenčnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcitrola su: hiperkalcemiјa (ili hiperfosfatemija).	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050142	H05BX02	parikalcitrol	REXTOL	rastvor za injekciju	bodica, 1 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	1,192.20	2 mcg	476.88	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodializa i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitrol, vezvaci fosfata, hipokalemčki dijalizi rastor i dijeta siromatna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen iPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (paratiroidektomiјa) ili imaju neprihvativno visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplantiranim bubrengom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurenčnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcitrola su: hiperkalcemiјa (ili hiperfosfatemija).	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.
0050144	H05BX02	parikalcitrol	REXTOL	rastvor za injekciju	bodica, 5 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	5,960.90	2 mcg	476.87	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodializa i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitrol, vezvaci fosfata, hipokalemčki dijalizi rastor i dijeta siromatna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen iPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je indikovana u periodu od 3 meseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (paratiroidektomiјa) ili imaju neprihvativno visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplantiranim bubrengom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurenčnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalcitrola su: hiperkalcemiја (ili hiperfosfatemija).	Lek se uvodi u terapiju u dijaliznim centrima.

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
1050014	H05BX02	parikalcitrol	REXTOL	kapsula, meka	blistер, 28 по 1 mcg	Rafarm SA: GAP SA	Grčka; Grčka	5,348.00	2 mcg	382.00	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodializa i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitriol, vezivaci fosfata, hipokalcemski dijalizični rastvor i dijeta siromatna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povisjen IPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je izvršena u periodu od 3 mjeseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (panartrioidektomija) ili imaju neprihvativi visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplantiranim bubrengom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurenčnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalciptrola su: hiperkalcemijska (ili) hiperfosfatemija.	Lek se uvođi u terapiju u dijaliznim centrima.
1050017	H05BX02	parikalcitrol	REXTOL	kapsula, meka	blistер, 28 по 2 mcg	Rafarm SA: GAP SA	Grčka; Grčka	10,696.90	2 mcg	382.00	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodializa i peritonealna dijaliza) i transplantirani bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitriol, vezivaci fosfata, hipokalcemski dijalizični rastvor i dijeta siromatna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povisjen IPTH u rangu 500-800 pg/ml. Uz to, terapija je izvršena u periodu od 3 mjeseca kod: 1. Bolesnika koji su kontraindikovani za operativno lečenje (panartrioidektomija) ili imaju neprihvativi visok rizik za operativno lečenje ili anesteziju. 2.Bolesnika sa transplantiranim bubrengom i sekundarnim hiperparatiroidizmom. 3. Bolesnika sa rezidualnim, odnosno rekurenčnim sekundarnim hiperparatiroidizmom nakon operativnog lečenja. Kontraindikacija za uvođenje i davanje parikalciptrola su: hiperkalcemijska (ili) hiperfosfatemija.	Lek se uvođi u terapiju u dijaliznim centrima.
0029781	J01AA12	tigeciklin	TYGACIL	prävak za rastvor za infuziju	boćica, 10 po 50 mg	Wyeth Pharmaceuticals; Wyeth Lederle S.r.l.	Velika Britanija; Italija	54,821.10	0.1 g	10,964.22	-		--
0021108	J01CA01	ampicilin	PAMECIL	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory B)	Kipar	401.00	2 g	80.20	-		
0021109	J01CA01	ampicilin	PAMECIL	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 100 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory B)	Kipar	4,010.00	2 g	80.20	-		
0021940	J01CA01	ampicilin	AMPICILLIN 1000 mg	injekciju/infuziju	boćica, 100 po 1000 mg	S.C. Antibiotice S.A.	Rumunija	4,010.00	2 g	80.20	-		
0020017	J01CE01	benzilpenicilin	PAN-PENI G SODIUM	prävak za rastvor za injekciju	boćica staklena, 50 po 0,6 g (1.000.000 i.j.)	Panpharma	Francuska	3,784.40	3,6 g	454.13	-		
0020056	J01CE30	benzilpenicilin, prokainbenzilpenicilin	PANICILLIN	prävak za suspenziju za injekciju	boćica, 50 po 800000 i.j. (600000i.j.+200000i.j.)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2,563.60	6000000 i.j.	512.72	-		
0021565	J01CR02	amoksicilin, klavulanska kiselina	AMOKSIKLAV	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	5 po (1000 mg+ 200 mg)	Lek farmaceutska družba d.o.o.	Slovenija	942.60	3 g	565.56	-		STAC
0021650	J01CR02	amoksicilin, klavulanska kiselina	MEDOCLAV	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 5 po 1,2 g (1000 mg+ 200 mg)	Medochemie Ltd (Factory B)	Kipar	942.60	3 g	565.56	-		STAC
0021651	J01CR02	amoksicilin, klavulanska kiselina	AMOXIPL 1.2g	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 12 po 1,2 g (1000mg+200mg)	S.C. Antibiotice S.A.	Rumunija	9,425.90	3g	565.55	-		STAC
0021995	J01CR05	piperacilin, tazobaktam	PIPTAZ	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 4 po 0,5 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5,605.40	14 g	1,634.91	-		--
0321961	J01DB04	cefazolin	GALECEF	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 50 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	5,199.00	3 g	311.94	-		
0321962	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 50 po 1g	Galenika a.d.	Republika Srbija	5,199.00	3 g	311.94	-		
0321030	J01DB04	PRIMACEPH	PRIMACEPH	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	50 po 1 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5,199.00	3 g	311.94	-		
0321829	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN-MIP	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 10 po 2 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1,615.70	3 g	242.36	-		
0321854	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN PHARMANOVA	prävak za rastvor za injekciju	boćica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC "Borschchajnivskij CPP"	Ukrajina	519.90	3 g	311.94	-		
0321027	J01DC02	cefuksim	ZINACEF	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 750 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	91.20	3 g	364.80	-		
0321026	J01DC02	cefuksim	ZINACEF	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 1500 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	140.20	3 g	280.40	-		
0321025	J01DC02	cefuksim	CEFROUKSIM	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 1500 mg	Galenika a.d. Beograd	Republika Srbija	140.20	3 g	280.40	-		
0321024	J01DC02	cefuksim	CEFROUKSIM	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 750 mg	Galenika a.d. Beograd	Republika Srbija	91.20	3 g	364.80	-		
0321404	J01DC02	cefuksim	DICEF	prävak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 50 po 1500 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	7,009.80	3 g	280.39	-		
0321882	J01DC02	cefuksim	CEFUXOMIM-MIP	prävak za rastvor za injekciju	boćica staklena, 10 po 750 mg	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	911.60	3 g	364.64	-		



JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0029700	J01DH02	meropenem	ARCHIFAR	prlašak za rastvor za injekciju/infuziju	bopočka staklena, 10 po 1 g	Medohemie Ltd (Factory C)	Kipar	6,608.90	2 g	1,321.78	-		''
0029780	J01DH03	meropenem natrijum	INVANZ	prlašak za konzentrat za rastvor za infuziju	bopočka, 1 po 1 g	Laboratorije Merck Sharp & Dohme - Chibret	Francuska	5,058.90	1 g	5,058.90	-		STAC
0029507	J01DH51	imipenem, cilastatin	IMEPID	prlašak za rastvor za infuziju	bopočka staklena, 1 po 1 g (500 mg + 500 mg)	Pharmawiss d.o.o.	Srbija	5,160.30	2 g	2,064.12	-		''
0029510	J01DH51	imipenem, cilastatin	IMIPENEM/CILASTATIN	prlašak za rastvor za infuziju	bopočka, 5 po 1 g (500mg+500mg)	Hospira UK Limited	Velika Britanija	2,194.40	2 g	1,755.52	-		''
0026601	J01EE01	sulfametoksazol, trimetoprim	BACTRIM Roche	konzentrat za rastvor za infuziju	ampulja, 10 po 5 ml (400 mg/5 ml+80 mg/5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Svajcarska	2,758.50	1,92 g	1,103.40	-		
0325484	J01FA10	aztromicin	HEMOMYCIN	prlašak za rastvor za infuziju	bopočka, 1 po 500 mg	Hemofarm a.d.	Srbija	418.70	0.5 g	418.70	-		STAC
0325476	J01FA10	aztromicin	SUMAMED	prlašak za rastvor za infuziju	bopočka staklena, 5 po 500 mg	Pliva Hrvatska d.o.o.	Hrvatska	2,093.40	0.5 g	418.68	-		STAC
0326041	J01FF01	klindamicin	KLINDAMICIN	rastvor za injekciju	ampulja, 10 po 2 ml (150 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Srbija	1,337.00	1.8 g	802.20	-		STAC
0326223	J01FF01	klindamicin	CLINDAMYCIN-MIP	rastvor za injekciju	bopočka staklena, 5 po 4 ml (600 mg/4 ml)	Chephasair Chem. Pharm.	Nemačka	957.00	1.8 g	574.20	-		STAC
0326225	J01FF01	klindamicin	CLIDACIN BA FREE	rastvor za injekciju/infuziju	ampulja, 1 po 4 ml (150mg/ml)	Vianex S.A. - Plant A'	Grčka	191.40	1.8g	574.20	-		STAC
0326226	J01FF01	klindamicin	CLIDACIN BA FREE	rastvor za injekciju/infuziju	ampulja, 5 po 4 ml (150mg/ml)	Vianex S.A. - Plant A'	Grčka	957.00	1.8g	574.20	-		STAC
7024615	J01GB01	tobramicin	BRAMITOB	rastvor za raspršivanje	kontejner jednodobni, 56 po 4 ml (300mg/4ml)	Genetic S.P.A.; Chiesi Farmaceutici SPA	Italija; Italija	207,743.10	0.3g	3,709.70	-	Lečenje hronične plućne infekcije prouzrokovane bakterijom <i>Pseudomonas aeruginosa</i> kod pacijenata sa cističnom fibrozom uzrasta od 6 i više godina (E84).	Samo za decu. Lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specijalnosti u službi pulmologije zdravstvene ustanove na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0024552	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampulja, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml)	Galénika a.d.	Republika Srpska	400.70	0.24 g	120.21	-		
0024553	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampulja, 10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Galénika a.d.	Republika Srpska	601.20	0.24 g	120.24	-		
0024580	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampulja, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srpska	400.70	0.24 g	120.21	-		
0024582	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srpska	601.20	0.24 g	120.24	-		
0024604	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN B. BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 80 ml (3 mg/ml)	B.Braun Medical S.A.	Španjija	6,158.50	240 mg	307.93	-		STAC
0024605	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN B. BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 80 ml (3 mg/ml)	B.Braun Medical S.A.	Španjija	7,494.50	240 mg	249.82	-		STAC
0024333	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampulja, 10 po 1 ml (40mg/ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	140.90	0.24g	84.54	-		
0024332	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampulja, 10 po 2 ml (80mg/2ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	400.70	0.24g	120.21	-		
0024331	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampulja, 10 po 1.5 ml (120mg/1.5ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	601.20	0.24g	120.24	-		
0024282	J01GB06	amikacin	AMIKACIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampulja, 10 po 100 mg/2 ml	Galénika a.d.	Republika Srpska	634.90	1 g	634.90	-		STAC
0024283	J01GB06	amikacin	AMIKACIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampulja, 10 po 500 mg/2 ml	Galénika a.d.	Republika Srpska	1,823.80	1 g	364.76	-		STAC
0024633	J01GB06	amikacin	AMINOCIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampulja, 50 po 2 ml (500 mg/2 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srpska	9,119.20	1 g	364.77	-		STAC
0329412	J01MA02	ciproflokacin	MAROCEN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampulja, 5 po 100 mg/10 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srpska	995.60	0.5 g	995.60	-		STAC
0329403	J01MA02	ciproflokacin	CITERAL	koncentrat za rastvor za infuziju	ampulja, 5 po 10 ml (100 mg/10 ml)	Alkaid d.o.o.	Republika Srpska	995.60	0.5 g	995.60	-		STAC
0329001	J01MA02	ciproflokacin	CIPROFLOXACIN	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 100 ml (2 mg/ml)	S.C. Informed Fluids S.R.L.	Rumunija	4,424.40	0.5 g	1,106.10	-		STAC
0329004	J01MA02	ciproflokacin	CIPROFLOXACIN	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 200 ml (2 mg/ml)	S.C. Informed Fluids S.R.L.	Rumunija	8,848.70	0.5 g	1,106.09	-		STAC
0329081	J01MA12	levofloksacin	LEVOMAX	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 100 ml (500 mg/100 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srpska	10,606.60	0.5 g	1,060.66	-		STAC
0329103	J01MA12	levofloksacin	LEVOXA	rastvor za infuziju	5 po 100 ml (5 mg/ml)	Anfarm Hellas S.A.	Grčka; Grčka	5,303.30	0.5 g	1,060.66	-		STAC
0329200	J01MA12	levofloksacin	ALVOLAMD	rastvor za infuziju	bopočka, 10 po 100 ml (5 mg/ml)	Alveogen Pharma d.o.o.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka	10,606.60	0.5 g	1,060.66	-		STAC
0329070	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	rastvor za infuziju	bopočka staklena, 1 po 100ml (5mg/ml)	Krka tovarna Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka	1,060.70	0.5g	1,060.70	-		STAC
0329071	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	rastvor za infuziju	bopočka staklena, 5 po 100ml (5mg/ml)	Krka tovarna Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka	5,303.30	0.5g	1,060.66	-		STAC
0329072	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	rastvor za infuziju	bopočka staklena, 10 po 100ml (5mg/ml)	Krka tovarna Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka	10,606.60	0.5g	1,060.66	-		STAC
0329201	J01MA12	levofloksacin	LEVOFLOXACIN INVENTA	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 100 ml (500 mg/100ml)	Cooper S.A.	Grčka	1,060.70	0.5 g	1,060.70	-		STAC
0329501	J01MA14	moksifloksacin	ELFONIS	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (400mg/250ml)	Hemofarm A.D.	Republika Srpska	954.60	0.4g	954.60	-		STAC
0329502	J01MA14	moksifloksacin	MOKSIFLOKSACIN PHARMAS	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (400mg/250ml)	Pharmathen S.A.	Grčka	954.60	0.4 g	954.60	-		STAC

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0329006	J01MA14	moksifloksacin	MOLOXIN	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (400mg/250ml)	Keka d.d., Novo Mesto: Tad Pharma GmbH	Slovenija; Nemačka	954,60	0,4 g	954,60	-		STAC
0029790	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN-MIP	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 5 po 500 mg	Chephassar Chem. Pharm.	Nemačka	1.204,50	2 g	963,60	-		**
0029791	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN-MIP	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 5 po 1000 mg	Chephassar Chem. Pharm.	Nemačka	2.950,20	2 g	1.180,08	-		**
0029795	J01XA01	vankomicin	EDICIN	injekcija	1 po 500 mg	Lek farmaceutska družba d.d.	Slovenija	240,90	2 g	963,60	-		**
0029796	J01XA01	vankomicin	EDICIN	injekcija	1 po 1 g	Lek farmaceutska družba d.d.	Slovenija	590,00	2 g	1.180,00	-		**
0029801	J01XA01	vankomicin	VOXIN	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 500 mg	Vianex S.A.- Plant C	Grčka	240,90	2 g	963,60	-		**
0029797	J01XA01	vankomicin	RIEMSER	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 5 po 1000 mg	Riemser Arzneimittel AG	Nemačka	2.950,20	2 g	1.180,08	-		**
0029798	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN RIEMSER	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 5 po 500 mg	Riemser Arzneimittel AG	Nemačka	1.204,50	2 g	963,60	-		**
0029001	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 500 mg	Xellia Pharmaceuticals Aps	Danska	240,90	2 g	963,60	-		**
0029000	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1000 mg	Xellia Pharmaceuticals Aps	Danska	590,00	2 g	1.180,00	-		**
0029702	J01XA01	vankomicin	ADIMICIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500mg	Merckle GmbH; Xellia Pharmaceuticals APS	Nemačka; Danska	240,90	2g	963,60	-		**
0029703	J01XA01	vankomicin	ADIMICIN	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1000mg	Merckle GmbH; Xellia Pharmaceuticals APS	Nemačka; Danska	590,00	2g	1.180,00	-		**
0029802	J01XA01	vankomicin	VOXIN	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 1g	Vianex S.A.	Grčka	590,00	2g	1.180,00	-		**
0029760	J01XA02	teikoplanin	TARGOCID	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3 ml (200 mg/3 ml)	Sanofi S.P.A.	Italija	2.106,10	0,4 g	4.212,20	-		**
0029761	J01XA02	teikoplanin	TARGOCID	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3 ml (400 mg/3 ml)	Sanofi S.P.A.	Italija	3.964,60	0,4 g	3.964,60	-		**
0029768	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLISTIN Alvogen	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	1 po 1000000ij	Alvogen Pharma d.o.o.; Xellia Pharmaceuticals APS	Republika Srbija; Danska	800,10	3000000ij	2.400,30	-		**
0029767	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLISTIN Alvogen	pratik za rastvor za injekciju/infuziju	10 po 1000000ij	Alvogen Pharma d.o.o.; Xellia Pharmaceuticals APS	Republika Srbija; Danska	8.001,00	3000000ij	2.400,30	-		**
7029769	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLOBREATHÉ	prašak za inhalaciju, trdi kapsula	blistер deljiv na pojedinačne doze, 56 po 200 mg (200 mg/200 ml)	Forest-Tosara Ltd.; Penn Pharmaceutical Services Limited	Irska; Velika Britanija	101.463,50	3000000 i.u.	3.269,50	-	Lečenje hronične plućne infekcije prouzrokovane bakterijom <i>Pseudomonas aeruginosa</i> kod pacijenata sa cističnom fibrozom uzrasta od 6 i više godina (E84).	Samo za decu. Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specijalnosti u službi pulmologije zdravstvene ustanove na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0029801	J01XD01	metronidazol	ORVAGIL	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 100 ml (500 mg/100 ml)	Galecina a.d.	Srpska	138,40	1,5 g	415,20	-		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	2.767,90	1,5 g	415,19	-		STAC
0029785	J01XD01	metronidazol	METRONIDAZOL	rastvor za infuziju	bodica staklena, 10 po 100 ml (500mg/100ml)	S.M. Farmaceutic S.R.L.	Italija	1.384,00	1,5 g	415,20	-		STAC
1029050	J01XX08	linezolid	ZENIX	film tabletta	boca staklena, 1 po 100 mg (100 mg/100 mg)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	28.230,70	1,2 g	5.646,14	-		**
0029060	J01XX08	linezolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 300 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	946,20	1,2 g	5.677,20	-		**
0029061	J01XX08	linezolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 300 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2.554,60	1,2 g	5.109,20	-		**
1029052	J01XX08	linezolid	ZYVOX	film tabletta	blistar deljiv na pojedinačne doze, 10 po 600 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	28.230,70	1,2 g	5.646,14	-		**
0029063	J01XX08	linezolid	ZYVOXID	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 300ml (2mg/ml)	Fresenius Kabi Norge AS	Norveška	25.546,00	1,2 g	5.109,20	-		**
0029058	J01XX08	linezolid	ANOZILAD	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 300ml (2mg/ml)	Pharmadox Healthcare LTD. Pharmaten S.A.	Malta; Grčka	2.554,60	1,2 g	5.109,20	-		**
0029062	J01XX08	linezolid	PNEUMOLID	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 300ml (2 mg/ml)	Akeegen Pharma d.o.o.; Synthon BV; Synthon Hispania SL	Republika Srbija; Holandija; Španija	2.554,60	1,2 g	5.109,20	-		**
0327494	J02AA01	amfotericin B	AMBISOME	prašak za koncentrat za disperziju za infuziju	bodica staklena, 10 po 50 mg	Gilead Sciences INC.; Gilead Sciences Ireland UC	SAD; Irska	160.989,70	35 mg	11.269,28	-		**; STAC
0327312	J02AC01	fluconazol	DIFLUCAN	rastvor za infuziju	1 po 100 ml (2 mg/ml)	Pfizer PGM	Francuska	619,10	0,2 g	619,10	-		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
0327357	J02AC01	flukonazol	FLUCONAL	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	619.10	0.2 g	619.10	-		STAC
0327001	J02AC01	flukonazol	FLUCONAZOLE B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 100 ml (2mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	6,191.50	0.2 g	619.15	-		STAC
0327000	J02AC01	flukonazol	FLUCONAZOLE B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 200 ml (2mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	11.763.80	0.2 g	588.19	-		STAC
1327402	J02AC02	itrakonazol	KANAZOL	kapsula, tvrda	blister, 10 po 100mg	Slavamed d.o.o.	Republika Srbija	707.40	0.2 g	141.48	-		STAC
1327403	J02AC02	itrakonazol	KANAZOL	kapsula, tvrda	blister, 5 po 100 mg	Slavamed d.o.o.	Republika Srbija	353.70	0.2 g	141.48	-		STAC
0327534	J02AC03	vorikonazol	VFEND	prašak za rastvor za infuziju	1 po 200 mg	Pfizer PGM	Francuska	5,949.10	0.4 g	11.898.20	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna glijčvana 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
1327530	J02AC03	vorikonazol	VFEND	film tableta	blister, 10 po 50 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	5,103.10	0.4 g	4,082.48	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna glijčvana 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
1327532	J02AC03	vorikonazol	VFEND	film tableta	blister, 10 po 200 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	16.837.10	0.4 g	3.367.42	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna glijčvana 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
0327533	J02AC03	vorikonazol	ADEMOLA	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 200 mg	Hemofarm a.d. Vršac	Republika Srbija	5,949.10	0.4g	11.898.20	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna glijčvana 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
0327536	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 200 mg	Alivogen Pharma d.o.o.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	5,949.10	0.4 g	11.898.20	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna glijčvana 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
1327551	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 50 mg	Alivogen Pharma d.o.o.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	7.144.40	0.4 g	4,082.51	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna glijčvana 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
1327552	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 200 mg	Alivogen Pharma d.o.o.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	23.571.90	0.4 g	3.367.41	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna glijčvana 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
0327535	J02AC03	vorikonazol	VORIKONAZOL-PLIVA	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 200mg	Pliva Hrvatska d.o.o.	Hrvatska	5,949.10	0.4g	11.898.20	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna glijčvana 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
1327553	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 50 mg	Alivogen Pharma d.o.o.; Pharmathen International SA; Pharmaten S.A.	Republika Srbija; Grčka; Grčka	7.144.40	0.4 g	4,082.51	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna glijčvana 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
1327560	J02AC03	vorikonazol	VANZIMEC	film tableta	blister, 10 po 50mg	Actavis Group PTC EHF;Actavis Ltd.; Actavis EHF	Island; Malta; Island	5,103.10	0.4 g	4,082.48	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna glijčvana 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
1327562	J02AC03	vorikonazol	VANZIMEC	film tableta	blister, 10 po 200mg	Actavis Group PTC EHF;Actavis Ltd.; Actavis EHF	Island; Malta;Island	16.837.10	0.4 g	3.367.42	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna glijčvana 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.
0327551	J02AC03	vorikonazol	VORIKONAZOL-PHARMAS	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 200 mg	Actavis Hellas S.A.; Pharmathen SA; Pharmathen International SA	Grčka; Grčka; Grčka	5,949.10	0.4 g	11.898.20	-		U zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou zdravstvene zaštite ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite (samo ako je invazivna glijčvana 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.

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		
3327535	J02AC04	posakonazol	NOXAFIL	oralna suspenzija	bodica staklena, 1 po 105 ml (40mg/ml)	Schering Plough	Francuska	70.000,00	800 mg	13.333,33	-	Profilaksis invazivnih glijivičnih infekcija kod pacijenata primenom matičnih dejiva hematopeze koji primaju visoke doze imunosuppressive terapije, zbog reakcije protiv primatoca (graft versus host disease) i kod kojih postoji veliki rizik da će razviti invazivnu glijivičnu infekciju (Z94).	STAC: Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.		
0327560	J02AX04	kaspofungin	CANCIDAS	prašak za rastvor za infuziju	1 po 50 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	30.706,10	50 mg	30.706,10	-		** 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 glijivična 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.		
0327561	J02AX04	kaspofungin	CANCIDAS	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 70 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	38.873,90	50 mg	27.767,07	-		** 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 glijivična 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.		
0327565	J02AX04	kaspofungin	DALVOCANS	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 50 mg	Ahogen Pharma d.o.o.; Pharmathen SA	Republika Srbija; Grčka	25.860,00	50 mg	25.860,00	-		** 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 glijivična 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.		
0327564	J02AX04	kaspofungin	DALVOCANS	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 70 mg	Ahogen Pharma d.o.o.; Pharmathen SA	Republika Srbija; Grčka	38.873,90	50 mg	27.767,07	-		** 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 glijivična 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.		
0327562	J02AX05	mikafungin-natrijum	MYCAMINE	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 50mg	Astellas Ireland Co. LTD	Irska	22.767,30	0,1g	45.534,60	-	1. Lečenje invazivnih kandidija; 2. Profilaks Candida infekcija kod pacijenata podvrgnutih alogenoj transplantaciji matičnih ćelija (Z94).	1. Lečenje invazivnih kandidija; 2. Profilaks Candida infekcija kod pacijenata podvrgnutih alogenoj transplantaciji matičnih ćelija (Z94).	1. Lečenje invazivnih kandidija; 2. Profilaks Candida infekcija kod pacijenata podvrgnutih alogenoj transplantaciji matičnih ćelija (Z94).	Za indikaciju pod tačkom 1. **. 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 glijivična 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.  Za indikaciju pod tačkom 2. STAC: Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327563	J02AX05	mikafungin-natrijum	MYCAMINE	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 100mg	Astellas Ireland Co. LTD	Irska	43.468,90	0,1g	43.468,90	-		Lečenje invazivnih kandidija.	** Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite, u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite lek se može propisati samo ako je invazivna glijivična 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 tercijske zdravstvene ustanove a za nastavak lečenja koje je u njoj započeto.	
0327500	J02AX06	anidulafungin	ECALTA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 100mg	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belcija	40.394,60	0,1g	40.394,60	-		Lečenje invazivnih kandidija.	** 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 glijivična 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 tercijske zdravstvene ustanove u kojoj je započeto lečenje.	
0328270	J05AB01	aciklovir	ZOVIRAX	prašak za rastvor za infuziju	bodica, 5 po 250 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	2.765,60	4 g	8.849,92	-			**	
0328260	J05AB06	ganciklovir	CYMEVENE	prašak za rastvor za infuziju	1 po 500 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Svajcarska	3.488,20	0,5 g	3.488,20	-			**	
1328610	J05AB14	valganciklovir	VALCYTE	film tableta	bodica, 60 po 450mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Svajcarska	79.324,90	900mg	2.644,16	-	Preverzija CMV bolesti kod CMV - negativnih pacijenata koji su primili transplantirani solidni organ od CMV - pozitivnog donora (Z94).	STAC: Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.		
0328650	J05AX07	enfuvirtid	FUZEON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bodica sa praškom i bodica sa rastvaračem, 60 po 2 ml (90 mg/ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Svajcarska	168.342,70	0,18 g	5.611,42	-			STAC: Lek se uobičajeno u terapiji samo kod onih HIV pozitivnih pacijenata koji su dugi lečeni antiretrovirusnim lekovima i kod kojih testovi genotipske rezistencije pokazuju da se kombinacija od tri antiretrovirusna leka može sastaviti samo uz upotrebu Peptida T-20.	
0010200	J06AA03	antiserum protiv zmijskog otrova (konjski)	VIEKVIN	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 5 ml	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	7.489,80	-	-	-			Lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja li 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.	
0013553	J06BA01	humani normalni imunoglobulin	GAMMANORM	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 10ml (165mg/ml)	Octapharma AB	Švedska	8.962,00	-	-	-			Lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja li 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	bodica staklena, 10 po 10ml (165mg/ml)	Octapharma AB	Švedska	89.620,50	-	-	-			Lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja li 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	bodica staklena, 1 po 20ml (165mg/ml)	Octapharma AB	Švedska	17.924,10	-	-	-			Lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja li 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	bodica staklena, 10 po 20ml (165mg/ml)	Octapharma AB	Švedska	179.240,90	-	-	-			Lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja li 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	bodica staklena, 1 po 50 ml (50 mg/ml)	Octapharma Produktionsges m.b.H; Octapharma S.A.S.; Octapharma AB	Austrija; Francuska; Švedska	19.181,10	-	-	-			STAC: Lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja li 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.	

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
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	40.659,50	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапiju на основу мишљења три лекара специјалисте одговарајуће гране медицине уз потпис начелника и директора здравствене установе која обавља здравствenu делатност на терцијарном нивоу, а наставак терапије, по потреби у здравственоj установi коja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013602	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	INTRATECT	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 50 ml (50 mg/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	19.181,10	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапiju na основu mишљењa tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom 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	bodica staklena, 1 po 100 ml (50 mg/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	40.659,50	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара специјалисте odgovarajuје гране медицине уз потпис начелника i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom 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	bodica staklena, 1 po 200 ml (50 mg/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	81.235,90	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења tri lekara specijalisti odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013505	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	KIVIG	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 100 ml (10%)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgia	81.188,70	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења tri lekara specijalište odgovarajuće grane medicine уз потпис начелника i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013507	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	KIVIG	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 50 ml (10%)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgia	40.594,40	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљењa tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013506	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	KIVIG	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 25 ml (10%)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgia	20.297,20	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљењa tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013605	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravenski primenu	PRIVIGEN	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 25 ml (100 mg/ml)	CSL Behring AG	Švajcarska	20.297,20	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основу mишљењa tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013606	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravenski primenu	PRIVIGEN	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 50 ml (100 mg/ml)	CSL Behring AG	Švajcarska	40.594,40	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основу mишљењa tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013607	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravenski primenu	PRIVIGEN	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 100 ml (100 mg/ml)	CSL Behring AG	Švajcarska	81.188,70	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основу mишљењa tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013609	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravenski primenu	INTRATECT	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 20 ml (50mg/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	7.398,80	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основу mишљењa tri lekara specijalište odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013355	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	FLEBOGAMMA 5% DIF	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 10 ml (50 mg/ml)	Instituto Grifols S.A.	Španija	4.074,30	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основу mишљењa tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013356	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	FLEBOGAMMA 5% DIF	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 50 ml (50 mg/ml)	Instituto Grifols S.A.	Španija	19.181,10	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основu mишљењa tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013357	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	FLEBOGAMMA 5% DIF	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 100 ml (50 mg/ml)	Instituto Grifols S.A.	Španija	40.659,50	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основu mишљењa tri lekara specijalište odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013358	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	FLEBOGAMMA 5% DIF	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 200 ml (50 mg/ml)	Instituto Grifols S.A.	Španija	81.235,90	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основu mишљењa tri lekara specijalište odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013359	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	FLEBOGAMMA 5% DIF	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 400 ml (50 mg/ml)	Instituto Grifols S.A.	Španija	162.471,80	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основu mишљењa tri lekara specijalište odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013364	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	FLEBOGAMMA 10% DIF	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 50 ml (100 mg/ml)	Instituto Grifols S.A.	Španija	40.594,40	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основu mишљењa tri lekara specijalište odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013361	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	FLEBOGAMMA 10% DIF	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 100 ml (100 mg/ml)	Instituto Grifols S.A.	Španija	81.188,70	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основу mишљењa tri lekara specijalište odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013362	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	FLEBOGAMMA 10% DIF	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 200 ml (100 mg/ml)	Instituto Grifols S.A.	Španija	162.377,50	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основу mишљењa tri lekara specijalište odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013208	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	IG VENA	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 20ml (50mg/ml)	Kedron S.P.A.	Italija	7.398,80	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основу mишљењa tri lekara specijalište odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.	
0013508	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	IG VENA	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 50ml (50mg/ml)	Kedron S.P.A.	Italija	19.181,10	-	-	-	STAC; Lek se uводи у терапију na основу mишљењa tri lekara specijalište odgovarajuće grane medicine u potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom 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
0013408	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	IG VENA	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 100ml (50mg/ml)	Kedron S.P.A.	Italija	40.659,50	-	-	-		STAC: Lek se uводи у терапiju на основу мишљења tri lekara specijaliste одговарајуће grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013308	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	IG VENA	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 200ml (50mg/ml)	Kedron S.P.A.	Italija	81.235,90	-	-	-		STAC: Lek se uводи у терапiju na osnovu mишљењa tri lekara specijaliste odgоварајућe grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013447	J06BB01	anti-D (RhD) imunoglobulin, humani	IMMUNORHO	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bodica sa pršljom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (300 mcg/2ml)	Kedron S.P.A.	Italija	4.345,20	-	-	-		STAC
0013315	J06BB01	anti-D (Rho) imunoglobulin, humani	RHESONATIV	rastvor za injekciju	ampula, 1 po 2 ml (625 iJ/ml)	Octapharma AB	Švedska	5.451,20	-	-	-		STAC
0013445	J06BB01	anti-D (Rho) imunoglobulin, humani	RHOPHYLAC 300	rastvor za injekciju u napunjrenom injeckionom špricu	napunjenoj injeckioni špric, 1 po 2 ml (300 mcg/2ml)	CSL Behring AG	Švajcarska	5.486,20	-	-	-		STAC
0013450	J06BB01	anti-D (Rho) imunoglobulin, humani	HUMAN ANTI-D IMMUNOGLOBULIN KEDRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bodica sa pršljom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (300mcg/2ml)	Kedron S.P.A.	Italija	4.345,20	-	-	-		STAC
0013168	J06BB02	tetanus imunoglobulin, humani	TETAGAM P	rastvor za injekciju u napunjrenom injeckionom špricu	napunjenoj injeckioni špric, 1 po 1ml (250 iJ/ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	1.016,50	-	-	-		
0013434	J06BB02	tetanus imunoglobulin, humani	TETANUS GAMMA	rastvor za injekciju u napunjrenom injeckionom špricu	napunjenoj injeckioni špric, 1 po 1 ml (250 iJ/ml)	Kedron S.P.A.	Italija	851,80	-	-	-		
0013312	J06BB04	hepatitis B imunoglobulin, humani	IMMUNO HBS	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 1ml (180 iJ/ml)	Kedron S.P.A.	Italija	8.202,40	-	-	-		
0013313	J06BB04	hepatitis B imunoglobulin, humani	IMMUNO HBS	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 3 ml (540 iJ/3 ml)	Kedron S.P.A.	Italija	28.732,30	-	-	-		
0013317	J06BB04	humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku primenu	HEPATECT CP	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 2 ml (50 iJ/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	8.047,90	-	-	-		
0013318	J06BB04	humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku primenu	HEPATECT CP	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 10 ml (50 iJ/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	36.993,70	-	-	-		
0013319	J06BB04	humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku primenu	HEPATECT CP	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 40 ml (50 iJ/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	142.787,00	-	-	-		
0013451	J06BB04	hepatitis B imunoglobulin, humani	IMMUNOHB5	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 1ml (180 iJ/ml)	Kedron S.P.A.	Italija	8.202,40	-	-	-		
0013452	J06BB04	hepatitis B imunoglobulin, humani	IMMUNOHBS	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 3 ml (540 iJ/3 ml)	Kedron S.P.A.	Italija	28.732,30	-	-	-		
0013252	J06BB05	rabies imunoglobulin, humani	HUMANI ANTIRABUSKI IMUNOGLOBULIN	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 5 ml (najmanje 150 iJ/ml)	Institut za transfuziju krv Srbije	Republika Srbija	24.30/iJ	-	-	-		
0013289	J06BB16	palivizumab	SYNAGIS	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 0,5 ml (100mg/ml)	AbbVie S.R.L.	Italija	61.251,00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011857	J07AG01	vakcina protiv Haemophilus influenzae tip B, konjugovana	ACT-HIB	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bodica sa pršljom i napunjenoj injeckioni špric sa rastvaračem, 1 po 0,5 ml (10 mcg/0,5 ml)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	848,50	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011917	J07AG01	vakcina protiv Haemophilus influenzae tip B	HIBRIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bodica sa pršljom i ampula sa rastvaračem, 100 po 0,5 ml (10 mcg/0,5 ml)	GloboSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	84.852,90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011810	J07AH08	vakcina protiv meningitisa (serotip A, C, Y i W-135), polisaharidna	MENACTRA	rastvor za injekciju	bodica, 1 po 0,5ml (4mcg/0,5ml+4mcg/0,5ml+4mcg/0,5ml+4mcg/0,5ml)	Sanofi Pasteur INC.	SAD	11.998,60	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011147	J07AJ51	vakcina protiv difterije, tetanusa i velikog kaštla, adsorbovana	ALDIPETE-T	suspencija za injekciju	bodica, 10,5ml (30iJ, (najmanje)-40iJ, (najmanje)-44iJ, (najmanje)-50iJ, (najmanje)-55iJ)	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Tofisk"	Republika Srbija	17.656,00	-	-	-		
0011856	J07AL01	vakcina protiv pneumokoka, polivalentna	PNEUMO 23	rastvor za injekciju u napunjrenom injeckionom špricu	napunjenoj injeckioni špric, 1 po 0,5 ml (25 mcg/0,5 ml)	Sanofi-Aventis ZRT; Sanofi Pasteur S.A.	Mađarska; Francuska	1.108,00	-	-	-		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
0011909	J07BD02	vakcina protiv malih boginja, varuške i zauda, čivi, atenuirani virus morbilija, rubeks i parotitisa)	PRIORIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića sa praškom i ampula sa rastvaračem, 10 po 0.5 ml + 10 exp3.7 CCID50/0.5 ml + 10 exp3.7 CCID50/0.5 ml	GloboSmithKline Biologicals S.A.	Belgia	103.309,90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011955	J07BD52	vakcina protiv malih boginja, zauški i rubeks	M-M-R-VAXPRO	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	bocića sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 10 po 0.5 ml (3logTCID50/0.5 ml + 4.1logCID50/0.5 ml + 3logCID50/0.5 ml)	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	7.650,70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011895	J07BF03	vakcina protiv poliomijelitisa, inaktivisana	IMOVAR POLIO	suspensija za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	bocića staklena, 1 po 0.5 ml (40 D <sub>1</sub> /0.5 ml + 8 D <sub>1</sub> /0.5 ml + 32 D <sub>1</sub> /0.5 ml)	Sanofi-Aventis ZRT.; Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi Pasteur S.A.	Mađarska; Francuska; Francuska	676,70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
2011700	J07BF04	vakcina protiv dečje paralize (oralna)	DVOVALENTNA ORALNA VAKCINA PROTIV POLIOMJELITISA, TIP 113	oralna suspensija	bocića staklena, 10 po 2ml (rajamjene 10 <sup>4</sup> CID <sub>50</sub> /0.1ml+ najmanje 10 <sup>3.5</sup> CCID <sub>50</sub> /0.1ml)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	35.833,70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011863	J07BG01	vakcina protiv besnila	VERORAB	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bocića sa rastvaračem u ampoli, 1 po 0.5 ml (2.5 i.j./0.5ml)	Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi-Aventis ZRT.	Francuska; Mađarska	7.168,20	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011927	J07BK01	vakcina protiv varučeće, živa	VARILRIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bocića i rastvarač u napunjrenom injekcionom špricu, 1 po 0.5 ml (10exp3.3PFU/0.5ml)	GloboSmithKline Biologicals S.A.	Belgia	3.459,40	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011925	J07CA06	vakcina protiv difterije, tetanusa, pertusisa (acetularama), poliomijelitisa (inaktivisana) i Haemophilus influenzae tip b (konjugovana, adsorbovana), kombinovana	INFANRIX-IPV+Hib	prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju	napunjeni injekcioni špric i bocića, 1 po 0.5 ml (30 i.j./0.5 ml + 25 mcg/0.5 ml + 40 D <sub>1</sub> /0.5 ml + 8 D <sub>1</sub> /0.5 ml + 32 D <sub>1</sub> /0.5 ml + 25 mcg/0.5 ml + 40 i.j./0.5 ml + 10 mcg PRP/0.5 ml i 20-40 mcg T/0.5 ml)	GloboSmithKline Biologicals S.A.	Belgia	2.201,00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011929	J07CA06	vakcina protiv difterije, tetanusa, velikog kašja (acetularama, konjugovana, dečje paralize, inaktivisana) i vakcina protiv Haemophilus tip b (konjugovana, adsorbovana)	PENTAXIM	prašak i suspenzija za injekciju	bocića i napunjeni injekcioni špric sa dodatkom jedne ili dve igle, 1 po 0.5 ml (30 i.j./0.5 ml + 25 mcg/0.5 ml + 25 mcg/0.5 ml + 40 D <sub>1</sub> /0.5 ml + 8 D <sub>1</sub> /0.5 ml + 32 D <sub>1</sub> /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	bocića staklena, 1 po 500 mg	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	445,20	-	-	-		
0031501	L01AA01	ciklofosfamid	ENDOXAN	prašak za rastvor za injekciju	bocića staklena, 1 po 1 g	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	809,30	-	-	-		
0031171	L01AA03	melfalan	MELPHALAN INNVENT	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	bocića sa praškom i bocića sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 mg)	Eriochem S.A.	Argentina	32.497,50	-	-	-		
0031051	L01AA06	ifosfamid	HOLOXAN	prašak za rastvor za injekciju	bocića staklena, 1 po 1 g	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	2.563,50	-	-	-		
0039031	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za infuziju	bocića, 1 po 500 mg	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	5.288,20	-	-	-		
0039030	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za infuziju	bocića, 1 po 1000 mg	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	8.902,80	-	-	-		
0039032	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bocića, 10 po 100 mg	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	10.138,70	-	-	-		
0039033	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bocića, 10 po 200 mg	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	20.277,50	-	-	-		
0034180	L01BA01	metotreksat	METHOTREXATE PFIZER	rastvor za injekciju	bocića plastična, 5 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	1.885,30	-	-	-		
0034181	L01BA01	metotreksat	METHOTREXATE PFIZER	rastvor za injekciju	bocića plastična, 1 po 20 ml (500 mg/20 ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	2.660,10	-	-	-		
0034151	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 1 po 1,5 ml, 15 mg/1,5 ml	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	955,60	-	-	-		

**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
0034153	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	najpunjen injekcioni špric, 1 po 2 ml, 20 mg/2 ml	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	1,011.40	-	-	-		
0034154	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	najpunjen injekcioni špric, 1 po 2,5 ml, 25 mg/2,5 ml	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	1,241.30	-	-	-		
0034339	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBWE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionešpricu	najpunjen injekcioni špric (7,5mg/0,375ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	405,50	-	-	-		
0034340	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBWE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionešpricu	najpunjen injekcioni špric 1 po 0,5ml (10mg/0,5ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	523,90	-	-	-		
0034341	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBWE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionešpricu	najpunjen injekcioni špric 1 po 0,375ml (10mg/0,375ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	644,20	-	-	-		
0034338	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBWE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionešpricu	najpunjen injekcioni špric 1 po 0,75ml (15mg/0,75ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	955,60	-	-	-		
0034332	L01BA01	metotreksat	METHOTREXAT EBWE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionešpricu	najpunjen injekcioni špric 1 po 1ml (20mg/1ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	1,011,40	-	-	-		
0034177	L01BA01	metotreksat	REMIANZA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionešpricu	najpunjen injekcioni špric, 1 po 0,4 ml (10mg/0,4ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	508,80	-	-	-		
0034025	L01BB04	kladrabin	LITAK	rastvor za injekciju	bodica staklena, 5 po 10 mg/5 ml	Lipomed AG	Švajcarska	157,115,70	-	-	-	STAC	
0034801	L01BB05	fludarabin	SINDARABIN ®	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 50 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	3,873,50	-	-	-		STAC: Lek se uводи 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 hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Krupanjevac - Institut za zdravstvenu zaštitu maje i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Univerzitetска dečja klinika, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034800	L01BB05	fludarabin	FLUDARABINE PLIVA ®	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 2 ml (25 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Plive Hrvatska d.o.o.	Holandija; Hrvatska	3,873,50	-	-	-		STAC: Lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbija, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Krupanjevac - Institut za zdravstvenu zaštitu maje i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Univerzitetска 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 EBWE ®	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	3,873,50	-	-	-		STAC: Lek se uводi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbija, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Krupanjevac - Institut za zdravstvenu zaštitu maje i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Univerzitetска 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	liobolica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Actavis Italy S.P.A.	Italija	362,30	-	-	-		
0034141	L01BC01	citarabin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobolica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 10 ml (500 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A.	Italija	1,272,60	-	-	-		
0034142	L01BC01	citarabin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bodica 1 po 1000 mg	Actavis Italy S.P.A.	Italija	2,259,00	-	-	-		
0034350	L01BC01	citarabin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 100 mg/10 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	233,20	-	-	-		
0034351	L01BC01	citarabin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 500 mg/10 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1,161,70	-	-	-		

**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
0034352	L01BC01	citarabin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 1000 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1.912,70	-	-	-		
0034023	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL - TEVA	rastvor za injekciju	bodica, 1 po 5 ml (50 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company	Holandija; Mađarska	235,00	-	-	-		
0034024	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL - TEVA	rastvor za injekciju	bodica, 1 po 10 ml (50 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company	Holandija; Mađarska	243,30	-	-	-		
0034165	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bodica, 1 po 10 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	425,00	-	-	-		
0034167	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bodica, 1 po 20 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	553,00	-	-	-		
0034166	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	bodica, 1 po 100 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	1.800,00	-	-	-		
0034326	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	konzentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 5 ml (250mg/5ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	452,20	-	-	-		
0034327	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	konzentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 10 ml (500mg/10ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	426,40	-	-	-		
0034328	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	konzentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 20 ml (1000mg/20ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	554,40	-	-	-		
0034329	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	konzentrat za rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 100 ml (5000mg/100ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	1.801,40	-	-	-		
0034210	L01BC05	gemcitabin	GEMZAR®	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 200 mg	Lilly France S.A.S.	Francuska	592,10	-	-	-		

1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1;  
 2. Urotelijski karcinom (TCC):  
   a) neadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III);  
   b) sistemski terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;  
 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antrakinona i/ili taksona i/ili kapetektabina, PS 0 ili 1;  
 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.

STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:

- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,
- Klinika za onkologiju KC Srbije,
- KBC Bežanijska Kosa,
- Institut za plućne bolesti Vojvodine,
- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,
- KC Kragujevac;

- Vojnomedicinska akademija;

Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи 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 3. lek se uводи 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 uводи u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:

- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,
- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,
- Klinika za onkologiju KC Niš,

- 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 terciarnom nivou u mjeru prebivalstva 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
0034211	L01BC05	gemcitabin	GEMZAR®	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1000 mg	Lilly France S.A.S.	Francuska	2,800,00	-	-	-	<p>I. Nemičikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaze, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijski karcinom (TCC):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/IV);</li> <li>b) sistemска terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</li> <li>3. Karcinom dojke, metastatske bolesti, posle prethodne primene antraciklina i/ili takansa i/ili kapacitabina, PS 0 ili 1;</li> <li>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</li> </ul>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0034426	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBewe®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 200 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	532,90	-	-	-	<p>I. Nemičikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaze, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijski karcinom (TCC):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/IV);</li> <li>b) sistemска terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</li> <li>3. Karcinom dojke, metastatske bolesti, posle prethodne primene antraciklina i/ili takansa i/ili kapacitabina, PS 0 ili 1;</li> <li>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</li> </ul>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu 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
0034425	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE 0	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1000 mg/100 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	2,520,00	-	-	-	<p>I. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaze, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijski karcinom (TCC):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/IV);</li> <li>b) sistemска terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</li> <li>3. Karcinom dojke, metastatske bolesti, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapacitabina, PS 0 ili 1;</li> <li>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</li> </ul>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0034551	L01BC05	gemcitabin	GEMNIL 0	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 200 mg	Vianex S.A.- Plant C	Grčka	532,90	-	-	-	<p>I. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaze, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijski karcinom (TCC):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/IV);</li> <li>b) sistemска terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</li> <li>3. Karcinom dojke, metastatske bolesti, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapacitabina, PS 0 ili 1;</li> <li>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</li> </ul>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu 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 proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
003450	L01BC05	gemcitabin	GEMNIL®	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1000 mg	Vianex S.A.- Plant C*	Grčka	2,520,00	-	-	-	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaze, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijski karcinom (TCC):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/IV);</li> <li>b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</li> <li>3. Karcinom dojke, metastatske bolesti, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapacitabina, PS 0 ili 1;</li> <li>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</li> </ul>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0034432	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE®	koncentrat za rastvor za infuziju	staklena boćica, 1 po 5 ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	532,90	-	-	-	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaze, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijski karcinom (TCC):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/IV);</li> <li>b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</li> <li>3. Karcinom dojke, metastatske bolesti, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapacitabina, PS 0 ili 1;</li> <li>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</li> </ul>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu 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 proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034431	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE 0	konzentrat za rastvor za infuziju	staklena boćica, 1 po 25 ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	2,520.00	-	-	-	<p>I. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaze, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijski karcinom (TCC):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/IV);</li> <li>b) sistemска terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</li> <li>3. Karcinom dojke, metastatske bolesti, posle prethodne primene antraciklina i/ili takansa i/ili kapacitabina, PS 0 ili 1;</li> <li>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</li> </ul>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0034429	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE 0	konzentrat za rastvor za infuziju	staklena boćica, 1 po 60 ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	7,676.20	-	-	-	<p>I. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaze, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijski karcinom (TCC):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/IV);</li> <li>b) sistemска terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</li> <li>3. Karcinom dojke, metastatske bolesti, posle prethodne primene antraciklina i/ili takansa i/ili kapacitabina, PS 0 ili 1;</li> <li>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</li> </ul>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu 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
0034008	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN 0	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 200 mg	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	532,90	-	-	-	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaze, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijski karcinom (TCC):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/IV);</li> <li>b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</li> <li>3. Karcinom dojke, metastatske bolesti, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapacitabina, PS 0 ili 1;</li> <li>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</li> </ul>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.</p>
0034007	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN 0	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1000 mg	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	2.520,00	-	-	-	<p>1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaze, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijski karcinom (TCC):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/IV);</li> <li>b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</li> <li>3. Karcinom dojke, metastatske bolesti, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapacitabina, PS 0 ili 1;</li> <li>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</li> </ul>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu 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 proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
003406	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN 0	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 2000 mg	Fresenius Kabi Oncology PLC.	Velika Britanija	7.676,20	-	-	-	<p>I. Nemiakrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatski CNS metastaze, PS 0 ili 1;</p> <p>2. Urotelijni karcinom (TCC):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovala bolesti (klinički stadijum III/IV);</li> <li>b) sistemска terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1;</li> <li>3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapcitabina, PS 0 ili 1;</li> <li>4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nerekstabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjeru prebivalštva osiguranog lica.</p>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju KC Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Srbije,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих zdravstvenih установa:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjeru prebivalštva osiguranog lica.</p>
103445	L01BC06	kapecitabin	XALVOBIN 0	film tableta	blister, 120 po 500 mg	Alveogen Pharma d.o.o., Remedica Ltd	Republika Srbija; Kipar	10.562,30	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksona PS 0, 1 ili 2;</li> <li>b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenta sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksona PS 0, 1 ili 2.</li> </ul> <p>2. Kolorektalni karcinom:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FLUH hemoterapiji;</li> <li>b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjeru prebivalštva osiguranog lica.</p>	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих zdravstvenih установa:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију na основu mишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установa:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju KC Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjeru prebivalštva osiguranog lica.</p>
1034452	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA 0	film tablete	60 po 150 mg	Pharmacare premium LTD,Malta; Krka, rovita zdravi d.o., Slovenija	Malta; Slovenija	1.847,00	-	-	-	<p>1. Karcinom dojke:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksona PS 0, 1 ili 2;</li> <li>b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenta sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksona PS 0, 1 ili 2.</li> </ul> <p>2. Kolorektalni karcinom:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FLUH hemoterapiji;</li> <li>b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjeru prebivalštva osiguranog lica.</p>	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију na основu mишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију na основu mишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установa:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju KC Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjeru prebivalštva 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
1034450	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA®	film tablete	120 po 500 mg	Pharmace premium LTD,Mala; Kros, tovarna zdravl d.d., Slovenija	Malta; Slovenija	10,562.30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina (ili taksona PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijentata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksona PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uzčeće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastronterologiju KC Srbije, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim установама које обављају здравствену делатност на секундарном или терцијарном нивоу у месту пребivalištva osiguranog lica.
1034343	L01BC06	kapecitabin	CAPECITABINE PHARMASWISS®	film tablete	120 po 500 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	10,562.30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina (ili taksona PS 0, 1 ili 2); b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijentata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksona PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uzčeće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastronterologiju KC Srbije, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim установама које обављају здравствену делатност на секундарном или терцијарном нивоу у месту пребivalištva osiguranog lica.
1034443	L01BC06	kapecitabin	KAPETRAL®	film tableta	blister, 60 po 150 mg	Remedica Ltd.	Kipar	1,847.00	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina (ili taksona PS 0, 1 ili 2); b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijentata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksona PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uzčeće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim установама које обављају здравствену делатност на секундарном или терцијарном нивоу у месту пребivalištva osiguranog lica.
1034442	L01BC06	kapecitabin	KAPETRAL®	film tableta	blister, 120 po 500 mg	Remedica Ltd.	Kipar	10,562.30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina (ili taksona PS 0, 1 ili 2); b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijentata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksona PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uzčeće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa;

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
1034441	L01BC06	kapcitabin	KAPECITABIN TEVA®	film tableta	blister, 120 po 500mg	Teva Czech Industries S.R.O. Pharmacie B.V.	Češka/Holandija	10,562.30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina (taksona PS 0, 1 ili 2. b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemskog terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksona PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvančna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, posle nastavka adjuvančne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanja neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvođi 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 uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastronterologiju 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 terciarnom nivou u mrežu prebivališta osiguranog lica.
0030230	L01CA02	vinkristin	SINDOVIN	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 1 po 1 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	409,50	-	-	-		
0030040	L01CA02	vinkristin	VINCRISTINE PFIZER	injekciju/infuziju	boćica plastična, 5 po 1 ml (1mg/ml)	Pfizer (Pent) PTY Limited	Australija	3,138,10	-	-	-		
0030240	L01CA04	vinorelbin	VINORELSIN	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 1 ml (10 mg/ml)	Actavis Italy S.P.A.- S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija: Rumunija	1,453,40	-	-	-		
0030241	L01CA04	vinorelbin	VINORELSIN	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Actavis Italy S.P.A.- S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija: Rumunija	6,540,50	-	-	-		
0030243	L01CA04	vinorelbin	VINORELBIN "Ebewe"	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1 ml (10 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austria	1,453,40	-	-	-		
0030242	L01CA04	vinorelbin	VINORELBIN "Ebewe"	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austria	6,540,50	-	-	-		
0030111	L01CB01	etopozid	ETOPOSID "Ebewe"	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austria	684,90	-	-	-		
0030121	L01CB01	etopozid	ETOPOSIDE-TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	684,90	-	-	-		
0030122	L01CB01	etopozid	SINTOPOZID	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	684,90	-	-	-		
0039350	L01CD01	paclitaksel	PACLITAXEL Ebewe ®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austria	2,649,90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (zem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvančne hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – restemant kod takson sensitivne bolesti; c) adjuvančna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijenata bez komorbidita vezanih za moguću neželjenu dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuroptije); d) adjuvančna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu u svrhu da se pojedini prognozišći faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER + PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SO, PD), naviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 do 16 dana); 2. Karcinom ovajumra: a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetočelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za incipitalno ran klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primači palikarski u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u postoperativnim pacijentima (vreme od prethodne primene leka 2-6 meseci): e) palikarski u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovajumra; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platinikminervatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvođi 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 uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za pulmologiju i radiologiju Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mrežu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039351	L01CD01	paclitaksel	PACLITAXEL Ebewe ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 100 mg/16.7 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	8.391.10	-	-	-	<p>1. Karionom dojic:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijentu sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantrine hemoterapije);</li> <li>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnan kod taksan senzitivne bolesti;</li> <li>c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijentu sa komorbiditetom vezanim za moguću rezljenu dejstva leka (npr. kod pacijentu bez preegzistirajuće neuropatijske);</li> <li>d) adjuvantna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER / PGR 0 ili G3);</li> <li>e) lokalno uzapredovali karcinom dojic, sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</li> </ul> <p>2. Karionom ovarijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetočelijski podtip) i gradus 3;</li> <li>b) primarna hemoterapija za uzapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</li> <li>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijentu koji nisu primili paclitaksel u postoperativnom pristupu;</li> <li>d) relaps bolesti u paclitaksel-senzitivnim pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</li> <li>e) paclitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</li> </ul> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniksm 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>STAC: 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"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Koze selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mreži prebivalštva osiguranog lica.</p>
0039500	L01CD01	paclitaksel	PACLITAXEL - TEVA ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	2.649.90	-	-	-	<p>1. Karionom dojic:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijentu sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantrine hemoterapije);</li> <li>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnan kod taksan senzitivne bolesti;</li> <li>c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijentu sa komorbiditetom vezanim za moguću rezljenu dejstva leka (npr. kod pacijentu bez preegzistirajuće neuropatijske);</li> <li>d) adjuvantna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER / PGR 0 ili G3);</li> <li>e) lokalno uzapredovali karcinom dojic, sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</li> </ul> <p>2. Karionom ovarijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetočelijski podtip) i gradus 3;</li> <li>b) primarna hemoterapija za uzapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</li> <li>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijentu koji nisu primili paclitaksel u postoperativnom pristupu;</li> <li>d) relaps bolesti u paclitaksel-senzitivnim pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</li> <li>e) paclitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</li> </ul> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniksm 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"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <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"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Koze selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mreži prebivalštva 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 proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039501	L01CD01	paclitaksel	PACLITAXEL - TEVA ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica, 1 po 16,7 ml (100 mg/16,7 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	8.391,10	-	-	-	<p>1. Karionom dojic:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijentu sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantrine hemoterapije);</li> <li>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnan kod taksan senzitivne bolesti;</li> <li>c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijentu sa komorbiditetom vezanim za moguću rezljenu dejstva leka (npr. kod pacijentu sa preegzistirajuće neuropatijske);</li> <li>d) adjuvantna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER / PGR 0 ili G3);</li> <li>e) lokalno uznapredovali karcinom dojic, sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</li> </ul> <p>2. Karionom ovarijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetočelijski podtip) i gradus 3;</li> <li>b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</li> <li>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijentu koji nisu primili paclitaksel u postoperativnom pristupu;</li> <li>d) relaps bolesti u paclitaksel-senzitivnim pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</li> <li>e) paclitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</li> </ul> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniksm derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи u терапiju na основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи u терапiju na основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи u терапiju na основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Koze selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mreži prebivališta osiguranog lica.</p>
0039020	L01CD01	paclitaksel	SINDAXEL ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica, 1 po 5 ml ( 30 mg/5 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Acavis Italy S.P.A	Rumunija; Italija	2.649,90	-	-	-	<p>1. Karionom dojic:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijentu sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantrine hemoterapije);</li> <li>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnan kod taksan senzitivne bolesti;</li> <li>c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijentu sa komorbiditetom vezanim za moguću rezljenu dejstva leka (npr. kod pacijentu sa preegzistirajuće neuropatijske);</li> <li>d) adjuvantna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER / PGR 0 ili G3);</li> <li>e) lokalno uznapredovali karcinom dojic, sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</li> </ul> <p>2. Karionom ovarijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetočelijski podtip) i gradus 3;</li> <li>b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</li> <li>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijentu koji nisu primili paclitaksel u postoperativnom pristupu;</li> <li>d) relaps bolesti u paclitaksel-senzitivnim pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</li> <li>e) paclitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</li> </ul> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniksm derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи u терапiju na основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи u терапiju na основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Koze selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mreži 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 proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039021	L01CD01	paclitaksel	SINDAXEL®	konzentrat za rastvor za infuziju	1 po 16,67 ml (100 mg/16,67 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	8.391.10	-	-	-	<p>1. Karionom dojic:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijentu sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantrine hemoterapije);</li> <li>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnan kod taksan senzitivne bolesti;</li> <li>c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvenčalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijentu bez komorbiditeta vezanih za moguću rezljenu dejstva leka (npr. kod pacijentu sa preegzistirajuće neuropatijske).</li> <li>d) adjuvantna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvenčalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER / PGR 0 ili G3).</li> <li>e) lokalno uznapredovali karcinom dojic, sekvenčalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</li> </ul> <p>2. Karionom ovarijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetočelijski podtip) i gradus 3;</li> <li>b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</li> <li>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijentu koji nisu primili paclitaksel u postoperativnom pristupu;</li> <li>d) relaps bolesti u paclitaksel-senzitivnim pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</li> <li>e) paclitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</li> </ul> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniksm derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Koze selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mreži prebivalštva osiguranog lica.</p>
1039858	L01CD01	paclitaksel	SINDAXEL®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 25ml (150mg/25ml)	Actavis Italy S.P.A; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	12.425.60	-	-	-	<p>1. Karionom dojic:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijentu sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantrine hemoterapije);</li> <li>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnan kod taksan senzitivne bolesti;</li> <li>c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvenčalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER / PGR 0 ili G3).</li> <li>d) lokalno uznapredovali karcinom dojic, sekvenčalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</li> </ul> <p>2. Karionom ovarijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetočelijski podtip) i gradus 3;</li> <li>b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</li> <li>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijentu koji nisu primili paclitaksel u postoperativnom pristupu;</li> <li>d) relaps bolesti u paclitaksel-senzitivnim pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</li> <li>e) paclitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma;</li> </ul> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniksm derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Koze selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mreži prebivalštva 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 proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039852	L01CD01	paclitaksel	PATAXEL®	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica, staklena, 1 po 5 ml, 30 mg/5 ml	Vianex S.A.- Plant C'	Grčka	2.649,90	-	-	-	<p>1. Karionom dojic:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijentata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantrine hemoterapije);</li> <li>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnan kod taksan senzitivne bolesti;</li> <li>c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvenčijski pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnem režimu kod pacijentata bez komorbiditeta vezanih za moguću rezljenu dejstva leka (npr. kod pacijentata bez preegzistirajuće neuropatiјe);</li> <li>d) adjuvantna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvenčijski pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnem režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER / PGR 0 ili G3);</li> <li>e) lokalno uznapredovali karcinom dojic, sekvenčijska primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</li> </ul> <p>2. Karionom ovarianuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetočelijski podtip) i gradus 3;</li> <li>b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</li> <li>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijentata koji nisu primili paclitaksel u postoperativnom pristupu;</li> <li>d) relaps bolesti u paclitaksel-senzitivnim pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</li> <li>e) paclitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarianuma;</li> </ul> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniksm derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапiju на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапiju на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапiju на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Koze selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mreži prebivalštva osiguranog lica.</p>
1039850	L01CD01	paclitaksel	PATAXEL®	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica, staklena, 1 po 16,7 ml, 100 mg/16,7 ml	Vianex S.A.- Plant C'	Grčka	8,391,10	-	-	-	<p>1. Karionom dojic:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijentata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantrine hemoterapije);</li> <li>b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnan kod taksan senzitivne bolesti;</li> <li>c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvenčijski pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnem režimu kod pacijentata bez komorbiditeta vezanih za moguću rezljenu dejstva leka (npr. kod pacijentata bez preegzistirajuće neuropatiјe);</li> <li>d) adjuvantna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvenčijski pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnem režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER / PGR 0 ili G3);</li> <li>e) lokalno uznapredovali karcinom dojic, sekvenčijska primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja);</li> </ul> <p>2. Karionom ovarianuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetočelijski podtip) i gradus 3;</li> <li>b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV);</li> <li>c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijentata koji nisu primili paclitaksel u postoperativnom pristupu;</li> <li>d) relaps bolesti u paclitaksel-senzitivnim pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci);</li> <li>e) paclitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarianuma;</li> </ul> <p>3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniksm derivatima, klinički stadijum IIb/IV, PS 0 ili 1.</p>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапiju на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih установa:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапiju на основу мишљења три лекара следећих zdravstvenih установa:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Koze selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska kosa,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mreži prebivalštva 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 proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039851	L01CD01	paclitaksel	PATALEX®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića, staklena, 1 po 50 ml, 300 mg/50ml	Vianex S.A. - Plant C	Grčka	24.362,80	-	-	-	1. Karionom dojic: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijentu sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantrine hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnan kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijentu bez komorbidita vezanih za moguću rezljenu dejstva leka (npr. kod pacijentu bez preegzistirajuće neuropatiјe); d) adjuvantna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER / PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojic, sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karionom ovarijuma: a) primarna hemoterapija za klinički stadium Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetočelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadium (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadium (Ia-IIa), za pacijentu koji nisu primili paclitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paclitaksel-senzitivnim pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paclitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniksm derivatima, klinički stadium IIb/IV, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи u терапiju na основу мишљања три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи u терапiju na основу мишљања три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac;
1039853	L01CD01	paclitaksel	PACLITAXEL®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića staklena, 1 po 5 ml (6mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC	Velika Britanija	2.649,90	-	-	-	1. Karionom dojic: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijentu sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantrine hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnan kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijentu bez komorbidita vezanih za moguću rezljenu dejstva leka (npr. kod pacijentu bez preegzistirajuće neuropatiјe); d) adjuvantna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER / PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojic, sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karionom ovarijuma: a) primarna hemoterapija za klinički stadium Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetočelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadium (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadium (Ia-IIa), za pacijentu koji nisu primili paclitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paclitaksel-senzitivnim pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paclitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniksm derivatima, klinički stadium IIb/IV, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи u терапiju na основу мишљања три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи u терапiju na основу мишљања три лекара следећих здравствених установа: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za plućne bolesti „Koze selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu 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
1039854	L01CD01	paclitaksel	PACLITAXEL 0	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića staklena, 1 po 16.7 ml (6mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology Pl.C.	Velika Britanija	8.391,10	-	-	-	1. Karinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijentata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantrne hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretnan kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu kod pacijentata bez komorbiditeta vezanih za moguću neželjenu dejstva leka (npr. kod pacijentata sa preegzistirajuće neuropatiјe); d) adjuvantna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnom režimu, u svrhu da se poveća prognoza i fakultativno doprinese visokom riziku za relaps HER 2+, ili ER +/POR 0 ili G3; e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karinom prostate: a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetočelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijentu koji nisu primili praktikakel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u pačitaksel-senzitivnim pacijentima (vreme od prethodne primene leka 3-6 meseci); e) paclitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIb/I. 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. 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 „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mreži prebivališta osiguranog lica.
0039725	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL SANDOZ 0	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića 20 mg/2 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG,KG	Austrija	2.354,50	-	-	-	1. Karinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantrne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 – retretnan kod taksan senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, preventivno kod bolesnika sa ekspresnim rizikom za relaps, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum IIb, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karinom prostate, hormon refaktorna bolest, bez značajnih komorbidida, PS 0 ili 1 i/ili 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; 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 terciarnom nivou u mreži 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
0039796	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL SANDOZ	konzentrat za rastvor za infuziju	bočica, 80 mg/8 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG.KG	Austrija	8,790,90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanine hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretnam kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanina hemoterapija kod nodus pozitive bolesti, preventivno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvensijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadium IIb, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbidida, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uudi 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 Institutu za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uudi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC 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 uudi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mreži prebivališta osiguranog lica.
0039315	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL-TEVA	konzentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 1 po 1,28 ml (20 mg/0,72 ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company: Pharmachemie B.V.	Mađarska; Holandija	2,354,50	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanine hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretnam kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanina hemoterapija kod nodus pozitive bolesti, preventivno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvensijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadium IIb, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbidida, PS 0 ili 1 uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uudi 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 Institutu za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uudi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC 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 uudi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mreži prebivališta osiguranog lica.
0039316	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL-TEVA	konzentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5,12 ml (80 mg/2,88 ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company: Pharmachemie B.V.	Mađarska; Holandija	8,790,90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanine hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretnam kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanina hemoterapija kod nodus pozitive bolesti, preventivno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvensijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadium IIb, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbidida, PS 0 ili 1 uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uudi 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 Institutu za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uudi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC 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 uudi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mreži 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
0039727	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL 0	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija: Rumunija	2.354,50	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanine hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretnam kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanina hemoterapija kod nodus pozitive bolesti, preventivno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvensijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju istostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PR), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadium IIIB, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbidida, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uudi 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 Institutu za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uudi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC 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 uudi 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0039728	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL 0	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija: Rumunija	8.790,90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanine hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretnam kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanina hemoterapija kod nodus pozitive bolesti, preventivno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvensijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju istostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PR), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadium IIIB, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbidida, PS 0 ili 1 uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uudi 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 Institutu za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uudi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC 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 uudi 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0039729	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL 0	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 7 ml (140 mg/7 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija: Rumunija	29.175,30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanine hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretnam kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanina hemoterapija kod nodus pozitive bolesti, preventivno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvensijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju istostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PR), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadium IIIB, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbidida, PS 0 ili 1 uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uudi 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 Institutu za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uudi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC 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 uudi 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu 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
0039002	L01CD02	dacetaksel	TOLNEXA 0	konzentrat za rastvor za infuziju	1 po 1ml (20mg/1ml)	Krka, Tovarna Zdravil d.d.	Slovenija	2.354,50	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretnem kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanata hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, preventivno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčjni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalni uzrapredovali karcinom dojke, sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), navješće do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platininskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbidida, PS 0 ili 1 i uz kastracionu nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjeru prebivalisti osiguranog lica.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvedi 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 Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvedi 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 uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjeru prebivalisti osiguranog lica.
0039001	L01CD02	dacetaksel	TOLNEXA 0	konzentrat za rastvor za infuziju	1 po 4 ml (80mg/4ml)	Krka, Tovarna Zdravil d.d.	Slovenija	8.790,90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretnem kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanata hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, preventivno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčni pristup, u kombinaciji sa antraciklima; d) lokalni uzrapredovali karcinom dojke, sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), navješće do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platininskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbidida, PS 0 ili 1 i uz kastracionu nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjeru prebivalisti osiguranog lica.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvedi 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 Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvedi 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 „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvedi 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 terciarnom nivou u mjeru prebivalisti osiguranog lica.
0033050	L01DB01	doksorubicin	SINDROXOCIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica, 1 po 10 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	622,30	-	-	-	-		
0033051	L01DB01	doksorubicin	SINDROXOCIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica, 1 po 50 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	1.366,90	-	-	-	-		
0033170	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN - TEVA	prašak za rastvor za injekciju	boćica, 1 po 10 mg	Pharmachemie B.V.	Holandija	622,30	-	-	-		
0033171	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN - TEVA	prašak za rastvor za injekciju	boćica, 1 po 50 mg	Pharmachemie B.V.	Holandija	1.366,90	-	-	-		
0033190	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN "Ebewe"	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (10 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	539,30	-	-	-		
0033191	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN "Ebewe"	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 25 ml (50 mg/25 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1.748,40	-	-	-		
0033102	L01DB01	doksorubicin	ADRIBLASTINA RD	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa prašićem i ampula sa rastvaračem, 10 mg, 1 po 5 ml	Actavis Italy S.p.A.	Italija	858,50	-	-	-		
0033103	L01DB01	doksorubicin	ADRIBLASTINA RD	prašak za rastvor za injekciju	boćica, 1 po 50mg	Actavis Italy S.p.A.	Italija	1.220,60	-	-	-		
0033060	L01DB02	daunorubicin	DAUNOBLASTINA	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liofolizat sa rastvaračem u ampuli, 1 po 10 ml (20 mg/10 ml)	Actavis Italy S.p.A.	Italija	1.130,00	-	-	-		
0033112	L01DB03	epirubicin	FARMORUBICIN R.D.	injekcija	1 po 10 mg sa rastv.	Actavis Italy S.p.A.	Italija	299,80	-	-	-		
0033113	L01DB03	epirubicin	FARMORUBICIN R.D.	injekcija	1 po 50 mg sa rastv.	Actavis Italy S.p.A.	Italija	1.498,80	-	-	-		
0033130	L01DB03	epirubicin	EPISINDAN	liofilizat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 10 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	299,80	-	-	-		
0033131	L01DB03	epirubicin	EPISINDAN	liofilizat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	1.498,80	-	-	-		

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
0033121	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 10 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	1.057,80	-	-	-		
0033122	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 50 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	5.287,10	-	-	-		
0033123	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	10.574,30	-	-	-		
0033241	L01DB07	mitoksantron	MITOXANTRON "Ebewe"	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 10 mg/5 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	5.450,70	-	-	-	1. Svi oblici akutne mijejloidne 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, - 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 terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0033242	L01DB07	mitoksantron	MITOXANTRON "Ebewe"	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 20 mg/10 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	10.452,20	-	-	-	1. Svi oblici akutne mijejloidne 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, - 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 terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0033220	L01DC01	bleomicin	BLEOCIN-S	prslak za rastvor za injekciju/infuziju	bodica staklena, 1 po 1500 µg	Nippon Kayaku Co. Ltd	Japan	2.267,20	-	-	-		
0031330	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN "Ebewe"	rastvor za infuziju	1 po 10 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	336,20	-	-	-		
0031332	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN "Ebewe"	rastvor za infuziju	1 po 50 mg/100 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	1.322,30	-	-	-		
0031250	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN PFIZER	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica plastična, 1 po 10 ml (1mg/ml)	Pfizer (Pent) PTY Limited	Australija	800,10	-	-	-		
0031251	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN PFIZER	rastvor za infuziju	bodica plastična, 1 po 50 ml (1 mg/ml)	Pfizer (Pent) PTY Limited	Australija	921,90	-	-	-		
0031283	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN-TEVA	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 20 ml (10 mg/20 ml)	Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Gyogyszergyar ZRT	Holandija; Hrvatska; Mađarska	338,80	-	-	-		
0031282	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN-TEVA	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 100 ml (50 mg/100 ml)	Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Gyogyszergyar ZRT	Holandija; Hrvatska; Mađarska	1.332,70	-	-	-		
0031223	L01XA01	cisplatin	SINPLATIN	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica 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	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica 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	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica plastična, 1 po 15 ml (10 mg/ml)	Pfizer (Pent) PTY Limited	Australija	1.700,00	-	-	-		
0031304	L01XA02	karboplatin	CARBOPLATIN-TEVA	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica, 1 po 15 ml (150 mg/15 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	1.700,00	-	-	-		
0031305	L01XA02	karboplatin	CARBOPLATIN-TEVA	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica, 1 po 45 ml (450 mg/45 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	5.820,90	-	-	-		
0031306	L01XA02	karboplatin	CARBOPLASIN	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 15 ml (10 mg/ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	1.700,00	-	-	-		
0031307	L01XA02	karboplatin	CARBOPLASIN	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 45 ml (10 mg/ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	5.820,90	-	-	-		
0031364	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN-PLIVA	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica, 1 po 10 ml (5 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company	Mađarska; Holandija; Hrvatska	2.458,50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluorurimidinima;	STAC: Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - 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 terciarnom 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
0031365	L01XA03	oksalipatin	OXALIPLATIN-PLIVA ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company, Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Hrvatska; Hrvatska	4,917.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC: Lek se uvođi 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 mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031367	L01XA03	oksalipatin	SINOXAL ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića, 1 po 10 ml (50 mg/10 ml)	Actavis Italy S.p.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	2,458.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC: Lek se uvođi 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 mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031368	L01XA03	oksalipatin	SINOXAL ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića, 1 po 20 ml (100 mg/20 ml)	Actavis Italy S.p.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	4,917.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC: Lek se uvođi 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 mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031402	L01XA03	oksalipatin	OXALIPLATIN EBEWE ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića, 1 po 10 ml (5 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	2,458.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC: Lek se uvođi 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 mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031403	L01XA03	oksalipatin	OXALIPLATIN EBEWE ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	4,917.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC: Lek se uvođi 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 mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031383	L01XA03	oksalipatin	OXALIPLATIN RTU ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića, 1 po 10 ml (5mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC	Velika Britanija	2,458.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC: Lek se uvođi 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 mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031382	L01XA03	oksalipatin	OXALIPLATIN RTU ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića, 1 po 20 ml (5mg/ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC	Velika Britanija	4,917.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC: Lek se uvođi 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 mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031371	L01XA03	oksalipatin	GOXYRAL ®	prašak za rastvor za infuziju	bocića staklena, 1 po 100 mg	Eriochem S.A.	Argentina	4,917.20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC: Lek se uvođi 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 mjestu 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
0031370	L01XA03	oksaliplatin	GOXYRAL®	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 50 mg	Eriochem S.A.	Argentina	2,458.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmakljeneresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	<p>STAC: Lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija;</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
1039394	L01XE01	imatinib	ALVOTINIB®	film tableta	blister, 120 po 100 mg	Avlozen Pharma d.o.o.; Pharmadox Healthcare Ltd.; Remedia Ltd.	Republika Srbija; Malta; Kipar	98.796.10	-	-	-	<p>1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom VIII ili bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti, kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola.</p> <p>2. GIST (Gastro intestinalni stranični tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.</p>	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za decu i omladinu Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“.</li> </ul> <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>
1039397	L01XE01	imatinib	ALVOTINIB®	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Avlozen Pharma d.o.o.; Pharmadox Healthcare Ltd.; Remedia Ltd.	Republika Srbija; Malta; Kipar	97.016.50	-	-	-	<p>1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom VIII ili bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti, kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola.</p> <p>2. GIST (Gastro intestinalni stranični tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.</p>	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za decu i omladinu Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“.</li> </ul> <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <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	98.796.10	-	-	-	<p>1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom VIII ili bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti, kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola.</p> <p>2. GIST (Gastro intestinalni stranični tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.</p>	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za decu i omladinu Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“.</li> </ul> <p>Vojnomedicinska akademija;</p> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <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
1039389	L01XE01	Imatinib	IMATINIB PHARMASWISS®	film tableta	blister, 30 po 400 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	97.016.50	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia chromozomom 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, - Univerzitetска 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 dežje 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 terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.
1039399	L01XE01	imatinib	ANZOVIP®	kapsula, tvrda	blister, 120 po 100 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	98.796.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia chromozomom 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, - Univerzitetска 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 dežje 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 terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039006	L01XE01	Imatinib	MEAXIN®	film tablete	blister, 60 po 100 mg	Krka, tovarna zdravil d.d.	Slovenija	49.398.10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia chromozomom 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, - Univerzitetска 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 dežje 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 terciarnom 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
1039007	L01XE01	Imatinib	MEAXIN®	film tablete	blistер, 120 po 100 mg	Krka, tovarna zdravil d.d.	Slovenija	98.796,10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia chromozomom 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, - Univerzitetска 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 dežje 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 terciarnom 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 KC Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - 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 terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039009	L01XE01	Imatinib	MEAXIN®	film tablete	blistер, 30 po 400 mg	Krka, tovarna zdravil d.d.	Slovenija	97.016,50	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia chromozomom 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, - Univerzitetска 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 dežje 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 terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju KC Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - 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 terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039960	L01XE01	Imatinib	IMAREM®	film tableta	blistер, 120 po 100 mg	Remedica Ltd.	Kipar	98.796,10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia chromozomom 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, - Univerzitetска 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 dežje 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 terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju KC Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - 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 terciarnom 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
1039961	L01XE01	Imatinib	(IMAREM)	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Remedica Ltd.	Kipar	97.016,50	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia chromozomom 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, - Univerzitetска 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 dežje 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 terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.
1039388	L01XE01	Imatinib	(PLIVATINIB)	film tableta	blister, 120 po 100 mg	Pilva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	98.796,10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia chromozomom 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, - Univerzitetска 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 dežje 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 terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1039386	L01XE01	Imatinib	(PLIVATINIB)	film tableta	blister, 60 po 100mg	Pilva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	49.398,10	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia chromozomom 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, - Univerzitetска 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 dežje 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 terciarnom 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
1039387	L01XE01	Imatinib	PLIVATINIB:	film tableta	blister, 30 po 400mg	Pliva Hrvatska d.o.o.	Hrvatska	97.016,50	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia chromozomom i/ili sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti, kao monoterapija i/ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapravedovali 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 bolnica klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinsku Vojvodine, - Klinika za dežje interne bolesti KC Niš, - Institut za prehranu majke i deteta Srbije „Dr Vučan Ćupić“, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica nakon najmanje 6 meseci lečenja kod stabilnih bolesnika.
0039291	L01XX19	irinotekan	CAMPTO:	konzentrat za rastvor za infuziju	1 po 100 mg/5 ml	Pfizer (Perth) PTY, Ltd.	Australija	2.908,20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039290	L01XX19	irinotekan	CAMPTO:	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica plastična, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Pfizer (Perth) PTY, Ltd.	Australija	1.270,60	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039296	L01XX19	irinotekan	CAMPTO:	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica plastična, 1 po 15 ml (300 mg/15 ml)	Pfizer (Perth) PTY, Ltd.	Australija	9.919,60	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039295	L01XX19	irinotekan	IRINOTESIN:	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	1.270,60	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039294	L01XX19	irinotekan	IRINOTESIN:	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	2.908,20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039355	L01XX19	irinotekan	IRINOTESIN:	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 25 ml (500 mg/25 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	17.951,90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom 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
0039317	L01XX19	irinotekan	VIARITEC ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića staklena, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Vianex S.A.	Grčka	1.270,60	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/hereskabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvođi 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 mrežu prebivalista osiguranog lica
0039314	L01XX19	irinotekan	VIARITEC ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Vianex S.A.	Grčka	2.908,20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/hereskabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvođi 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 mrežu prebivalista osiguranog lica
0039297	L01XX19	irinotekan	IRINOTECAN ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića staklena, 1 po 2 ml (40mg/2ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC	Velika Britanija	1.270,60	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/hereskabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvođi 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 mrežu prebivalista osiguranog lica
0039298	L01XX19	irinotekan	IRINOTECAN ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića staklena, 1 po 5 ml (100mg/5ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC	Velika Britanija	2.908,20	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/hereskabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvođi 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 mrežu prebivalista osiguranog lica
0039299	L01XX19	irinotekan	IRINOTECAN ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića staklena, 1 po 15 ml (300mg/15ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC	Velika Britanija	9.919,60	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/hereskabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvođi 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 mrežu prebivalista osiguranog lica
0039302	L01XX19	irinotekan	IRINOTECAN ®	konzentrat za rastvor za infuziju	bocića staklena, 1 po 25 ml (500mg/25ml)	Fresenius Kabi Oncology PLC	Velika Britanija	17.951,90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/hereskabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvođi 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 mrežu prebivalista osiguranog lica
0037021	L02AE02	leuprolelin	LUPRON	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjenoj injekcioni špric, 1 po 1 ml (3,75 mg/ml)	Abbott Laboratories S.A.; AbbVie Logistics B.V.	Spanija; Holandija	9.851,10	0,134 mg	352,01	-	1. Endometriozis (NBO); 2. Medicamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci;	STAC : Lek se uvođi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. na osnovu mišljenja konzilijuma za endokrinovazne tumore koga čine endokrinolog, onkolog i ginekolog, a pod tačkom 3. 14. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037020	L02AE02	leuprolelin	LUPRON	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjenoj injekcioni špric, 1 po 1 ml (1,25 mg/ml)	Abbott Laboratories S.A.; AbbVie Logistics B.V.	Spanija; Holandija	29.112,60	0,134 mg	346,76	-	1. Endometriozis (NBO); 2. Medicamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 meseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC : Lek se uvođi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. na osnovu mišljenja konzilijuma za endokrinovazne tumore koga čine endokrinolog, onkolog i ginekolog, a pod tačkom 3. 14. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037022	L02AE02	leuprolelin	ELIGARD	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	napunjenoj injekcioni špric sa prškom i napunjenoj injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 45 mg	Astellas Pharma Europe B.V.	Holandija	56.547,20	0,134 mg	168,38	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC : Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037023	L02AE02	leuprolelin	LUTRATE DEPO	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženjem oslobađanjem	bocića sa prškom i napunjenoj injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 3,75 mg	GP Pharm, SA	Spanija	8.866,00	0,134 mg	316,81	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC : Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0037024	L02AE02	Ieuprorelin	LUTRATE DEPO	pršlak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa prožušenim oslobađanjem	boćica sa pršlakom i napunjenoj injekcioni špric 1 po 22.5 mg	GP Pharm, SA	Španija	22.224,00	0,134 mg	132,36	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci, kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci, kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci, kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 5. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason score≥8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 mjeseci. 6. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	STAC : Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037070	L02AE03	goserelin	ZOLADEX	implant u napunjrenom injekcionom špricu	napunjenoj injekcioni špric, 1 po 3,6 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	10.475,30	0,129 mg	375,36	-	1. Endometriozna (N80); 2. Medikamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 mjeseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci, kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 5. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason score≥8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 mjeseci. 6. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	STAC : Lek se uvođi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara - zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost za endokrinologe, onkologe i ginekologe, 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	napunjenoj injekcioni špric, 1 po 10,8 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	31.467,80	0,129 mg	375,87	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci, kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 3. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason score≥8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 mjeseci.	STAC : Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.
0037091	L02AE04	triporelin	DIPHERELINE	pršlak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa prožušenim oslobađanjem	boćica sa pršlakom i ampulu sa rastvaračem, 1 po 2 ml (3,75 mg/2 ml)	IpsePharma Biotech; PharmaSwiss d.o.o.	Francuska; Republika Srbija	10.234,10	0,134 mg	365,70	-	1. Endometriozna (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci , kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Prvi (centralni) preran pubertet (E22.8). 5. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	STAC : Lek se uvođi 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, pod tačkom 4. na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 5. na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037092	L02AE04	triporelin	DIPHERELINE	pršlak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa prožušenim oslobađanjem	boćica sa pršlakom i ampulu sa rastvaračem, 1 po 2 ml (11,25 mg/2 ml)	IpsePharma Biotech; PharmaSwiss d.o.o.	Francuska; Republika Srbija	30.702,20	0,134 mg	365,70	-	1. Endometriozna (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci , kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Prvi (centralni) preran pubertet (E22.8).	STAC : Lek se uvođi 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 zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037093	L02AE04	triporelin	DIPHERELINE	pršlak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa prožušenim oslobađanjem	boćica sa pršlakom i ampulu sa rastvaračem, 1 po 2 ml (22,5 mg/2 ml)	IpsePharma Biotech	Francuska	61.404,60	0,134 mg	365,70	-	1. Endometriozna (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci , kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Prvi (centralni) preran pubertet (E22.8).	STAC : Lek se uvođi 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 zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037090	L02AE04	triporelin	DIPHERELINE	pršlak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa pršlakom i ampulu sa rastvaračem, 7 po 1 ml (0,1 mg/1 ml)	PharmaSwiss d.o.o.; IpsePharma Biotech	Republika Srbija; Francuska	3,321,40	0,1 mg	474,49	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97)	STAC : Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0069137	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju/infužiju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjenoj injekcioni špric, 5 po 0,2 ml (12Ml/0,2ml)	Hospira Enterprises B.V.; Hospira Zagreb d.o.o.	Holandija; Republika Hrvatska	11.946,30	0,35 mg	6.968,68	-		STAC
0069138	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju/infužiju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjenoj injekcioni špric, 5 po 0,5 ml (30Ml/0,5ml)	Hospira Enterprises B.V.; Hospira Zagreb d.o.o.	Holandija; Republika Hrvatska	18.423,00	0,35 mg	4.298,70	-		STAC
0069139	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju/infužiju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjenoj injekcioni špric, 5 po 0,5 ml (48Ml/0,5ml)	Hospira Zagreb d.o.o.	Holandija; Republika Hrvatska	26.226,80	0,35 mg	3.824,74	-		STAC
0069130	L03AA02	filgrastim	ZARZIO	rastvor za injekciju/infužiju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjenoj injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (30 Ml/0,5 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	3.684,60	0,35 mg	4.298,70	-		STAC
0069131	L03AA02	filgrastim	ZARZIO	rastvor za injekciju/infužiju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjenoj injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (48 Ml/0,5 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	5.245,40	0,35 mg	3.824,77	-		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
0328336	L03AB04	interferon alfa 2a	ROFERON A	rastvor za injekciju špric	napunjeno injekcioni špric, 1 po 3000000 i.j./0,5 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	1.451,30	2 Mi.j.	967,53	-	1. Hronični hepatitis B: a) Obe obale hroničnog hepatitisa B: HBeAg pozitivan i HBeAg negativ hronični hepatit B: HBV-DNA (PCR) + b) Prisutna replikacija virusa > 6 meseci c) Biohemski površena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: e) boljih od 6 meseaca sa kontraindikacijama za primenu interferona f) Dose: HBeAg pozitivan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedeljno, 12-24 meseci. HBeAg negativ hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedeljno, 12-24 meseci. za decu: 5-6 miliona i.j./m <sup>2</sup> 3x nedeljno, 4-6 meseci. Lek se deli na oznaku maljenja infekologa i hepatologa/gastroenterologa. 2. Hronični hepatitis C: a) Antitela na virus hepatitisa C pozitivna u serumu >6 meseci. b) Prisutna replikacija HCV (HCV RNA-PCR+) c) Biohemski površena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki dokazana aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatit i kompenzovana cirroza jetre. e) Dose: rekombinarni interferon alfa sa primeniye u dozi od 3 miliona i.j. 3x nedeljno, 52 nedelje za decu: 5 miliona i.j./m <sup>2</sup> 3x nedeljno, 52 nedelje. 3. Hemofilična mjetločna leukemija. 4. T-lymفوцитомија. 5. Odražavanje remisije multiplog mijeloma. 6. Neuroendokrinici tumori na osnovu mišljenja konzilijuma za neuroendokrinie tumore Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma Kliničkog centra.	
0010221	L04AA04	anti-humani T limfociti imunoglobulin kunića	GRAFALON	koncentrat za rastvor za infuziju	10 po 5 ml (20 mg/ml)	Neovi Biotech GmbH	Nemačka	299.476,70	0,1 g	29.947,67	-		STAC
0010220	L04AA04	anti-humani T limfociti imunoglobulin kunića	GRAFALON	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 5 ml (20 mg/ml)	Neovi Biotech GmbH	Nemačka	29.947,70	0,1 g	29.947,70	-		STAC
0010225	L04AA04	anti-T limfoceti imunoglobulin za humani upotrebu, zedići	THYMOGLOBULINE	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 25 mg	Genzyme Polyclonals S.A.S.	Francuska	18.038,70	0,1 g	72.154,80	-		STAC
0014111	L04AD01	ciklosporin	SANDIMUN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampulka, 10 po 5 ml (50 mg/ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	10.737,60	0,25 g	1.073,76	-		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	111,80	0,1 g	29,81	-		
0162192	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	rastvor za injekciju	ampulka, 5 po 3 ml (75 mg/3 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	111,80	0,1 g	29,81	-		
1162485	M01AB05	diklofenak	RAPTEN-K	obložena tabletta	blister, 10 po 50 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	61,70	0,1 g	12,34	-		
1162487	M01AB05	diklofenak	RAPTEN DUO	tabletta sa modifikovanim oslobadanjem	blister, 30 po 75 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	280,40	0,1 g	12,46	-		
1162190	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	film tabletta	blister, 20 po 50 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	82,50	0,1 g	8,25	-		
1162193	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	tabletta sa modifikovanim oslobadanjem	blister, 20 po 100 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	160,70	0,1 g	8,04	-		
1162441	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	gastroenterotorna tabletta	blister, 20 po 50 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	82,50	0,1 g	8,25	-		
1162442	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	tabletta sa produženim oslobadanjem	blister, 20 po 100 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	160,70	0,1 g	8,04	-		
1162445	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	supozitorija	strip, 10 po 50 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	144,50	0,1 g	28,90	-		
1162403	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN DUO	kapsula sa modifikovanim oslobadanjem, tvrdna	blister, 30 po 75 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	280,40	0,1 g	12,46	-		
5162648	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	supozitorija	10 po 50 mg	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	106,40	0,1 g	21,28	-		
1162402	M01AB05	diklofenak	DICLOFENAC-RETARD	tabletta sa produženim oslobadanjem	blister, 20 po 100 mg	Remedica Ltd	Kipar	160,70	0,1 g	8,04	-		
1162520	M01AB15	ketorolak	ZODOL	film tabletta	10 po 10 mg	Hemofarm a.d. u saradnji sa F. Hoffmann-La Roche, Švajcarska	Republika Srbija	504,40	30 mg	151,32	-		
0162522	M01AB15	ketorolak	ZODOL	rastvor za injekciju	ampulka, 5 po 30 mg/ml	Hemofarm a.d. u saradnji sa F. Hoffmann-La Roche, Švajcarska	Republika Srbija	353,80	30 mg	70,76	-		
1162555	M01AB16	aceklofenak	AFLAMIL	film tabletta	blister, 20 po 100 mg	Gedeon Richter PLC. u saradnji sa Almirall AG	Mađarska	380,30	0,2 g	38,03	-		
1161263	M01AC05	toroksikam	XEFO RAPID	film tabletta	blister, 20 po 8 mg	Takeda GmbH	Nemačka	388,00	12 mg	29,10	-		

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
0161022	M01AC06	melošikam	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	IUPROFEN	film tableta	blistar, 30 po 400 mg	Union-Medic d.o.o.	Novi Sad	97.90	1,2 g	9.79	-		
1162512	M01AE01	ibuprofen	RAPIDOL	film tableta	blistar, 30 po 400 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	97.90	1,2 g	9.79	-		
1162513	M01AE01	ibuprofen	RAPIDOL	film tableta	blistar, 30 po 600 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	141.60	1,2 g	9.44	-		
1162423	M01AE02	naproksen	NAPROKSEN HF	film tableta	blistar, 20 po 375 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	193.60	0,5 g	12.91	-		
0162088	M01AE03	ketoprofen	KETONAL	rastvor za injekciju	10 ampula po 100 mg/2 ml	Lek farmaceutska država d.d.	Slovenija	367.70	0,15 g	55.16	-		
1162089	M01AE03	ketoprofen	KETONAL FORTE	film tableta	bodica staklena, 20 po 100 mg	Lek farmaceutska država d.d.	Slovenija	166.30	0,15 g	12.47	-		
1162220	M01AE11	tiaprofenska kiselina	TURGANIL	tableta	blistar, 20 po 300 mg	Union-Medic d.o.o.	Novi Sad	239.10	600 mg	23.91	-		
0082320	M03AB01	suksametonijum	MIDARINE	rastvor za injekciju/infuziju	100 po 2 ml (100 mg/2 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	4.745.10	-	-	-		STAC
0082290	M03AC04	atrakurijum beslat	TRACRIUM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2,5 ml (25 mg/2,5 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	639.80	-	-	-		STAC
0082291	M03AC04	atrakurijum beslat	TRACRIUM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	1.279.40	-	-	-		STAC
0082302	M03AC04	atrakurijum-beslat	ACURMIL	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (50mg/5ml)	Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.P.A.	Italija	1.279.40	-	-	-		STAC
0082052	M03AC09	rokuronijum bromid	ESMERON	rastvor za injekciju	10 po 5 ml (50 mg/5 ml)	N.V. Organon	Holandija	4.808.00	-	-	-		STAC
0082410	M03AC11	cisatrakurijum beslat	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	1.019.50	-	-	-		STAC
0082411	M03AC11	cisatrakurijum beslat	NIMBEX	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (2 mg/ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Aspen Bad Odesloe GmbH	Italija; Nemačka	2.041.70	-	-	-		STAC
0082111	M03AX01	toksin clostridium botulinum tip A	DYSPORT	prašak za rastvor za injekciju	bodica, 2 po 500LD50 jed.	Ipsen Biopharm Limited	Velika Britanija	58.224.10	-	-	-	1. Cerebralna paraliza sa spastičitetom i/ili distonijom i urednim mentalnim stanjem (G90.0, G90.1, G90.2, G90.3, G90.8); 2. Spazmolidična distrofija, biefrosazam, hemifacijalni spazam, tortikola (ervikalna distonija), (G24.1, G24.2, G24.3, G24.4, G24.5, G24.8, G24.9, G24.0, G51.3); 3. Postpopopleksična distonija šake, ruke i stopala. (G81.8, G83.1, G83.2);	STAC
0082115	M03AX01	botulinum toxin tip A	BOTOX	prašak za rastvor za injekciju	bodice staklena, 1 po 100 J.	Allergan Pharmaceuticals Ireland	Irska	16.076.60	-	-	-	1. Cerebralna paraliza sa spastičitetom i/ili distonijom i urednim mentalnim stanjem (G90.0, G90.1, G90.2, G90.3, G90.8); 2. Spazmolidična distrofija, biefrosazam, hemifacijalni spazam, tortikola (ervikalna distonija), (G24.1, G24.2, G24.3, G24.4, G24.5, G24.8, G24.9, G24.0, G51.3); 3. Postpopopleksična distonija šake, ruke i stopala. (G81.8, G83.1, G83.2);	STAC
0059089	M05BA06	ibandronska kiselina	BONVIVA	rastvor za injekciju	napunjenoj injekcioni šprici, 1 po 3 ml (3 mg/3 ml)	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	1.827.30	6mg	3.654.60	-	Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3,5 SD) kod žena kod kojih nije moguća primena oralnih bisfosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bisfosfonata može dobiti oblik u formi gastroenterološke bolesti ili postojanju hroničnog gastritisa sa grozivnog gastritisa ili ulkuane bolesti ili pogoršanja postojeće bolesti jednjaka ili želuca ili creva verifikovano gastroskopiskim nalazom ili - o postojanju sindroma intestinalne malabsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije.	STAC; Lek se uводи у терапiju на основу mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0059088	M05BA06	ibandronska kiselina	ALVODRONIC	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcioni šprici	1 po 3 ml (3mg/3ml)	Synthron BV; Synthon Hispania SL	Holandija; Španija	1.827.30	6mg	3.654.60	-	Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3,5 SD) kod žena kod kojih nije moguća primena oralnih bisfosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bisfosfonata može dobiti oblik u formi gastroenterološke bolesti ili postojanju hroničnog gastritisa sa grozivnog gastritisa ili ulkuane bolesti ili pogoršanja postojeće bolesti jednjaka ili želuca ili creva verifikovano gastroskopiskim nalazom ili - o postojanju sindroma intestinalne malabsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije.	STAC; Lek se uводи у терапiju на основу mišljenja 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
0059213	M05BA08	zoledronska kiselina	ACLASTA	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 100 ml (0.05 mg/ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	25.378,70	4 mg	20.302,96	-	1. Za lečenje teških oblika osteoporoz (DEXA T vrednosti ≤ -3,5 SD) sa povećanim rizikom od frakture kod bolesnika sa nedavanom frakturom kuka usled luke povrede, a kod kojih nije moguća primena oralnih bisfosfonata. Nemogućnost primene oralnih bisfosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa: - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ulkusne bolesti, uključujući ulkusne jeftinije jednjaka ili želulicu ili creva ventilkovano gasteropoplaks nalazom; - o postojanju sindroma intestinalne malabsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije. 2. Za lečenje teških oblika osteoporoz (DEXA T vrednosti ≤ -3,5 SD) povezane sa dugotrajnom terapijom sistemskim glukokortikoidima kod žena u postmenopauzi i muškaraca sa povećanim rizikom od frakture. 3. Terapija Paget-ove bolesti.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1., 2. i 3. lek se uводи у терапију на основу mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu dejstvuost na sekundarnom ili terciarnom nivou.
9080161	N01AB08	sevofluran	SEVORANE	para za inhalaciju, tečnost	boca plastična, 1 po 250 ml (100%)	Aesciva Queenborough Ltd.; AbbVie S.R.L.	Velika Britanija; Italija	15.175,70	-	-	-		STAC
0080000	N01AF03	tlopental - natrijum	THIOPENTAL INJECTION BP 500 mg	pršak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 50 po 500 mg	Rotexmedica GmbH	Nemačka	9.983,50	-	-	-		
0087555	N01AH01	fentanil	FENTANYL	rastvor za injekciju	50 po 10 ml (0,05 mg/1 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	6.846,00	-	-	-		STAC
0087559	N01AH01	fentanil	FENTANYL PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 10 ml (0,05 mg/1 ml)	Rotexmedica GmbH; Arzneimittelwerk	Nemačka	1.369,20	-	-	-		STAC
0087575	N01AH02	alfentanil	RAPIFEN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 10 ml (0,5 mg/1 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	11.480,00	-	-	-		STAC
0087171	N01AH03	sufentanil	SUFENTA forte	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (0,25 mg/5 ml)	Glaxo Smith Kline Manufacturing S.p.a.	Italija	1.345,10	-	-	-		STAC
0087621	N01AH06	remifentanil	ULTIVA	prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 5 po 2 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Glaxo Operations UK Limited	Velika Britanija	4.626,40	-	-	-		STAC
0080300	N01AX07	etomidat	HYPNOMIDATE	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 ml (2 mg/ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	571,90	-	-	-		STAC
0080420	N01AX10	propofol	PROPOFOL 1% Fresenius	emulzija za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 20 ml (10 mg/ml)	Fresenius Kabi Austria GMBH	Austrija	1.215,10	-	-	-		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	673,80	-	-	-		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	1.192,00	-	-	-		STAC
0080432	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO	emulzija za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 20 ml (10 mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	1.215,10	-	-	-		STAC
0080431	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 1%	emulzija za injekciju/infuziju	boca, 1 po 50 ml (10 mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	6.738,00	-	-	-		STAC
0080430	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 1%	emulzija za injekciju/infuziju	boćica, 10 po 100 ml (10 mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	11.920,00	-	-	-		STAC
0080433	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 2%	emulzija za injekciju/infuziju	boca staklena, 10 po 50 ml (20mg/ml)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	11.021,70	-	-	-		STAC
0081581	N01BB01	bupivakain	MARCAINE 0,5%	rastvor za injekciju	boćica staklena, 5 po 20 ml (5 mg/ml)	Recipharm Monts	Francuska	1.062,50	-	-	-		STAC
0081582	N01BB01	bupivakain	MARCAINE SPINAL 0,5%	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 ml (5 mg/ml)	Cenex SAS	Francuska	2.314,40	-	-	-		STAC
0081583	N01BB01	bupivakain	MARCAINE SPINAL 0,5% HEAVY	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 ml (5 mg/ml)	Cenex SAS	Francuska	2.471,90	-	-	-		STAC
0081013	N01BB01	bupivakain	BUPI-ALLEMAN	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (5 mg/ml)	ALLEMAN PHARMA GMBH	Nemačka	2.012,30	-	-	-	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	226,10	-	-	-		
0081560	N01BB02	lidokain	LIDOKAIN-HLORID 2%	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.285,70	-	-	-		
0081623	N01BB02	lidokain	LIDOCOINE SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 ml (10mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	495,50	-	-	-		
0081626	N01BB02	lidokain	LIDOCOINE SOPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 100 po 2 ml (20mg/ml)	Sopharma AD	Bugarska	2.571,40	-	-	-		
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	4.361,90	-	-	-		STAC
0081540	N01BB52	lidokain, adrenalin (epinefrin)	LIDOKAIN 2%-ADRENALIN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (40 mg+0,025 mg)	Galenika a.d.	Republika Srbija	919,80	-	-	-		
4081718	N01BB52	lidokain, hlorheksidin	CATHEJELL SA LIDOKAINOM gel	aplikator, 25 po 12,5g (20mg/g+0,5mg/g)	Pharmazeutische Fabrik Montavit Ges.m.b.H.	Austrija	2.702,10	-	-	-	-	Upotreba prilikom aplikacije katetera, endoskopa ili drugih medicinskih instrumenata u uretru.	Samo za decu.
0087854	N02AA01	morfin	MORFIN HIDROHLORID ALKALOID	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 20 mg/ml	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	709,50	30 mg	106,43	-		
0087018	N02AB02	peridiin hidrohlorid	DOLANTIN	rastvor za injekciju	5 po 2 ml/100 mg	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH; Delpharm Dijon	Nemačka; Francuska	486,50	400 mg	389,20	-		STAC
0087531	N02AX02	tramadol	TRODON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (50 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	169,10	0,3 g	202,92	-		

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
0087533	N02AX02	tramadol	TRODON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 ml (100 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	235,30	0,3 g	141,18	-		
0086431	N02BB02	metamizol natrijum	NOVALGETOL	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2,5 g/5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.445,10	3 g	34,68	-		
0086418	N02BB02	metamizol natrijum	ANALGIN	rastvor za injekciju	ampula 50 po 2,5 g/5 ml	Alkaloid a.d.	Rakovica Makedonija	1.445,10	3 g	34,68	-		
0086930	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL PHARMASWISS	rastvor za infuziju	bocic, 10 po 100 ml (10 mg/ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	1.701,60	3 g	510,48	-		
0088333	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 50 ml (10mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	1.421,30	3g	852,78	-		
0088334	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 100 ml (10mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	1.701,60	3g	510,48	-		
0086666	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL ACTAVIS	rastvor za infuziju	bodica staklena, 10 po 100 ml (10mg/ml)	S.M. Farmaceutici SRL	Italija	1.701,60	3 g	510,48	-		
0084520	N03AA02	fenobarbital (fenobarbiton)	PHENOBARBITON NATRIJUM	pršlak i rastvarač za rastvor za injekciju	ampula sa materičicom, 5 po 2 ml (220 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.433,20	0,1 g	130,29	-		
0085353	N04BB01	amantadin sulfat	PK MERZ	rastvor za infuziju	10 po 500 ml (200 mg)	Merz Pharma GmbH	Nemačka	12.314,30	-	-	-	STAC: U terapiji off-faze parkinsonizma koji ne reaguju na peroralni oblik amantadina.	
0072661	N05AB02	flufenazin	MODITEN Depo	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (25 mg /ml)	Krka d.d.	Slovenija	1.620,70	1 mg	12,97	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihiijatra.
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	1.929,60	3,3 mg	25,47	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihiijatra.
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	328,70	8 mg	52,59	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihiijatra.
0070654	N05AE04	ziprasidon	ZELDOX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	1 po 1,2 ml (20 mg/ml)	Pfizer PGM	Francuska	2.109,10	40 mg	3.515,17	-	1. Agitacija kod shizofrenije i drugih psihičkih poremećaja za pacijente sa nezadovoljavajućim odgovorom na dva prethodno primenjena antipsihotika (F20-F22). 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/neuropsihiijatra u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu djelatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou.
0070925	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bodica i rastvarač u napunjenoj injekcionom šprici, 1 po 25 mg	Cilag AG	Švajcarska	10.082,00	2,7 mg	1.088,86	-	Shizofrenija, shizolipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošču (F20-F29). 1. Nekomplijirani pacijenti ili koji imaju neželjene efekte na klasičnim depima koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistencija na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihiijatra.
0070926	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bodica i rastvarač u napunjenoj injekcionom šprici, 1 po 37,5 mg	Cilag AG	Švajcarska	13.089,40	2,7 mg	942,44	-	Shizofrenija, shizolipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošču (F20-F29). 1. Nekomplijirani pacijenti ili koji imaju neželjene efekte na klasičnim depima koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistencija na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihiijatra.
0070927	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bodica i rastvarač u napunjenoj injekcionom šprici, 1 po 50 mg	Cilag AG	Švajcarska	16.097,90	2,7 mg	869,29	-	Shizofrenija, shizolipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošču (F20-F29). 1. Nekomplijirani pacijenti ili koji imaju neželjene efekte na klasičnim depima koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistencija na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihiijatra.
0070131	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa produženim celokobadanjem	nапуњен инјекциони ѕприц, 1 по 0,8 ml (50 mg/0,5 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	19.661,60	2,5 mg	983,08	-	Shizofrenija, shizolipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošču (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplijanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjan risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihiijatra.
0070132	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa produženim celokobadanjem	nапуњен инјекциони ѕприц, 1 po 0,75 ml (75 mg/0,75 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	25.538,10	2,5 mg	851,27	-	Shizofrenija, shizolipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošču (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplijanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjan risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihiijatra.
0070134	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa produženim celokobadanjem	nапуњен инјекциони ѕприц, 1 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	31.423,10	2,5 mg	785,58	-	Shizofrenija, shizolipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošču (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplijanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjan risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihiijatra.
0070133	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa produženim celokobadanjem	nапуњен инјекциони ѕприц, 1 po 1,5 ml (150 mg/1,5 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	47.102,90	2,5 mg	785,05	-	Shizofrenija, shizolipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošču (F20-F29). Pacijenti koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplijanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjan risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihiijatra.
0071123	N05BA01	diazepam	BENSEDIN	rastvor za injekciju /infuziju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	290,40	10 mg	29,04	-		
0071834	N05CD08	midazolam	DORMICUM	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 5 mg/5 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	706,00	15 mg	211,80	-		STAC
0071835	N05CD08	midazolam	DORMICUM	rastvor za injekciju	5 po 15 mg/3 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	738,40	15 mg	147,68	-		STAC
0071838	N05CD08	midazolam	MIDAZOLAM PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 6 ml (5mg/5mL)	Rotamedica GmbH	Nemačka	706,00	15mg	211,80	-		STAC
0071839	N05CD08	midazolam	MIDAZOLAM PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 3ml (15mg/3mL)	Arzneimittelwerk	Nemačka	1.476,80	15mg	147,68	-		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
0089000	N06BC01	kofein	PEVONA	rastvor za infuziju i oralni rastvor	ampula, 10 po 1ml (20mg/ml)	Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Austrija	24.455,90	0,4g	97.823,60	-	Terapija apnee kod prevremeno rođene novorođenčadi (P07.O; P07.T; P07.Z).	
0089065	N07AA01	neostigmin metilsulfat	NEOSTIGMINE/ COOPER	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 1 ml (2,5 mg/ml)	Cooper S.A.	Grčka	1.601,80	2 mg	25,63	-		STAC
0088067	N07AA01	neostigmin-metilsulfat	NEOSTIGMINE/ COOPER	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 1 ml (2,5mg/ml)	Cooper S.A.	Grčka	320,40	2 mg	25,63	-		STAC
2087506	N07BC02	metadon	METADON ALKALOID	oralni rastvor	bocića, 1 po 100 ml (10 mg/ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	907,50	25 mg	22,69	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanih karcinomom) (C00-C97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se užudi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se užudi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
2087507	N07BC02	metadon	METADON ALKALOID	oralni rastvor	boca, 1 po 1000 ml (10 mg/ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	5.045,30	25 mg	12,61	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanih karcinomom) (C00-C97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se užudi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se užudi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
2087516	N07BC02	metadon	METADON MOLTENI	oralni rastvor	bocića plastična, 1 po 1000 ml (5 mg/ml)	L. Molteni & C. Del F., LLI Alitti Società Di Esercizio S.P.A.	Italija	5.330,70	25 mg	26,65	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanih karcinomom) (C00-C97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se užudi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili tercijarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se užudi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
2087501	N07BC02	metadon	METADON KRKA	oralni rastvor	1 po 1000ml (10mg/ml)	Krka, tovarna zdravil d.d.	Slovenija	5.045,30	25mg	12,61	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanih karcinomom) (C00-C97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se užudi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0058334	R06AC03	hloropramin	SYNOOPEN	rastvor za injekciju	ampula,10 po 20 mg/2 ml	Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company	Hrvatska; Mađarska	843,40	20 mg	84,34	-		
0119150	R07AA02	poraktant alfa	CUROSURF	suspenzija za endotracheopulmonalni u okuparvanje	bocića staklena, 2 po 1,5 ml (120 mg/5 ml)	Chiesi Farmaceutici S.p.A; Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Italija; Austrija	93.052,60	0,16 g	62.035,07	-		Lelek se užudi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0119157	R07AA02	fosfolipidna frakcija iz pluća goveda (surfakant)	ALVEOFACT	praspak za suspenziju za endotracheopulmonalni u okuparvanje	bocića sa praspakom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2,4 ml (45mg/ml)	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	24.872,80	160 mg	73.697,19	-		Lelek se užudi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0119158	R07AA02	fosfolipidna frakcija iz pluća goveda (surfakant)	ALVEOFACT	praspak za suspenziju za endotracheopulmonalni u okuparvanje	bocića sa praspakom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2,4 ml (45mg/ml)	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	49.000,60	160 mg	72.593,48	-		Lelek se užudi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0180030	V03AB14	protamin-sulfat	PROTAMIN SULFAT	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.282,00	-	-	-		STAC
0189100	V03AB25	flumazenil	ANEXATE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (0,5 mg/0,1 ml)	Cephalapharm Arzneimittel GmbH	Nemačka	3.211,00	-	-	-		STAC
0189101	V03AB25	flumazenil	ANEXATE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 10 ml (1 mg/0,1 ml)	Cephalapharm Arzneimittel GmbH	Nemačka	7.127,70	-	-	-		STAC
0189102	V03AB25	flumazenil	FLUMAZENIL B. BRAUN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (0,1mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	3.211,00	-	-	-		STAC
0189103	V03AB25	flumazenil	FLUMAZENIL B. BRAUN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 10 ml (0,1mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	7.127,70	-	-	-		STAC
0189011	V03AB35	sugamadeks	BRIDION	rastvor za injekciju	bocića staklena, 10 po 2 ml (100mg/ml)	N.V. Organon	Holandija	83.724,20	-	-	-	Reverzija neuromuskularne blokade, selektivni blokator rokuronijum-bromida (T48.1; T88.4).	Samoz decu.
1189121	V03AC03	deferasiroks	EXJADE	tableta za oralnu suspenziju	blister, 28 po 250mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	40.916,20	-	-	-		Samoz decu. Lek se užudi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specijalnosti u službi hematologije zdravstvene ustanove na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0184027	V03AF03	kalcijum folinat	LEUCOVORIN Kalcijum	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 50 mg/5 ml	Pfizer (Perth) PTY. Ltd	Australija	2.538,30	60 mg	304,60	-		STAC
0012070	V04CF01	prečišćeni proteininski derivat tuberkulina za humanu upotrebu	PPD-T TUBERKULIN	rastvor za injekciju	10 po 2,5 ml (3 i.u./0,1ml)	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	21.230,30	-	-	-		
0176042	V07AB..	voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE	rastvarač za parenteralnu upotrebu	ampula, 50 po 5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	717,10	-	-	-		
0176000	V07AB..	voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE B. BRAUN	rastvarač za parenteralnu upotrebu	boca plastična, 20 po 100ml	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španjija	1.490,30	-	-	-		
0176001	V07AB..	voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE B. BRAUN	rastvarač za parenteralnu upotrebu	boca plastična, 10 po 250 ml	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španjija	786,50	-	-	-		
0176002	V07AB..	voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE B. BRAUN	rastvarač za parenteralnu upotrebu	boca plastična, 10 po 500ml	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španjija	942,60	-	-	-		
2194362	V08AA05	ijkotaksaminska kiselina	TELEBRIX GASTRO	rastvor za oralni i rektalni primenu	1 po 100 ml (300 mg/ml)	Guerbet	Franckija	767,90	-	-	-		STAC
0199210	V08AB02	joheksol	OMNIPAQ	rastvor za injekciju	10 po 50 ml (300 mg /ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	14.944,40	-	-	-		STAC
0199211	V08AB02	joheksol	OMNIPAQ	rastvor za injekciju	boca plastična, 10 po 100 ml (300 mg /ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	32.672,60	-	-	-		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
0199214	V08AB02	johesol	OMNIPACQUE	rastvor za injekciju	boca plastичna, 10 po 50 ml (350 mg /ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	15,471.30	-	-	-		STAC
0199215	V08AB02	johesol	OMNIPACQUE	rastvor za injekciju	10 po 100 ml (350 mg /ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	30,942.60	-	-	-		STAC
0199217	V08AB02	johesol	OMNIPACQUE	rastvor za injekciju	10 po 200 ml (350 mg /ml)	GE Healthcare Ireland Limited	Irska	58,773.00	-	-	-		STAC
0199218	V08AB02	johesol	OMNIPACQUE	rastvor za injekciju	boca plastичna, 6 po 500 ml (350 mg /ml)	GE Healthcare Ireland Limited	Irska	91,349.50	-	-	-		STAC
0194350	V08AB03	joksaglat meglumim, joksaglat natrijum	HEXBRIX 320	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (320 mg/ml)	Guerbet	Francuska	1,460.70	-	-	-		STAC
0194351	V08AB03	joksaglat meglumim, joksaglat natrijum	HEXBRIX 320	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (320 mg/ml)	Guerbet	Francuska	2,773.90	-	-	-		STAC
0194292	V08AB05	jpromid	ULTRAVIST 300	rastvor za infuziju	bocića staklena, 10 po 50 ml (623,4 mg/ml)	Bayer AG; Bayer farmaceutska držba d.o.o.	Nemачka; Slovenija	18,656.90	-	-	-		STAC
0194293	V08AB05	jpromid	ULTRAVIST 300	rastvor za infuziju	bocića staklena, 10 po 100 ml (623,4 mg/ml)	Bayer AG; Bayer farmaceutska držba d.o.o.	Nemачka; Slovenija	34,415.00	-	-	-		STAC
0194255	V08AB05	jpromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	bocića staklena, 10 po 50 ml (768,86 mg/ml)	Bayer AG; Bayer farmaceutska držba d.o.o.	Nemачka; Slovenija	21,217.80	-	-	-		STAC
0194258	V08AB05	jpromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	bocića staklena, 10 po 100 ml (768,86 mg/ml)	Bayer AG; Bayer farmaceutska držba d.o.o.	Nemачka; Slovenija	42,434.60	-	-	-		STAC
0194257	V08AB05	jpromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 200 ml (768,86 mg/ml)	Bayer AG; Bayer farmaceutska držba d.o.o.	Nemачka; Slovenija	84,802.30	-	-	-		STAC
0194259	V08AB05	jpromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	boca staklena, 8 po 500 ml (768,86 mg/ml)	Bayer AG; Bayer farmaceutska držba d.o.o.	Nemачka; Slovenija	169,546.40	-	-	-		STAC
0199406	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 50 ml sa 300 mg joda/ml (63,6%)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	14,994.20	-	-	-		STAC
0199411	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 75 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	22,434.70	-	-	-		STAC
0199413	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 100 ml (300mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	29,913.00	-	-	-		STAC
0199412	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 150 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	44,869.50	-	-	-		STAC
0199415	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 200 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	59,826.00	-	-	-		STAC
0199416	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 5 po 500 ml (300 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	63,823.50	-	-	-		STAC
0199407	V08AB07	joversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 50 ml sa 350 mg joda/ml (74,1%)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	17,226.20	-	-	-		STAC
0199408	V08AB07	joversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 100 ml (350 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	33,591.10	-	-	-		STAC
0199409	V08AB07	joversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 150 ml (350 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	54,518.50	-	-	-		STAC
0199410	V08AB07	joversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 5 po 500 ml (350 mg joda/ml)	Liebel-Flarsheim Canada INC.	Kanada	63,823.50	-	-	-		STAC
0199463	V08AB09	jodisanol	VISIPACQUE	rastvor za injekciju	10 po 50 ml (320 mg /ml)	GE Healthcare AS	Norveška	21,040.50	-	-	-		
0199464	V08AB09	jodisanol	VISIPACQUE	rastvor za injekciju	10 po 100 ml (320 mg /ml)	GE Healthcare AS	Norveška	41,932.70	-	-	-		
0199474	V08AB10	jomeprrol	IMERON 300	rastvor za injekciju	bocića staklena, 1 po 50 ml (300mg /ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	1,447.90	-	-	-		STAC
0199477	V08AB10	jomeprrol	IMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (350mg /ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	2,895.80	-	-	-		STAC
0199479	V08AB10	jomeprrol	IMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (300mg /ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	5,392.20	-	-	-		STAC
0199478	V08AB10	jomeprrol	IMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (300mg /ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	13,480.40	-	-	-		STAC
0199469	V08AB10	jomeprrol	IMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 50 ml (350mg /ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	1,547.70	-	-	-		STAC
0199471	V08AB10	jomeprrol	IMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (350mg /ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	3,095.50	-	-	-		STAC
0199473	V08AB10	jomeprrol	IMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (350mg /ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	5,991.30	-	-	-		STAC
0199472	V08AB10	jomeprrol	IMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (350mg /ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	15,477.50	-	-	-		STAC
0199465	V08AB10	jomeprrol	IMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 50 ml (400mg /ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	2,096.90	-	-	-		STAC
0199466	V08AB10	jomeprrol	IMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (400mg /ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	4,094.00	-	-	-		STAC
0199468	V08AB10	jomeprrol	IMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (400mg /ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	8,188.10	-	-	-		STAC
0199467	V08AB10	jomeprrol	IMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (400mg /ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	18,929.40	-	-	-		STAC
0199480	V08AB11	jobitridol	XENETIX 300	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (300 mg/ml)	Guerbet	Francuska	1,665.00	-	-	-		STAC
0199481	V08AB11	jobitridol	XENETIX 300	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (300 mg/ml)	Guerbet	Francuska	3,372.00	-	-	-		STAC
0199482	V08AB11	jobitridol	XENETIX 350	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (350 mg/ml)	Guerbet	Francuska	1,798.00	-	-	-		STAC
0199483	V08AB11	jobitridol	XENETIX 350	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (350 mg/ml)	Guerbet	Francuska	3,529.60	-	-	-		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
3192101	V08BA02	barijum sulfat	BARIJUM SULFAT	oralna/retkaltina suspenzija	kontejner plastični, 1 po 5 l (15 g/ml)	Hemofarm d.o.o.	Republika Srbija	5,673,00	-	-	-		
0199430	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGIST	rastvor za injekciju	bodica staklena, 10 po 20 ml (0,5mmol/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	24.088,40	-	-	-		STAC
0199015	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 5 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	792,70	-	-	-		STAC
0199021	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bodica staklena, 10 po 5 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	7.927,00	-	-	-		STAC
0199011	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 10 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	1.585,30	-	-	-		STAC
0199017	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bodica staklena, 10 po 10 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	15.853,00	-	-	-		STAC
0199012	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 15 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	2.377,30	-	-	-		STAC
0199018	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bodica staklena, 10 po 15 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	23.773,00	-	-	-		STAC
0199013	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 20 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	2.408,80	-	-	-		STAC
0199019	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bodica staklena, 10 po 20 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	24.088,40	-	-	-		STAC
0199014	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 30 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	3.614,10	-	-	-		STAC
0199020	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bodica staklena, 10 po 30 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	36.141,00	-	-	-		STAC
0199010	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 100 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	10.814,30	-	-	-		STAC
0199016	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	bodica staklena, 10 po 100 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	108.143,00	-	-	-		STAC
0199475	V08CA02	gadoterična kiselina	DOTAREM	rastvor za injekciju	15 ml po (0,5 mmol/ml)	Guerbet	Francuska	3.753,10	-	-	-		STAC
0199476	V08CA02	gadoterična kiselina	DOTAREM	rastvor za injekciju	20 ml po (0,5 mmol/ml)	Guerbet	Francuska	4.859,70	-	-	-		STAC
0199422	V08CA03	gadodiamid	OMNISCAN	rastvor za injekciju	0,5 mmol/ml (287mg/ml) bodica, 10 po 20 ml	GE Healthcare Ireland; GE Healthcare AS	Irska; Norveška	23.852,90	-	-	-		STAC
0199491	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 10 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	3.195,40	-	-	-		STAC
0199490	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 15 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	4.793,00	-	-	-		STAC
0199492	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 20 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	6.258,30	-	-	-		STAC
0199486	V08CA09	gadobutrol	GADOVIST	rastvor za injekciju	bodica staklena, 10 po 30 ml (1mmol/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer farmaceutska držba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	221.064,10	-	-	-		STAC
0199487	V08CA09	gadobutrol	GADOVIST	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 5 po 7,5 ml (1 mmol/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer farmaceutska držba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	28.705,30	-	-	-		STAC
0199535	V08CA10	gadoksetinska kiselina	PRIMOVIST	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 1 po 10 ml (181,43 mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer Farmaceutska držba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	19.612,00	-	-	-		STAC