

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

(ИНТЕРНО ПРЕЧИШЋЕН ТЕКСТ)\*

Члан 1.

Овим правилником утврђује се Листа лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања (у даљем тексту: Листа лекова).

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

Члан 2.

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

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

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

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

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

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

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

Листа А састоји се из 14 група лекова,

Листа А1 састоји се из 12 група лекова,

Листа Б састоји се из 12 група лекова,

Листа Ц састоји се из 4 групе лекова,

Листа Д састоји се из 14 група лекова.

Члан 3.

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

- следеће податке о леку:

1) шифра јединствене класификације лека – ЈКЛ,

2) шифра лека анатомско-терапијско-хемијска – АТЦ,

3) интернационално незаштићено име лека – ИНН,

4) заштићено име лека,

5) фармацеутски облик лека – ФО,

6) паковање и јачина лека,

---

\* ИНТЕРНО ПРЕЧИШЋЕН ТЕКСТ Правилника сачињен је на основу текста Правилника објављеног у „Службеном гласнику РС“, број 45/17, исправке објављене у „Службеном гласнику РС“, број 56/17, измене објављене у „Службеном гласнику РС“, број 70/17, измене и допуне објављене у „Службеном гласнику РС“, број 76/17, измена и допуна објављених у „Службеном гласнику РС“, број 87/17, исправке објављене у „Службеном гласнику РС“, број 89/17 и измена и допуна објављених у „Службеном гласнику РС“, број 103/17.

- 7) назив произвођача лека,
- 8) држава производње лека,
- 9) цена лека на велико за паковање,
- 10) дефинисана дневна доза – ДДД,
- 11) цена лека на велико по ДДД,
- 12) партиципација осигураног лица,
- 13) индикација,
- 14) напомена;

- следеће податке о дијететском производу:

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

Листа Д садржи следеће податке о леку:

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

#### Члан 4.

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

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

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

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

## Члан 5.

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

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

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

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

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

## Члан 6.

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

## Члан 7.

Партиципацију за лекове са Листе А и Листе Б из члана 5. ст. 1. и 3. овог правилника не плаћају:

- 1) ратни војни инвалиди, мирнодопски војни инвалиди и цивилни инвалиди рата;
- 2) слепа лица и трајно непокретна лица, као и лица која остварују новчану накнаду за туђу помоћ и негу другог лица, у складу са законом;
- 3) деца, ученици и студенти до краја прописаног школовања, а најкасније до навршених 26 година живота;
- 4) жене у току трудноће, порођаја и 12 месеци после порођаја.

## Члан 8.

Лекови са Листе А и Листе Б из члана 5. ст. 1. и 3. овог правилника обезбеђују се у пуном износу без плаћања партиципације:

- 1) привремено расељеним лицима са територије АП Косово и Метохија, којима је то својство утврдио надлежни републички орган;
- 2) осигураницима из члана 22. ст. 1. и 4. Закона о здравственом осигурању као и члановима уже породице осигураника из члана 22. став 1. тач. 7) - 9) и 11) и став 4. Закона о здравственом осигурању;
- 3) осигураницима из чл. 17. и 23. Закона о здравственом осигурању као и члановима њихових породица, чији су приходи испод износа утврђених у складу са одредбама подзаконског акта којим је регулисан садржај и обим права на здравствену заштиту из обавезног здравственог осигурања и партиципација.

## Члан 9.

Даном ступања на снагу овог правилника престаје да важи Правилник о Листи лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања („Службени гласник РС”, бр. 65/15, 71/15 - исправка, 104/15, 24/16, 57/16, 61/16-исправка, 78/16, 89/16, 101/16 и 11/17).

## Члан 10.

Овај правилник, по добијању сагласности Владе, ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије”, осим дела Правилника којим су утврђени лекови: NIFUROKSAZID ALKALOID (JKЛ 3126000), KREON 25000 (JKЛ 1121163), BISOPROLOL ATB (JKЛ 1107501 и JKЛ 1107502), AMLOGAL (JKЛ 1402139 и JKЛ 1402142), AMLODIPIN SANDOZ (JKЛ 1402874 и JKЛ 1402876), LIZINOPRIL ATB (JKЛ 1103873 и JKЛ 1103874), EPRI (JKЛ 1104666, JKЛ 1104667 и JKЛ 1104668), AMOXICILLIN REMEDICA (JKЛ 1021912), CEFALEXIN REMEDICA (JKЛ 1321124), ZINNAT (JKЛ 1321956), ESBESUL (JKЛ 1026131), GILESTRA (JKЛ 1328501), GILESTRA DUO (JKЛ 1328502), BLOKMAX ZA DECU (JKЛ 3162101), VICTANYL (JKЛ 9087205), LYRICA (JKЛ 1084742), PRAGIOLA (JKЛ 1084104, JKЛ 1084105, JKЛ 1084108, JKЛ 1084131, JKЛ 1084134 и JKЛ 1084143), ESCITALOPRAM SANDOZ (JKЛ 1072624 и JKЛ 1072626), ELICEA Q-TAB (JKЛ 1072007), SYMBICORT TURBOHALER (JKЛ 7114610), DUORESP SPIROMAX (JKЛ 7114714 и JKЛ 7114713), AMINOFILIN RETARD (JKЛ 1114293), XYZAL (JKЛ 1058047), PREMIUM UNIVERZAL MIX (N003939), GLUCOPHAGE XR (JKЛ 1043000), INDAPAMID SR ALKALOID (JKЛ 1103444), NEBIVOLOL SANDOZ (JKЛ 1107638), DIPILEN (JKЛ 1402847 и JKЛ 1402848), DUTANOR (JKЛ 1134311), OPRYMEA SR (JKЛ 1085054 и JKЛ 1085056), који се примењује по истеку 30 дана од дана ступања на снагу овог правилника.

Самостални члан Правилника о измени Правилника о Листи лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања  
(„Службени гласник Републике Србије“, број 70/17)

## Члан 2.

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

Самостални члан Правилника о измени и допуни Правилника о Листи лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања  
(„Службени гласник Републике Србије“, број 76/17)

## Члан 3.

Овај правилник, по добијању сагласности Владе ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије”, осим одредбе члана 1. која се примењује од 31. децембра 2017. године.

Самостални члан Правилника о изменама и допунама Правилника о Листи лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања  
(„Службени гласник Републике Србије“, број 87/17)

### Члан 33.

Овај правилник, по добијању сагласности Владе ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије“, осим одредаба члана 1. став 4, члана 2. ст. 1, 4, 10. и 12, члана 5. став 3, члана 6. став 5, члана 7, члана 8. став 3, чл. 9 и 10, члана 11. ст. 2, 5, 6, 9. и 10, члана 13. ст. 2, 4. и 5, члана 14. став 2, члана 16. ст. 3, 5. и 10. и члана 17, које се примењују по истеку 30 дана од дана ступања на снагу овог правилника и одредаба члана 25. став 13. и члана 29. став 9, које се примењују од 1. јануара 2018. године.

Самостални члан Правилника о изменама и допунама Правилника о Листи лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања  
(„Службени гласник Републике Србије“, број 103/17)

Овај правилник, по добијању сагласности Владе ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије“, осим одредаба члана 1. став 3, члана 3. став 3, члана 6. став 3, члана 10. став 2. и члана 11. став 4, које се примењују по истеку 30 дана од дана ступања на снагу овог правилника и одредаба члана 1. ст. 4. и 6, члана 8. и члана 9. ст. 2, 3. и 5, које се примењују од 1. јануара 2018. године.