

Члан 3.

У Листи лекова, у Листи А, група Н, после лека MINIRIN (ЈКЛ 1045081) додаје се лек MINIRIN MELT (ЈКЛ 1045084 и ЈКЛ 1045082) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1045084	H01BA02	dezmopresin	MINIRIN MELT	oralni liofilizat	blister, 30 po 60 mcg	Ferring GmbH	Nemačka	1.985.50	240 mcg	264.73	50.00		Samo za decu
1045082	H01BA02	dezmopresin	MINIRIN MELT	oralni liofilizat	blister, 30 po 120 mcg	Ferring GmbH	Nemačka	3.949.10	240 mcg	263.27	50.00		Samo za decu

Члан 4.

У Листи лекова, у Листи А, група Ј, паковање и јачина лека за лек SINACILIN (ЈКЛ 3021146) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
3021146	J01CA04	amoksicilin	SINACILIN	prašak za oralnu suspenziju	boca staklena, 1 po 100 ml (250 mg/5 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	131.80	1 g	26.36	50.00		

У Листи лекова, у Листи А, група Ј, после лека BETAKLAV (ЈКЛ 1021571) додаје се лек BETAKLAV (ЈКЛ 1021573, ЈКЛ 1021574 и ЈКЛ 1021575) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1021573	J01CR02	amoksicilin, klavulamska kiselina	BETAKLAV	film tableta	strip, 10 po (875mg+125mg)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	252.70	1g	28.88	50.00	1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (J00- J06 8; J20; J32; J40; J41; J42), 2. Infekcije urogenitalnog trakta (N30, N34; N36; N37; N39), 3. Infekcije srednjeg uha (H65; H66).	Samo za decu.
1021574	J01CR02	amoksicilin, klavulamska kiselina	BETAKLAV	film tableta	strip, 14 po (875mg+125mg)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	353.80	1g	28.88	50.00	1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (J00- J06 8; J20; J32; J40; J41; J42), 2. Infekcije urogenitalnog trakta (N30, N34; N36; N37; N39), 3. Infekcije srednjeg uha (H65; H66).	Samo za decu.
1021575	J01CR02	amoksicilin, klavulamska kiselina	BETAKLAV	film tableta	strip, 20 po (875mg+125mg)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	505.40	1g	28.88	50.00	1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (J00- J06 8; J20; J32; J40; J41; J42), 2. Infekcije urogenitalnog trakta (N30, N34; N36; N37; N39), 3. Infekcije srednjeg uha (H65; H66).	Samo za decu.

У Листи лекова, у Листи А, група Ј, после лека KIVEXA (ЈКЛ 1328601) додаје се лек TRUVADA (ЈКЛ 1328442) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1328442	J05AR03	tenofovir, emtricitabin	TRUVADA	film tableta	boca, 30 po (245mg+200mg)	Gilead Sciences Ltd.	irska	36.009.40	1 tableta	1.200.31	50.00	HIV infekcija (B20; B21; B22; B23; B24)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja: 1.Klinike za infektivne i tropske bolesti Kliničkog centra Srbije; 2.Klinike za infektivne bolesti Kliničkog centra Niš; 3.Klinike za infektivne bolesti Kliničkog centra Vojvodine; 4.Klinike za infektivne bolesti Kliničkog centra Kragujevac.

У Листи лекова, у Листи А, група Ј, после лека CELSENTRI (ЈКЛ 1328656) додаје се лек TIVICAY (ЈКЛ 1328659) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1328659	J05AX12	dolutegravir	TIVICAY	film tableta	bočica plastična, 30 po 50mg	Glaxo Wellcome S.A.	Španija	63.760.20	50mg	2.125.34	50.00	HIV infekcija-za bolesnike kod kojih je dokazana rezistencija virusa humane imunodeficijencije na postojeće antiretrovirusne lekove (B20; B21; B22; B23; B24)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja: 1.Klinike za infektivne i tropske bolesti Kliničkog centra Srbije; 2.Klinike za infektivne bolesti Kliničkog centra Niš; 3.Klinike za infektivne bolesti Kliničkog centra Vojvodine; 4.Klinike za infektivne bolesti Kliničkog centra Kragujevac.



Члан 5.

У Листи лекова, у Листи А, група L, назив произвођача лека и држава производње лека за лек MEGACE (JKЛ 3048912) мења се и гласи:

JKЛ	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
3048912	L02AB01	megestrol	MEGACE	oralna suspenzija	boca plastična, 1 po 240 ml (40 mg/ml)	Andersonbrecon (UK) Ltd.; PharmaSviss d.o.o. Ljubljana	Velika Britanija; Slovenija	6.007.50	160 mg	100.13	50.00	Terapija nevoljnog značajnog gubitka telesne težine kod pacijenata sa nehematološkim malignitetima (solidnim tumorima). Pacijenti moraju imati odmaknu malignu bolest I to hormon-nezavisnu bolest ili hormon-zavisnu ali u hormon-refraktarnoj fazi, očekivano preživljavanje preko 2 meseca, PS 0-2, kao i značajan gubitak apetita i/ili značajan nevoljni gubitak telesne mase, veći od 10% za poslednjih 6 meseci.	

Члан 6.

У Листи лекова, у Листи А, група M, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по ДДД за лек BRUFEN (JKЛ 3162089) мења се и гласи:

JKЛ	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
3162089	M01AE01	ibuprofen	BRUFEN	oralna suspenzija	boca plastična, 1 po 150ml (200mg/5ml)	Farmasierra Manufacturing S.L.	Španija	384.70	1.2 g	76.94	50.00		Samo kod dece i osoba sa poremećenim aktom gutanja.

У Листи лекова, у Листи А, група M, после лека BRUFEN (JKЛ 3162089) додаје се лек NUROFEN JUNIOR NARANDŽA (JKЛ 3162328) који гласи:

JKЛ	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
3162328	M01AE01	ibuprofen	NUROFEN JUNIOR NARANDŽA	oralna suspenzija	boca plastična, 1 po 100ml (200mg/5ml)	Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited	Velika Britanija	256.50	1.2 g	76.95	50.00		Samo kod dece i osoba sa poremećenim aktom gutanja.

Члан 7.

У Листи лекова, у Листи А, група N, назив произвођача лека и држава производње лека за лек ZALASTA (JKЛ 1070015 и JKЛ 1070016) мења се и гласи:

JKЛ	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
1070015	N05AH03	olanzapin	ZALASTA	tableta	blister, 28 po 5 mg	Krka Polska Spolka z.o.o.; Krka, tovarna zdravil, d.d.	Poljska; Slovenija	856.00	10 mg	61.14	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29), 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2), 3. Bipolarni afektivni poremećaj, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2), 4. Bipolarni afektivni poremećaj u remisiji (F31.7).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.
1070016	N05AH03	olanzapin	ZALASTA	tableta	blister, 28 po 10 mg	Krka Polska Spolka z.o.o.; Krka, tovarna zdravil, d.d.	Poljska; Slovenija	1.703.60	10 mg	60.84	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29), 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2), 3. Bipolarni afektivni poremećaj, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2), 4. Bipolarni afektivni poremećaj u remisiji (F31.7).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.

У Листи лекова, у Листи А, група N, JKЛ за лек TREFERO (JKЛ 1070043 и JKЛ 1070044) мења се и гласи:

JKЛ	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
1070101	N05AX12	aripiprazol	TREFERO	oralna disperzibilna tableta	blister, 30 po 10mg	Hemofarm a.d Vršac	Republika Srbija	1.216.80	15 mg	60.84	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29), 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2), 3. Bipolarni afektivni poremećaj, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2), 4. Bipolarni afektivni poremećaj u remisiji (F31.7).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.
1070103	N05AX12	aripiprazol	TREFERO	oralna disperzibilna tableta	blister, 30 po 15mg	Hemofarm a.d Vršac	Republika Srbija	1.825.20	15 mg	60.84	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29), 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2), 3. Bipolarni afektivni poremećaj, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2), 4. Bipolarni afektivni poremećaj u remisiji (F31.7).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.



У Листи лекова, у Листи А, група N, назив произвођача лека и држава произвође лека за лек BIPODIS (JKЛ 1070043, JKЛ 1070044, JKЛ 1070045, JKЛ 1070046, JKЛ 1070047 и JKЛ 1070048) мења се и гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1070043	N05AX12	aripiprazol	BIPODIS	tableta	blister, 30 po 2mg	Actavis Ltd.	Malta	243.40	15mg	60.85	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29). 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2). 3. Bipolarni afektivni poremećaj, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2). 4. Bipolarni afektivni poremećaj u remisiji (F31.7).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.
1070044	N05AX12	aripiprazol	BIPODIS	tableta	blister, 30 po 5mg	Actavis Ltd.	Malta	608.40	15mg	60.84	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29). 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2). 3. Bipolarni afektivni poremećaj, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2). 4. Bipolarni afektivni poremećaj u remisiji (F31.7).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.
1070045	N05AX12	aripiprazol	BIPODIS	tableta	blister, 30 po 10mg	Actavis Ltd.	Malta	1.216.80	15mg	60.84	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29). 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2). 3. Bipolarni afektivni poremećaj, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2). 4. Bipolarni afektivni poremećaj u remisiji (F31.7).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.
1070046	N05AX12	aripiprazol	BIPODIS	tableta	blister, 30 po 15mg	Actavis Ltd.	Malta	1.825.20	15mg	60.84	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29). 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2). 3. Bipolarni afektivni poremećaj, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2). 4. Bipolarni afektivni poremećaj u remisiji (F31.7).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.
1070047	N05AX12	aripiprazol	BIPODIS	tableta	blister, 30 po 20mg	Actavis Ltd.	Malta	2.433.60	15mg	60.84	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29). 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2). 3. Bipolarni afektivni poremećaj, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2). 4. Bipolarni afektivni poremećaj u remisiji (F31.7).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.
1070048	N05AX12	aripiprazol	BIPODIS	tableta	blister, 30 po 30mg	Actavis Ltd.	Malta	3.650.40	15mg	60.84	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29). 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2). 3. Bipolarni afektivni poremećaj, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2). 4. Bipolarni afektivni poremećaj u remisiji (F31.7).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.

У Листи лекова, у Листи А, група N, лек АСТАРАХ (JKЛ 1072916) брише се.

Члан 8.

У Листи лекова, у Листи А, група R, после лека SYMBICORT TURBUHALER (JKЛ 7114712) додаје се лек RELVAR ELLIPTA (JKЛ 7114005 и JKЛ 7114006) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
7114005	R03AK10	vilanterol, flutikazonfuroat	RELVAR ELLIPTA	prašak za inhalaciju, podejen	inhaler, 1 po 30 doza (22mcg+92mcg)	Glaxo Wellcome Operations	Velika Britanija	2.746.60	1 doza	91.55	50.00	Bronhijalna astma (J45)	Samo za decu. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa ili pneumoftiziologa ili alergologa ili interniste ili pedijatra u službi pulmologije.
7114006	R03AK10	vilanterol, flutikazonfuroat	RELVAR ELLIPTA	prašak za inhalaciju, podejen	inhaler, 1 po 30 doza (22mcg+184mcg)	Glaxo Wellcome Operations	Velika Britanija	3.546.70	1 doza	118.22	50.00	Bronhijalna astma (J45)	Samo za decu. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa ili pneumoftiziologa ili alergologa ili interniste ili pedijatra u službi pulmologije.

Члан 9.

У Листи лекова, у Листи А1, група А, назив произвођача лека и држава произвође лека за лек NOLPAZA (JKЛ 1122915 и JKЛ 1122916) мења се и гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1122915	A02BC02	pantoprazol	NOLPAZA	gastrorezištentna tableta	blister, 14 po 20 mg	Kika, Tovarna Zdravil, d.d.; Tad Pharma GMBH	Slovenija; Nemačka	112.00	40 mg	16.00	80%	1. Za eradikaciju Helicobacter pylori infekcije do 14 dana dokazanu validnim testom (K21, K25, K26, K28). 2. Nakon krvarenja iz peptičkog ulkusa do 2 meseca (K25, K26, K28). 3. Gastroezofagealna refluksna bolest do 2 nedelje terapije (K21).	Za indikaciju pod tačkom 2. lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa. Za indikaciju pod tačkom 3. nakon gore navedenog perioda lečenja (2 nedelje) nastavak terapije do 8 nedelja u toku 12 meseci na osnovu mišljenja: a) gastroenterologa ili b) mišljenja specijaliste abdominalnog hirurga uz nalaz gornje endoskopije.
1122916	A02BC02	pantoprazol	NOLPAZA	gastrorezištentna tableta	blister, 28 po 20 mg	Kika, Tovarna Zdravil, d.d.; Tad Pharma GMBH	Slovenija; Nemačka	224.00	40 mg	16.00	80%	1. Za eradikaciju Helicobacter pylori infekcije do 14 dana dokazanu validnim testom (K21, K25, K26, K28). 2. Nakon krvarenja iz peptičkog ulkusa do 2 meseca (K25, K26, K28). 3. Gastroezofagealna refluksna bolest do 2 nedelje terapije (K21).	Za indikaciju pod tačkom 2. lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa. Za indikaciju pod tačkom 3. nakon gore navedenog perioda lečenja (2 nedelje) nastavak terapije do 8 nedelja u toku 12 meseci na osnovu mišljenja: a) gastroenterologa ili b) mišljenja specijaliste abdominalnog hirurga uz nalaz gornje endoskopije.

У Листи лекова, у Листи А1, група А, лек LARONA (JKЛ 1122162 и JKЛ 1122163) брише се.

У Листи лекова, у Листи А1, група А, после лека SALOFALK (JKЛ 3129476) додаје се лек SALOFALK (JKЛ 3129476, JKЛ 3129477, JKЛ 3129478 и JKЛ 3129479) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
3129476	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	granule sa produženim oslobađanjem	kesica, 50 po 500 mg	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	1.968.10	1.5 g	118.09	20%	Ulcerozni kolitis (K51)	Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa.
3129477	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	granule sa produženim oslobađanjem	kesica, 100 po 500 mg	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	3.936.20	1.5 g	118.09	20%	Ulcerozni kolitis (K51)	Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa.

3129478	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	granule sa produženim oslobađanjem	kesica, 50 po 1000 mg	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	3,936.20	1,5 g	118.09	20%	Ulcerozni kolitis (K51)	Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa.
3129479	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	granule sa produženim oslobađanjem	kesica, 100 po 1000 mg	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	7,872.40	1,5 g	118.09	20%	Ulcerozni kolitis (K51)	Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa.

У Листи лекова, у Листи А1, група А, после лека GLUCOPHAGE (ЈКЛ 1043003) додаје се лек GLUCOPHAGE XR (ЈКЛ 1043001) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1043001	A10BA02	metformin	GLUCOPHAGE XR	tableta sa produženim oslobađanjem	blister, 30 po 750 mg	Merck S.L.; Merck Sante S.A.S.; Merck KGaA	Španija; Francuska; Nemačka	252.40	2g	22.44	60%		

У Листи лекова, у Листи А1, група А, назив произвођача лека и држава произвође лека за лек OGLITON (ЈКЛ 1341824 и ЈКЛ 1341826) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1341824	A10BG03	pioglitazon	OGLITON	tablete	blister, 30 po 15 mg	Zdravlje a.d. Leskovac; Actavis Ltd.	Republika Srbija; Malta	405.00	30 mg	27.00	50%	Monoterapija (uz promenu životnog stila, dijeta i fizička aktivnost), ali samo u slučaju da postoji preosetljivost ili nepodnošenje metformina (E11.0, E11.2-E11.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa. Preosetljivost ili nepodnošenje metformina potrebno označiti na poledini recepta.
1341824	A10BG03	pioglitazon	OGLITON	tablete	blister, 30 po 15 mg	Zdravlje a.d. Leskovac; Actavis Ltd.	Republika Srbija; Malta	405.00	30 mg	27.00	70%	1. U kombinaciji sa drugim oralnim antidijabetikom: - metformin kod odraslih pacijenata, naročito gojaznih, kod kojih nije moguće regulisati glikemiju upotrebom maksimalno tolerisanih doza metformina; - sulfonilureja samo kod pacijenata koji pokazuju netoleranciju na metformin ili kod kojih je kontraindikovana primena metformina, a kod kojih se kontrola glikemije nije mogla postići uprkos primeni maksimalno tolerisanih doza sulfonilureje; (E11.0, E11.2-E11.9) 2. U kombinaciji sa dva oralna antidijabetika (trojna terapija) -metformin i sulfonilureja, kod odraslih pacijenata (naročito gojaznih), kod kojih nije moguće postići kontrolu glikemije upotrebom dva oralna antidijabetika. (E11.0, E11.2-E11.9) 3. U kombinaciji sa insulinom kod odraslih pacijenata obolelih od diabetes mellitus tip 2, kod kojih se kontrola glikemije nije mogla postići upotrebom samo insulina, a upotreba metformina je kontraindikovana ili postoji njegova netolerancija (E11.0, E11.2-E11.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa
1341826	A10BG03	pioglitazon	OGLITON	tablete	blister, 30 po 30 mg	Zdravlje a.d. Leskovac; Actavis Ltd.	Republika Srbija; Malta	810.00	30 mg	27.00	50%	Monoterapija (uz promenu životnog stila, dijeta i fizička aktivnost), ali samo u slučaju da postoji preosetljivost ili nepodnošenje metformina (E11.0, E11.2-E11.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa. Preosetljivost ili nepodnošenje metformina potrebno označiti na poledini recepta.
1341826	A10BG03	pioglitazon	OGLITON	tablete	blister, 30 po 30 mg	Zdravlje a.d. Leskovac; Actavis Ltd.	Republika Srbija; Malta	810.00	30 mg	27.00	70%	1. U kombinaciji sa drugim oralnim antidijabetikom: - metformin kod odraslih pacijenata, naročito gojaznih, kod kojih nije moguće regulisati glikemiju upotrebom maksimalno tolerisanih doza metformina; - sulfonilureja samo kod pacijenata koji pokazuju netoleranciju na metformin ili kod kojih je kontraindikovana primena metformina, a kod kojih se kontrola glikemije nije mogla postići uprkos primeni maksimalno tolerisanih doza sulfonilureje; (E11.0, E11.2-E11.9) 2. U kombinaciji sa dva oralna antidijabetika (trojna terapija) -metformin i sulfonilureja, kod odraslih pacijenata (naročito gojaznih), kod kojih nije moguće postići kontrolu glikemije upotrebom dva oralna antidijabetika. (E11.0, E11.2-E11.9) 3. U kombinaciji sa insulinom kod odraslih pacijenata obolelih od diabetes mellitus tip 2, kod kojih se kontrola glikemije nije mogla postići upotrebom samo insulina, a upotreba metformina je kontraindikovana ili postoji njegova netolerancija (E11.0, E11.2-E11.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa

Члан 10.

У Листи лекова, у Листи А1, група С, назив произвођача лека и држава произвође лека за лек TRIMETACOR (ЈКЛ 1109131) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1109131	C01EB15	trimetazidin	TRIMETACOR	tableta sa produženim oslobađanjem	blister, 60 po 35 mg	Alvogem Pharma d.o.o.; Pharma Pack Hungary KFT.; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Republika Srbija; Mađarska; Rumunija	237.40	40 mg	4.52	55%	Angina pectoris (I20)	Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja interniste ili kardiologa.

У Листи лекова, у Листи А1, група С, после лека NEBILET (ЈКЛ 1107632) додаје се лек BARIOS (ЈКЛ 1107629) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1107629	C07AB12	neбивол	BARIOS	tableta	blister, 30 po 5mg	Hemofarm AD	Republika Srbija	306.40	5 mg	10.21	35%		

У Листи лекова, у Листи А1, група С, после лека CARVETREND (ЈКЛ 1107827) додаје се лек NEBILET PLUS 5/12.5 (ЈКЛ 1107215) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1107215	C07BB12	nebulivol, hidrolortiazid	NEBILET PLUS 5/12.5	film tableta	blister, 28 po 5 mg +12.5 mg	Menarini - Von Heyden GmbH; Berlin - Chemie AG (Menarini Group)	Nemačka; Nemačka	445.10	1 tableta	15.90	45%	Za lečenje esencijalne arterijske hipertenzije (I10) ukoliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije, uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno	

У Листи лекова, у Листи А1, група С, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по ДДД за лек CORNELIN (ЈКЛ 1402843, ЈКЛ 1402844, ЈКЛ 1402784 и ЈКЛ 1402785) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1402843	C08CA13	lerkanidipin	CORNELIN	film tableta	blister, 28 po 10 mg	Hemofarm AD	Republika Srbija	141.60	10 mg	5.06	55%	Blage do umerene esencijalne hipertenzije (I10)	
1402844	C08CA13	lerkanidipin	CORNELIN	film tableta	blister, 28 po 20 mg	Hemofarm AD	Republika Srbija	226.10	10 mg	4.04	55%	Blage do umerene esencijalne hipertenzije (I10)	
1402784	C08CA13	lerkanidipin	CORNELIN	film tableta	blister, 60 po 10 mg	Hemofarm a.d. Vršac	Republika Srbija	303.30	10 mg	5.06	55%	Blage do umerene esencijalne hipertenzije (I10)	
1402785	C08CA13	lerkanidipin	CORNELIN	film tableta	blister, 60 po 20 mg	Hemofarm a.d. Vršac	Republika Srbija	484.40	10 mg	4.04	55%	Blage do umerene esencijalne hipertenzije (I10)	

У Листи лекова, у Листи А1, група С, после лека CORNELIN (ЈКЛ 1402785) додаје се лек LERCOR (ЈКЛ 1402882 и ЈКЛ 1402879) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1402882	C08CA13	lerkanidipin	LERCOR	film tableta	blister, 30 po 10mg	Alvogen Pharma d.o.o	Republika Srbija	151.70	10mg	5.06	55%	Blage do umerene esencijalne hipertenzije (I10)	
1402879	C08CA13	lerkanidipin	LERCOR	film tableta	blister, 30 po 20mg	Alvogen Pharma d.o.o	Republika Srbija	242.20	10mg	4.04	55%	Blage do umerene esencijalne hipertenzije (I10)	

У Листи лекова, у Листи А1, група С, назив произвођача лека и држава произвођаче лека за лек PRENESSA (ЈКЛ 1103900, ЈКЛ 1103901 и ЈКЛ 1103906) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1103900	C09AA04	perindopril	PRENESSA	tablete	blister, 30 po 2 mg	Krika, tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	112.60	4 mg	7.51	35%		
1103901	C09AA04	perindopril	PRENESSA	tablete	blister, 30 po 4 mg	Krika, tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	147.40	4 mg	4.91	35%		
1103906	C09AA04	perindopril	PRENESSA	tablete	blister, 30 po 8 mg	Krika, tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	286.70	4 mg	4.78	35%		

У Листи лекова, у Листи А1, група С, после лека CO-AMLESSA (ЈКЛ 1103617) додаје се лек TRIPLIXAM (ЈКЛ 1103600, ЈКЛ 1103602, ЈКЛ 1103603 и ЈКЛ 1103604) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1103600	C09BX01	perindopril, amlodipin, indapamid	TRIPLIXAM	film tableta	kontejner za tablete, 30 po (5mg+5mg+1.25 mg)	Egis Pharmaceuticals PLC; Egis Pharmaceuticals PLC; Anpharm Prizedsieborstvo Farmaceutyčne SA; Servier (ireland) Industries LTD; Les Laboratoires Servier Industrie	Mađarska;Mađarska;Poljska;Irska;Francuska	834.00	1 tableta	27.80	70%	Za lečenje esencijalne arterijske hipertenzije (I10) ukoliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije, uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno.	
1103602	C09BX01	perindopril, amlodipin, indapamid	TRIPLIXAM	film tableta	kontejner za tablete, 30 po (5mg+10mg+1.25 mg)	Egis Pharmaceuticals PLC; Egis Pharmaceuticals PLC; Anpharm Prizedsieborstvo Farmaceutyčne SA; Servier (ireland) Industries LTD; Les Laboratoires Servier Industrie	Mađarska;Mađarska;Poljska;Irska;Francuska	866.20	1 tableta	28.87	70%	Za lečenje esencijalne arterijske hipertenzije (I10) ukoliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije, uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno.	



1103603	C09BX01	perindopril, amlodipin, indapamid	TRIPLIXAM	film tableta	контејнер за tablete, 30 по (10mg+5mg+2,5 mg)	Egis Pharmaceuticals PLC; Egis Pharmaceuticals PLC; Anpharm Przedsiebiorstwo Farmaceutyczne SA; Servier (Ireland) Industries LTD; Les Laboratoires Servier Industrie	Mađarska, Mađar ska; Poljska; Iriska ; Francuska	1,043.00	1 tableta	34.77	70%	Za lečenje esencijalne arterijske hipertenzije (I10) ukoliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije, uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno.
1103604	C09BX01	perindopril, amlodipin, indapamid	TRIPLIXAM	film tableta	контејнер за tablete, 30 по (10mg+10mg+2,5 mg)	Egis Pharmaceuticals PLC; Egis Pharmaceuticals PLC; Anpharm Przedsiebiorstwo Farmaceutyczne SA; Servier (Ireland) Industries LTD; Les Laboratoires Servier Industrie	Mađarska, Mađar ska; Poljska; Iriska ; Francuska	1,069.90	1 tableta	35.66	70%	Za lečenje esencijalne arterijske hipertenzije (I10) ukoliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije, uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno.

У Листи лекова, у Листи А1, група С, назив произвођача лека и држава произвођаче лека за лек LIPANTHYL 145 (JKЛ 1104235) мења се и гласи:

JKЛ	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
1104235	C10AB05	fenofibrat	LIPANTHYL 145	film tableta	blister, 30 по 145 mg	Recipharm Fontaine; Mylan Laboratories SAS	Francuska; Francuska	551.50	0,2 g	25.36	60%		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja interniste ako nakon tromesečne dijetе trigliceridi u krvi nisu manji od 4.6 mmol/l.

У Листи лекова, у Листи А1, група С, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по ДДД за лек ATORDAPIN (JKЛ 1104619 и JKЛ 1104618) мења се и гласи:

JKЛ	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
1104619	C10BX03	atorvastatin, amlodipin	ATORDAPIN	film tableta	blister, 30 по (10mg+5mg)	Krka, Tovarna Zdravil, D.D	Slovenija	202.00	1 tableta	6.73	85%	1. Akutni infarkt miokarda (I21) kao hronična terapija nakon preležanog akutnog infarkta miokarda kao prevencija ponovnog infarkta miokarda. 2. Infarkt mozga (I63) - samo za pacijente koji su imali infarkt mozga kao prevencija ponovljenog infarkta mozga.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja kardiologa ili interniste ili neurologa/neuropsihijatra
1104618	C10BX03	atorvastatin, amlodipin	ATORDAPIN	film tableta	blister, 30 по (10mg+10mg)	Krka, Tovarna Zdravil, D.D	Slovenija	202.00	1 tableta	6.73	85%	1. Akutni infarkt miokarda (I21) kao hronična terapija nakon preležanog akutnog infarkta miokarda kao prevencija ponovnog infarkta miokarda. 2. Infarkt mozga (I63) - samo za pacijente koji su imali infarkt mozga kao prevencija ponovljenog infarkta mozga.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja kardiologa ili interniste ili neurologa/neuropsihijatra

У Листи лекова, у Листи А1, група С, после лека ATORDAPIN (JKЛ 1104618) додаје се лек AMLATOR (JKЛ 1104622, JKЛ 1104623, JKЛ 1104624 и JKЛ 1104625) који гласи:

JKЛ	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
1104622	C10BX03	atorvastatin, amlodipin	AMLATOR	film tableta	blister, 30 по (10 mg + 5 mg)	S. C. Gedeon Richter Romania S.A.	Rumunija	202.00	1 tableta	6.73	85%	1. Akutni infarkt miokarda (I21) kao hronična terapija nakon preležanog akutnog infarkta miokarda kao prevencija ponovnog infarkta miokarda. 2. Infarkt mozga (I63) - samo za pacijente koji su imali infarkt mozga kao prevencija ponovljenog infarkta mozga.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja kardiologa ili interniste ili neurologa/neuropsihijatra
1104623	C10BX03	atorvastatin, amlodipin	AMLATOR	film tableta	blister, 30 по (10 mg + 10 mg)	S. C. Gedeon Richter Romania S.A.	Rumunija	202.00	1 tableta	6.73	85%	1. Akutni infarkt miokarda (I21) kao hronična terapija nakon preležanog akutnog infarkta miokarda kao prevencija ponovnog infarkta miokarda. 2. Infarkt mozga (I63) - samo za pacijente koji su imali infarkt mozga kao prevencija ponovljenog infarkta mozga.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja kardiologa ili interniste ili neurologa/neuropsihijatra
1104624	C10BX03	atorvastatin, amlodipin	AMLATOR	film tableta	blister, 30 по (20 mg + 5 mg)	S. C. Gedeon Richter Romania S.A.	Rumunija	319.90	1 tableta	10.66	85%	1. Akutni infarkt miokarda (I21) kao hronična terapija nakon preležanog akutnog infarkta miokarda kao prevencija ponovnog infarkta miokarda. 2. Infarkt mozga (I63) - samo za pacijente koji su imali infarkt mozga kao prevencija ponovljenog infarkta mozga.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja kardiologa ili interniste ili neurologa/neuropsihijatra
1104625	C10BX03	atorvastatin, amlodipin	AMLATOR	film tableta	blister, 30 по (20 mg + 10 mg)	S. C. Gedeon Richter Romania S.A.	Rumunija	319.90	1 tableta	10.66	85%	1. Akutni infarkt miokarda (I21) kao hronična terapija nakon preležanog akutnog infarkta miokarda kao prevencija ponovnog infarkta miokarda. 2. Infarkt mozga (I63) - samo za pacijente koji su imali infarkt mozga kao prevencija ponovljenog infarkta mozga.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja kardiologa ili interniste ili neurologa/neuropsihijatra



Члан 11.

У Листи лекова, у Листи А1, група G, после лека LOMEXIN (JKЛ 6137510) додаје се лек GYNOFORT (JKЛ 4157290) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
4157290	G01AF15	butokonazol	GYNOFORT	vaginalni krem	aplikator, 1 po 5 g (20 mg/g)	Gedeon Richter PLC	Mađarska	427.60	0,1 g	427.60	90%	Vaginalna infekcija (N76).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa.

У Листи лекова, у Листи А1, група G, лек YAZ (JKЛ 1135277) брише се.

У Листи лекова, у Листи А1, група G, цена лека на veliko за pakovanje и цена лека на veliko по DDD за лек CLEODETTE (JKЛ 1135279) мења се и гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1135279	G03AA12	drosiprenon, etinilestradiol	CLEODETTE	film tableta	(24+4 placebo)X (3mg+0,02mg)	Laboratoris Leon Farma S.A	Španija	544.70	1 tableta	19.45	80%	Hormonska kontracepcija (Z30).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa.

У Листи лекова, у Листи А1, група G, после лека CLEODETTE (JKЛ 1135279) додаје се лек DAYLETTE (JKЛ 1135287) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1135287	G03AA12	drosiprenon, etinilestradiol	DAYLETTE	film tableta	blister, 28 po (3 mg + 0,02 mg) (24 + 4 placebo)	Gedeon Richter PLC	Mađarska	544.70	1 tableta	19.45	80%	Hormonska kontracepcija (Z30).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa.

У Листи лекова, у Листи А1, група G, цена лека на veliko за pakovanje и цена лека на veliko по DDD за лекове VESICARE (JKЛ 1139022, JKЛ 1139020 и JKЛ 1139021) мења се и гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1139022	G04BD08	solifenacin	VESICARE	film tableta	blister, 10 po 5 mg	Astellas Pharma Europe B.V	Holandija	480.00	5 mg	48.00	80%	1. Irtažna bešika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa ili ginekologa ili neurologa.
1139020	G04BD08	solifenacin	VESICARE	film tableta	blister, 30 po 5 mg	Astellas Pharma Europe B.V	Holandija	1.440.00	5 mg	48.00	80%	1. Irtažna bešika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa ili ginekologa ili neurologa.
1139021	G04BD08	solifenacin	VESICARE	film tableta	blister, 30 po 10 mg	Astellas Pharma Europe B.V	Holandija	1.693.80	5 mg	28.23	80%	1. Irtažna bešika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa ili ginekologa ili neurologa.

У Листи лекова, у Листи А1, група G, цена лека на veliko за pakovanje и цена лека на veliko по DDD за лекове SOLIPHAR (JKЛ 1139028 и JKЛ 1139027), SAURUS (JKЛ 1139025 и JKЛ 1139026) и VEXIMET (JKЛ 1139023 и JKЛ 1139024) мења се и гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1139028	G04BD08	solifenacin	SOLIPHAR	film tableta	blister, 30 po 5 mg	PharmaS d.o.o. Beograd	Republika Srbija	1.440.00	5 mg	48.00	80%	1. Irtažna bešika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa ili ginekologa ili neurologa.
1139027	G04BD08	solifenacin	SOLIPHAR	film tableta	blister, 30 po 10 mg	PharmaS d.o.o. Beograd	Republika Srbija	1.693.80	5 mg	28.23	80%	1. Irtažna bešika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa ili ginekologa ili neurologa.
1139025	G04BD08	solifenacin	SAURUS	film tableta	blister, 30 po 5 mg	Hemofarm a.d. Vršac	Republika Srbija	1.440.00	5 mg	48.00	80%	1. Irtažna bešika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa ili ginekologa ili neurologa.
1139026	G04BD08	solifenacin	SAURUS	film tableta	blister, 30 po 10 mg	Hemofarm a.d. Vršac	Republika Srbija	1.693.80	5 mg	28.23	80%	1. Irtažna bešika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa ili ginekologa ili neurologa.
1139023	G04BD08	solifenacin	VEXIMET	film tableta	blister, 30 po 5 mg	Actavis EHF	Island	1.440.00	5 mg	48.00	80%	1. Irtažna bešika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa ili ginekologa ili neurologa.
1139024	G04BD08	solifenacin	VEXIMET	film tableta	blister, 30 po 10 mg	Actavis EHF	Island	1.693.80	5 mg	28.23	80%	1. Irtažna bešika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa ili ginekologa ili neurologa.

У Листи лекова, у Листи А1, група G, после лека VEXIMET (JKЛ 1139024) додаје се лек SOLYSAN (JKЛ 1139668, JKЛ 1139667 и JKЛ 1139666) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1139668	G04BD08	solifenacin	SOLYSAN	film tableta	blister, 10 po 5 mg	Pharmaswiss d.o.o	Republika Srbija	480.00	5 mg	48.00	80%	1. Irtažna bešika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa ili ginekologa ili neurologa.
1139667	G04BD08	solifenacin	SOLYSAN	film tableta	blister, 30 po 5 mg	Pharmaswiss d.o.o	Republika Srbija	1.440.00	5 mg	48.00	80%	1. Irtažna bešika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa ili ginekologa ili neurologa.
1139666	G04BD08	solifenacin	SOLYSAN	film tableta	blister, 30 po 10mg	Pharmaswiss d.o.o	Republika Srbija	1.693.80	5 mg	28.23	80%	1. Irtažna bešika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa ili ginekologa ili neurologa.

Члан 12.

У Листи лекова, у Листи А1, група H, после лека DUTAPROST (JKЛ 1134306) додаје се лек MINIRIN MELT (JKЛ 1045084 и JKЛ 1045082) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1045084	H01BA02	dezmpresin	MINIRIN MELT	oralni liofilizat	blister, 30 po 60 mcg	Ferring GmbH	Nemačka	1.985.50	240 mcg	264.73	10%		
1045082	H01BA02	dezmpresin	MINIRIN MELT	oralni liofilizat	blister, 30 po 120 mcg	Ferring GmbH	Nemačka	3.949.10	240 mcg	263.27	10%		

Члан 13.

У Листи лекова, у Листи А1, група Ј, после лека BETAKLAV (ЈКЛ 1021571) додаје се лек BETAKLAV (ЈКЛ 1021573, ЈКЛ 1021574 и ЈКЛ 1021575) који гласи:

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
1021573	J01CR02	amoksisilin, klavulanska kiselina	BETAKLAV	film tableta	strip, 10 po (875mg+125mg)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	252.70	1g	28.88	50%	1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (J00- J06.8, J20, J32, J40, J41; J42); 2. Infekcije urogenitalnog trakta (N30, N34; N36; N37; N39), 3. Infekcije srednjeg uha (H65; H66).	
1021574	J01CR02	amoksisilin, klavulanska kiselina	BETAKLAV	film tableta	strip, 14 po (875mg+125mg)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	353.80	1g	28.88	50%	1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (J00- J06.8, J20, J32, J40, J41; J42); 2. Infekcije urogenitalnog trakta (N30, N34; N36; N37; N39), 3. Infekcije srednjeg uha (H65; H66).	
1021575	J01CR02	amoksisilin, klavulanska kiselina	BETAKLAV	film tableta	strip, 20 po (875mg+125mg)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	505.40	1g	28.88	50%	1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (J00- J06.8, J20, J32, J40, J41; J42); 2. Infekcije urogenitalnog trakta (N30, N34; N36; N37; N39), 3. Infekcije srednjeg uha (H65; H66).	

У Листи лекова, у Листи А1, група Ј, после лека FLEXID (ЈКЛ 1329376) додаје се лек LEVALOX (ЈКЛ 1329095 и ЈКЛ 1329098) који гласи:

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
1329095	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	film tableta	blister, 10 po 250mg	Krka, Tovarna zdravil, d.d;Pharmaten S.A	Slovenija; Grčka	414.30	500 mg	82.86	25%	1. Infekcija respiratornog trakta izazvana uzročnikom Mycoplasma pneumoniae (J15.7); 2. Infekcije urinarnog trakta (N30, N34; N36; N37; N39); 3. Akutni bakterijski sinuzitis (J01); 4. Akutna bakterijska egzacerbacija hroničnog bronhitisa (J41); 5. Vanbolnička pneumonija (J13-J15).	
1329098	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	film tableta	blister, 10 po 500mg	Krka, Tovarna zdravil, d.d;Pharmaten S.A	Slovenija; Grčka	690.90	500 mg	69.09	25%	1. Infekcija respiratornog trakta izazvana uzročnikom Mycoplasma pneumoniae (J15.7); 2. Infekcije urinarnog trakta (N30, N34; N36; N37; N39); 3. Akutni bakterijski sinuzitis (J01); 4. Akutna bakterijska egzacerbacija hroničnog bronhitisa (J41); 5. Vanbolnička pneumonija (J13-J15).	

Члан 14.

У Листи лекова, у Листи А1, група М, назив произвођача лека и држава производње лека за лек IBANDRONAT PHARMAS (ЈКЛ 1059090) мења се и гласи:

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
1059090	M05BA06	ibandronska kiselina	IBANDRONAT PHARMAS	film tableta	blister, 1 po 150 mg	PharmaS d.o.o.; Pharmathen International SA; Pharmathen SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	541.10	5 mg	18.04	35%	Za lečenje osteoporoze kod pacijenata posle menopauze radi primarne i sekundarne prevencije osteoprotičnih fraktura (M80, M81).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja specijaliste (internista ili reumatologa ili fizijatar ili ortoped ili ginekolog) kada je osteoporoza verifikovana DEXA T vrednost u L 1-4 s -2.5 ili s -2.5 u Total/Neck.

Члан 15.

У Листи лекова, у Листи А1, група N, после лека SUMATRIPTAN (ЈКЛ 1086876) додаје се лек FROVAMAX (ЈКЛ 1086730) који гласи:

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
1086730	N02CC07	frovatriptan	FROVAMAX	film tableta	blister, 2 po 2,5 mg	A. Menarini, Manufacturing Logistics and Services S.R.L.	Italija	622.10	2.5 mg	311.05	85%	Migrena (G43)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja neurologa/neuropsihijatra

У Листи лекова, у Листи А1, група N, лек АСТАWELL (ЈКЛ 1070908) брише се.

У Листи лекова, у Листи А1, група N, лек АСТАWELL (ЈКЛ 1070910) брише се.

У Листи лекова, у Листи А1, група N, лек REMIRTA (ЈКЛ 1072860) брише се.

У Листи лекова, у Листи А1, група N, после лека ТАИТА (ЈКЛ 1072036) додаје се лек MELITOR (ЈКЛ 1072870) који гласи:

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
1072870	N06AX22	agomelatin	MELITOR	film tableta	blister, 28 po 25 mg	Anpharm Przemysłowe Farmaceutyczne S.A., Servier (Ireland) Industries LTD; Les Laboratoires Servier Industrie; Laboratorios Servier S.L.	Poljska; Irska; Francuska; Španija	2.803.90	25 mg	100.14	90%	1. Depresivna epizoda (F32). 2. Rekurentni depresivni poremećaj (F33).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra ili neurologa.



Члан 16.

У Листи лекова, у Листи А1, група R, после лека ATIMOS (JKЛ 7114167) додаје се лек ONBREZ BREEZHALER (JKЛ 7114164 и JKЛ 7114165) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
7114164	R03AC18	indakaterol	ONBREZ BREEZHALER	prašak za inhalaciju	tvrdi kapsula, blister 30 po 150mcg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	2.702.40	0,15mg	90.08	35%	Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih za umereno teške, teške i veoma teške (I, II, III ili IV stadijum) oblike bolesti (J44).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa ili pneumoftiziologa ili alergologa ili imunologa ili interniste u službi pulmologije.
7114165	R03AC18	indakaterol	ONBREZ BREEZHALER	prašak za inhalaciju	tvrdi kapsula, blister 30 po 300mcg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	2.702.40	0,15mg	45.04	35%	Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih za umereno teške, teške i veoma teške (I, II, III ili IV stadijum) oblike bolesti (J44).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa ili pneumoftiziologa ili alergologa ili imunologa ili interniste u službi pulmologije.

У Листи лекова, у Листи А1, група R, индикација за лек FOSTER (JKЛ 7114246) мења се и гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
7114246	R03AK08	formoterol, beklometazon	FOSTER	rastvor za inhalaciju pod pritiskom	kontejner pod pritiskom sa ventilom za doziranje, 1 po 180 doza (6 mcg/doza+ 100 mcg/doza)	Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Austrija	4.998.20	4 inh.	111.07	35%	1. Bronhijalna astma (J45). 2. Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih kod kojih je postbronhodilatatorni FEV1 <50% (J44).	Za indikacije pod tačkom 1. i 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa ili pneumoftiziologa ili alergologa ili imunologa ili interniste u službi pulmologije. Za indikaciju pod tačkom 2. mišljenje mora da sadrži vrednost postbronhodilatatornog FEV1.

У Листи лекова, у Листи А1, група R, после лека FOSTER (JKЛ 7114246) додаје се лек RELVAR ELLIPTA (JKЛ 7114005 и JKЛ 7114006) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
7114005	R03AK10	vilanterol, flutikazonfurat	RELVAR ELLIPTA	prašak za inhalaciju, podeľen	inhaler, 1 po 30 doza (22mcg+92mcg)	Glaxo Wellcome Operations	Velika Britanija	2.746.60	1 doza	91.55	40%	1. Bronhijalna astma (J45). 2. Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih kod kojih je postbronhodilatatorni FEV1 <50% (J44).	Za indikacije pod tačkom 1. i 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa ili pneumoftiziologa ili alergologa ili imunologa ili interniste u službi pulmologije. Za indikaciju pod tačkom 2. mišljenje mora da sadrži vrednost postbronhodilatatornog FEV1.
7114006	R03AK10	vilanterol, flutikazonfurat	RELVAR ELLIPTA	prašak za inhalaciju, podeľen	inhaler, 1 po 30 doza (22mcg+184mcg)	Glaxo Wellcome Operations	Velika Britanija	3.546.70	1 doza	118.22	40%	Bronhijalna astma (J45)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa ili pneumoftiziologa ili alergologa ili imunologa ili interniste u službi pulmologije.

У Листи лекова, у Листи А1, група R, после лека PULMICORT TURBUHALER (JKЛ 7114574) додаје се лек FLIXOTIDE (JKЛ 7114595 и JKЛ 7114596) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
7114595	R03BA05	flutikazon	FLIXOTIDE	suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	kontejner pod pritiskom, 1 po 60 doza (125 mcg/1 doza)	Hemofarm a.d. u saradnji sa GlaxoSmithKline Export Limited, Velika Britanija; Glaxo Wellcome S.A.	Republika Srbija; Španija	818.00	0,6mg	65.44	35%	Bronhijalna astma (J45).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa ili pneumoftiziologa ili alergologa ili imunologa ili interniste u službi pulmologije.
7114596	R03BA05	flutikazon	FLIXOTIDE	suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	kontejner pod pritiskom, 1 po 60 doza (250 mcg/1 doza)	Hemofarm a.d. u saradnji sa GlaxoSmithKline Export Limited, Velika Britanija; Glaxo Wellcome S.A.	Republika Srbija; Španija	1.490.30	0,6mg	59.61	35%	Bronhijalna astma (J45).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa ili pneumoftiziologa ili alergologa ili imunologa ili interniste u službi pulmologije.

У Листи лекова, у Листи А1, група R, после лека SPIRIVA RESPIMAT (JKЛ 7114732) додаје се лекови SEEBRII BREEZHALER (JKЛ 7114733) и INCRUSE (JKЛ 7114003) који гласе:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
7114733	R03BB06	glikopironijum-bromid	SEEBRII BREEZHALER	prašak za inhalaciju, tvrdi kapsula	blister, 30 po 44mcg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	3.007.80	44mcg	100.26	35%	Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih za umereno teške, teške i veoma teške (I, II, III ili IV stadijum) oblike bolesti (J44).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa ili pneumoftiziologa ili alergologa ili imunologa ili interniste u službi pulmologije.
7114003	R03BB07	umeklidinijum-bromid	INCRUSE	prašak za inhalaciju, podeľen	inhaler, 1 po 30 doza (55mcg/doza)	Glaxo Wellcome Operations	Velika Britanija	3.008.10	55mcg	100.27	35%	Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih za umereno teške, teške i veoma teške (I, II, III ili IV stadijum) oblike bolesti (J44).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa ili pneumoftiziologa ili alergologa ili imunologa ili interniste u službi pulmologije.

Члан 17.

У Листи лекова, у Листи А1, група S, после лека ZOVIRAX (JKЛ 4090290) додаје се лек VIGAMOX (JKЛ 7090011) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
7090011	S01AE07	moksifloksacin	VIGAMOX	kapi za oči, rastvor	bočica sa kapajkom, 5ml, (5mg/ml)	Alcon-Couvreur N.V	Belgija	585.00	-	-	90%	Bakterijski konjuktivitis (H10.0)	

У Листи лекова, у Листи А1, група S, лек UNICLOPHEN 0.1% (JKЛ 7099150) брише се.

У Листи лекова, у Листи А1, група S, ATЦ за лек BRIMONIDINE PHARMASWISS (JKЛ 7094078) мења се и гласи:



JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
7094078	S01EA05	brimonidin	BRIMONIDINE PHARMASWISS	kapi za oči, rastvor	bočica sa kapaljkom, 1 po 5 ml, 0,2%	PharmaSwiss d.o.o. Beograd	Republika Srbija	266.60	0,2 ml	10.66	25%		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja oftalmologa.

У Листи лекова, у Листи А1, група S, после лека XALACOM (JKL 7099170) додаје се лекови DUOTRAV (JKL 7099177) и AZARGA (JKL 7099175) који гласе:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
7099177	S01ED51	timolol, travoprost	DUOTRAV	kapi za oči, rastvor	boca sa kapaljkom, 1 po 2,5 ml (5mg/ml + 40mcg/ml)	Alcon-Couvreur N.V.; Alcon Cusi S.A.	Belgija; Španija	1.695.80	0,1ml	67.83	45%	1. Za lečenje glaukoma (H40) kao druga ili treća terapijska linija. 2. Za lečenje glaukoma (H40) kod obolelih kod kojih je ranije dijagnostikovana bolest i koji se već nalaze na lečenju kao nastavak terapije ovim lekom, na osnovu mišljenja oftalmologa.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja oftalmologa.
7099175	S01ED51	timolol, brinzolamid	AZARGA	kapi za oči, suspenzija	boca plastična, 1 po 5 ml (5 mg/ml + 10 mg/ml)	Alcon-Couvreur N.V.; Alcon Cusi S.A.	Belgija; Španija	1.179.80	0,2 ml	47.19	20%	1. Za lečenje glaukoma (H40) kao druga ili treća terapijska linija. 2. Za lečenje glaukoma (H40) kod obolelih kod kojih je ranije dijagnostikovana bolest i koji se već nalaze na lečenju kao nastavak terapije ovim lekom, na osnovu mišljenja oftalmologa.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja oftalmologa.

Члан 18.

У Листи лекова, у Листи Б, група А, после лека FORTTRANS (JKL 3125300) додаје се лек BUDENOFALK (JKL 4129930) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
4129930	A07EA06	budesonid	BUDENOFALK	rektalna pena	kontejner pod pritiskom sa ventilom za doziranje, 14 po 1.2g (2mg/doza)	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	6.696.20	1 doza	478.30	-	Ulcerozni kolitis (K51)	

У Листи лекова, у Листи Б, група А, после лека SALOFALK (JKL 5129473) додаје се лек PENTASA (JKL 5129132) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
5129132	A07EC02	mesalazin	PENTASA	rektalna suspenzija	bočica, 7 po 100 ml (1 g/100 ml)	Ferring-Lečiva, A.S.	Češka	1.918.00	1,5 g	411.00	-	Ulcerozni kolitis (K51)	

Члан 19.

У Листи лекова, у Листи Б, група В, лек PRADAXA (JKL 1069615 и JKL 1069613) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група В, после лека XARELTO (JKL 1069600) додаје се лек ELIQUIS (JKL 1068025 и JKL 1068026) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1068025	B01AF02	apixaban	ELIQUIS	film tablete	blister, 10 po 2,5 mg	Bristol Myers Squibb S.R.L.	Italija	1.075.50	10mg	430.20	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC
1068026	B01AF02	apixaban	ELIQUIS	film tablete	blister, 60 po 2,5 mg	Bristol Myers Squibb S.R.L.	Italija	6.453.00	10mg	430.20	-	Prevenција venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamene kuka ili kolena.	STAC

У Листи лекова, у Листи Б, група В, после лека HAEMONINE 1000 (JKL 0066500) додаје се лек BENEFIX (JKL 0066110, JKL 0066111, JKL 0066112 и JKL 0066113) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačke leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0066110	B02BD05	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 250l/5ml	Wyeth Farma S.A.	Španija	12.355.60	450 l.j.	22.240.08	-		
0066111	B02BD05	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 500l/5ml	Wyeth Farma S.A.	Španija	24.711.20	450 l.j.	22.240.08	-		
0066112	B02BD05	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1000l/5ml	Wyeth Farma S.A.	Španija	49.422.40	450 l.j.	22.240.08	-		
0066113	B02BD05	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 2000l/5ml	Wyeth Farma S.A.	Španija	98.844.80	450 l.j.	22.240.08	-		

У Листи лекова, у Листи Б, група В, индикација за лек NOVOSEVEN (JKL 0066602) мења се и гласи:



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
0068602	B02BD08	eptakog alfa (aktivirani)	NOVOSEVEN	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem 1 po 1 ml (1 mg/1 ml)	Novo Nordisk A/S	Danska	74,018.10	2500000 lj.	3,700,905.00	-	Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitore na faktore VIII ili IX-5 BU, odnosno kod pacijenata sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljavanje snažnog anamnestičkog odgovora na primenu faktora VIII ili IX, te urođeni deficit faktora VII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije.	

Члан 20.

У Листи лекова, у Листи Б, група С, назив произвођача лека и држава производње лека за лекове EBRANTIL 25 (JKL 0103290) и EBRANTIL 50 (JKL 0103291) мења се и гласи:

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
0103290	C02CA06	urapidil	EBRANTIL 25	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 25 mg/5 ml	Takeda GmbH, Takeda Austria GmbH	Nemačka, Austrija	1,011.50	50 mg	404.60	-		STAC
0103291	C02CA06	urapidil	EBRANTIL 50	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 50 mg/10 ml	Takeda GmbH, Takeda Austria GmbH	Nemačka, Austrija	948.00	50 mg	189.60	-		STAC

Члан 21.

У Листи лекова, у Листи Б, група Г, ДДД и цена лека на велико по ДДД за лекове MENOPUR (JKL 0044086) и MERIONAL (JKL 0044400) мења се и гласи:

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
0044086	G03GA02	menotrofin	MENOPUR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	10 bočica po (75 lj.) sa 10 amp. po 1ml rastvarača	Ferring GmbH	Nemačka	18,057.00	75 lj.	1,805.70	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamsno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044400	G03GA02	menotrofin	MERIONAL	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	10 bočica sa rastvaračem u ampul, 1 po 1ml (75 lj. FSH/75 lj. LH)	IBSA Institut Biochemique S.A.	Švajcarska	1,805.70	75 lj.	1,805.70	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamsno i/ili pituitarno oštećenje). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

У Листи лекова, у Листи Б, група Г, после лека PUREGON (JKL 0044232) додају се лекови OVIETRELLE (JKL 0044270), ELONVA (JKL 0044405) и PERGOVERIS (JKL 0044256) који гласе:

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
0044270	G03GA08	horigonadotropni alfa	OVIETRELLE	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjeni injektioni špric 1 po 0.5ml (0.25mg/0.5ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	2,924.50	0,25mg	2,924.50	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044405	G03GA09	korifolotropin alfa	ELONVA	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektioni špric, 1 po 150mcg/0.5ml	N.V Organon	Holandija	53,061.70	0,15mg	53,061.70	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044406	G03GA09	korifolotropin alfa	ELONVA	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektioni špric, 1 po 100mcg/0.5ml	N.V Organon	Holandija	48,515.70	0,15mg	72,773.55	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044256	G03GA30	folitropin alfa, lutropin alfa	PERGOVERIS	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 1ml (150lj./1ml+75lj./1ml)	Merck Serono S.A., Merck Serono S.P.A.	Švajcarska, Italija	8,279.90	1 ml	8,279.90	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

Члан 22.

У Листи лекова, у Листи Б, група Н, после лека SOMATULINE AUTOGEL (JKL 0049233) додају се лекови ORGALUTRAN (JKL 0049220) и CETROTIDE (JKL 0044260) који гласе:

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
0049220	H01CC01	ganireliks	ORGALUTRAN	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektioni špric, 1 po 0.5ml (0.25mg/0.5ml)	Organon Ireland Limited	Irska	3,965.40	0,25mg	3,965.40	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044260	H01CC02	cetroreliks	CETROTIDE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica i napunjeni injektioni špric, 1 po 1ml (0,25mg/ml)	Aeterna Zentaris GmbH, Merck KgaA	Nemačka, Nemačka	3,958.50	0,25mg	3,958.50	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека AMPICILLIN 1000 mg (JKЛ 0021940) додаје се лек PAN-PENIU G SODIUM (JKЛ 0020017) који гласи:

JKЛ	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
0020017	J01CE01	benzilpenicilin	PAN-PENIU G SODIUM	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 50 po 0,6g (1.000.000 ij)	Panpharma	Francuska	3.814.10	3,6 g	457,69	-		

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, паковање и јачина лека за лек MEDOCLAV (JKЛ 0021650) мења се и гласи:

JKЛ	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
0021650	J01CR02	amoksisicilin, klavulamska kiseline	MEDOCLAV	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 5 po 1,2 g (1000 mg* 200 mg)	Medochemie Ltd.	Kipar	944.00	3 g	566.40	-		STAC

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, назив произвођача лека и држава производње лека за лек CEFAZOLIN PHARMANOVA (JKЛ 0321854) мења се и гласи:

JKЛ	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
0321854	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN PHARMANOVA	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC "Borshchahivskiy CPP"	Ukrajina	520.70	3 g	312.42	-		

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, лек 3CEF (JKЛ 0321865) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, назив произвођача лека и држава производње лека за лек CEFTRIAXON PHARMANOVA (JKЛ 0321989) мења се и гласи:

JKЛ	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
0321989	J01DD04	ceftriakson	CEFTRIAXON PHARMANOVA	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC "Borshchahivskiy CPP"	Ukrajina	596.50	2 g	238.60	-		STAC **

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека TIENAM I.V. (JKЛ 0029506) додаје се лек MIPECID (JKЛ 0029507) који гласи:

JKЛ	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
0029507	J01DH51	imipenem, cilastatin	MIPECID	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 1g (500 mg + 500 mg)	Pharmaswiss d.o.o	Republika Srbija	5.200.90	2 g	2.080.36	-		**

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по ДДД за лек GENTAMICIN (JKЛ 0024552, JKЛ 0024553, JKЛ 0024420 и JKЛ 0024421) мења се и гласи:

JKЛ	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
0024552	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	401.30	0,24 g	120.39	-		
0024553	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	602.00	0,24 g	120.40	-		
0024420	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	146.60	0,24 g	87.96	-		
0024421	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml)	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	401.30	0,24 g	120.39	-		

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, лек GENTAMICIN (JKЛ 0024422) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по ДДД за лек GENTAMICIN (JKЛ 0024580 и JKЛ 0024582) мења се и гласи:

JKЛ	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
0024580	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	401.30	0,24 g	120.39	-		



0024582	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	602.00	0,24 g	120.40	-	
---------	---------	------------	------------	----------------------	--------------------------	---------------	------------------	--------	--------	--------	---	--

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека GENTAMICIN (ЈКЛ 0024605) додаје се лек GENTAMICIN KRKA (ЈКЛ 0024333, ЈКЛ 0024332 и ЈКЛ 0024331) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0024333	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1 ml (40mg/ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	146.60	0,24g	87.96	-		
0024332	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2ml (80mg/2ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	401.30	0,24g	120.39	-		
0024331	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1,5 ml (120mg/1,5ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d	Slovenija	602.00	0,24g	120.40	-		

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по ДДД за лек ELFONIS (ЈКЛ 0329501) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0329501	J01MA14	moksifloksacin	ELFONIS	rastvor za infuziju	boca, 1 po 250ml (400mg/250ml)	Hemofarm A.D	Republika Srbija	1,062.20	0,4g	1,062.20	-		STAC

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека ELFONIS (ЈКЛ 0329501) додаје се лек MOKSIFLOKSACIN PHARMAS (ЈКЛ 0329502) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0329502	J01MA14	moksifloksacin	MOKSIFLOKSACIN PHARMAS	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (400mg/250ml)	Pharmathen S.A.	Grčka	1,062.20	0,4 g	1,062.20	-		STAC

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по ДДД за лек ZENIX (ЈКЛ 1029050, ЈКЛ 0029060 и ЈКЛ 0029061) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1029050	J01XX08	linezolid	ZENIX	film tableta	blister, 10 po 600 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	28,271.70	1,2 g	5,654.34	-		**
0029060	J01XX08	linezolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	947.50	1,2 g	5,685.00	-		**
0029061	J01XX08	linezolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 300 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2,842.60	1,2 g	5,685.20	-		**

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека ZENIX (ЈКЛ 0029061) додају се лекови ZYVOX (ЈКЛ 1029052 и ЈКЛ 0029063) и ANOZILAD (ЈКЛ 0029058) који гласе:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1029052	J01XX08	linezolid	ZYVOX	film tableta	blister, 10 po 600 mg	Neolpharma, INC	Portoriko	28,271.70	1,2 g	5,654.34	-		**
0029063	J01XX08	linezolid	ZYVOX	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 300ml (2mg/ml)	Fresenius Kabi Norge AS	Norveška	28,425.60	1,2 g	5,685.12	-		**
0029058	J01XX08	linezolid	ANOZILAD	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 300ml (2mg/ml)	Phamadox Healthcare L.T.D, Pharmaten S.A	Malta; Grčka	2,842.60	1,2 g	5,685.20	-		**

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, назив произвођача лека и држава произвођаче лека за лек VORAMOL (ЈКЛ 1327551 и ЈКЛ 1327552) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1327551	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 50 mg	Avogeen Pharma d.o.o.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija, Grčka, Grčka	6.589.00	0,4 g	4.908.00	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0327552	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 200 mg	Avogeen Pharma d.o.o.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija, Grčka, Grčka	35.422.80	0,4 g	5.060.40	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека CANCIDAS (ЈКЛ 0327561) додаје се лек MYCAMINE (ЈКЛ 0327562 и ЈКЛ 0327563) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0327562	J02AX05	mikafungin-natrijum	MYCAMINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50mg	Astellas Ireland Co. LTD	Irska	22.800.40	0,1g	45.600.80	-	Lečenje invazivnih kandidijaza.	**; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0327563	J02AX05	mikafungin-natrijum	MYCAMINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100mg	Astellas Ireland Co. LTD	Irska	43.810.60	0,1g	43.810.60	-	Lečenje invazivnih kandidijaza.	***; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, лек TETAGAM P (ЈКЛ 0013167) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека SYNAGIS (ЈКЛ 0013285) додаје се лек SYNAGIS (ЈКЛ 0013289 и ЈКЛ 0013288) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0013289	J06BB16	palivizumab	SYNAGIS	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 0,5 ml (100mg/ml)	Abbvie S.R.L.	Italija	61.339.90	-	-	-	Prevenција озбиљних обољевања доњих дисајних путева која захтевају хоспитализацију и које изазива респираторни синџијални вирус (RSV) код деце са високим ризиком од настанка RSV обољевања; - деца рођена у 35. недељи или раније, која имају мање од 6 месеци на почетку RSV сезоне; - деца млађа од 2 године, уколико је у последњих 6 месеци била неопходна терапија бронхопулмоналне диспнеје; - деца млађа од 2 године са хемодинамски значајним конгениталним срчаним обољевањем.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijalista odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora klinike.
0013288	J06BB16	palivizumab	SYNAGIS	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 ml (100mg/ml)	Abbvie S.R.L.	Italija	100.805.30	-	-	-	Prevenција озбиљних обољевања доњих дисајних путева која захтевају хоспитализацију и које изазива респираторни синџијални вирус (RSV) код деце са високим ризиком од настанка RSV обољевања; - деца рођена у 35. недељи или раније, која имају мање од 6 месеци на почетку RSV сезоне; - деца млађа од 2 године, уколико је у последњих 6 месеци била неопходна терапија бронхопулмоналне диспнеје; - деца млађа од 2 године са хемодинамски значајним конгениталним срчаним обољевањем.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijalista odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora klinike.

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, ИНН за лек INFLUVAC (ЈКЛ 0011934 и ЈКЛ 0011933) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0011934	J07BB02	vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisani)	INFLUVAC	suspenzija za injekciju u napunjenom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (15mcg/doza+15mcg/doza)	Abbott Biologicals B.V.	Holandija	419.50	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011933	J07BB02	vakcine protiv gripa (površinski antigen, inaktivisani)	INFLUVAC	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 10 po 0,5 ml (15mcg/doza+15mcg/doza)	Abbott Biologicals B.V.	Holandija	4.194.80	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, паковање и јачина лека за лек PRIORIX (ЈКЛ 0011909) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0011909	J07BD52	vakcina protiv malih boginja, crvenke i zauški (živi atenuirani virusi morbillia, rubole i parotifisa)	PRIORIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem 100 po 0,5 ml (10 exp3 CCI050/0,5 ml + 10 exp3,7 CCI050/0,5 ml + 10 exp3 CCI050/0,5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	103.460.00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.



Члан 24.

У Листи лекова, у Листи Б, група L, лек FLUDARA ◊ (ЈКЛ 0034020) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група L, назив произвођача лека и држава произвођаче за лек GEMCITABINE ◊ (ЈКЛ 0034000 и ЈКЛ 0034001) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođne leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034000	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABINE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 26,3 ml (38 mg/ml)	Hospira UK Limited; Hospira Enterprises B.V.	Velika Britanija; Holandija	2.523,70	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroeljalni karcinom (TCC); a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum I/II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili takšana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034001	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABINE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 5,3 ml (38 mg/ml)	Hospira UK Limited; Hospira Enterprises B.V.	Velika Britanija; Holandija	533,80	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroeljalni karcinom (TCC); a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum I/II/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili takšana i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

У Листи лекова, у Листи Б, група L, лек GITRABIN ◊ (ЈКЛ 0034217, ЈКЛ 0034218, ЈКЛ 0034219 и ЈКЛ 0034430) брише се.



У Листи лекова, у Листи Б, група L, АТЦ за лек GEMCITABIN EBEWE ◊ (ЈКЛ 0034431 и ЈКЛ 0034429) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034431	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	staklena bočica, 1 po 25ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H.NFG. KG	Austrija	2.523.70	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroeljalni karcinom (TCC); a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, после претходне примене антрациклина и/или таксана и/или капецитабина, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, прва линија хемотерапије, узнапредовала нересеکتабилна ili metastatska болест, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0034429	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEWE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	staklena bočica, 1 po 50ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H.NFG. KG	Austrija	7.687.30	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Uroeljalni karcinom (TCC); a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/III); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, после претходне примене антрациклина и/или таксана и/или капецитабина, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pankreasa, прва линија хемотерапије, узнапредовала нересеکتабилна ili metastatska болест, PS 0 ili 1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

У Листи лекова, у Листи Б, група L, лек SINDAXEL ◊ (ЈКЛ 1039859) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група L, лек DOCETAXEL ◊ (ЈКЛ 0039310 и ЈКЛ 0039311) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група L, индикација и напомена за лек ZOLADEX LA (ЈКЛ 0037071) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačnog leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0037071	L02AE03	goserelin	ZOLADEX LA	implant	napunjen injektorom 3pic, 1 po 10,8 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	32.947.70	0.129 mg	393.54	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 3. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason scores8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 meseci.	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.



Члан 25.

У Листи лекова, у Листи Б, група М, после лека AFLAMIL (JKL 1162555) додаје се лек XEFO RAPID (JKL 1161263) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođaње leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1161263	M01AC05	lornoxikam	XEFO RAPID	film tableta	blister, 20 po 8 mg	Takeda GmbH	Nemačka	418.00	12 mg	31.35	-		

Члан 26.

У Листи лекова, у Листи Б, група N, после лека PROPOFOL LIPURO 1% (JKL 0080430) додаје се лек PROPOFOL LIPURO 2% (JKL 0080433) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođaње leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0080433	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 2%	emulzija za injekciju/infuziju	boca staklena, 10 po 50 ml (20mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	11.037.70	-	-	-		STAC

У Листи лекова, у Листи Б, група N, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по ДДД за лек PHENOBARBITON NATRIJUM (JKL 0084520) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođaње leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Predlog Indikacije
0084520	N03AA02	fenobarbital (fenobarbiton)	PHENOBARBITON NATRIJUM	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bodica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 5 po 2 ml (220 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.435.30	0,1 g	130.48	-		

Члан 27.

У Листи лекова, у Листи Б, група R, после лека CUROSURF (JKL 0119150) додаје се лек ALVEOFACT (JKL 0119157 и JKL 0119158) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođaње leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0119157	R07AA02	fosfolipidna frakcija iz pluća goveda (surfaktant)	ALVEOFACT	prašak i rastvarač za suspenziju za endotraheopulmonalno ukapavanje	bodica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1,2 ml (45mg/ml)	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	25.068.30	160 mg	74.276.44	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0119158	R07AA02	fosfolipidna frakcija iz pluća goveda (surfaktant)	ALVEOFACT	prašak i rastvarač za suspenziju za endotraheopulmonalno ukapavanje	bodica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2,4 ml (45mg/ml)	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	49.385.80	160 mg	73.164.15	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.

Члан 28.

У Листи лекова, у Листи Б, група V, после лека VISIPAQUE (JKL 0199464) додају се лекови IOMERON 300 (JKL 0199474, JKL 0199477, JKL 0199479 и JKL 0199478), IOMERON 350 (JKL 0199469, JKL 0199471, JKL 0199473 и JKL 0199472) и IOMERON 400 (JKL 0199465, JKL 0199466, JKL 0199468 и JKL 0199467) који гласе:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođaње leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0199474	V08AB10	jomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 50 ml (300mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	1.450.00	-	-	-		STAC
0199477	V08AB10	jomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (300mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	2.900.00	-	-	-		STAC
0199479	V08AB10	jomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (300mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	5.400.00	-	-	-		STAC
0199478	V08AB10	jomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (300mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	13.500.00	-	-	-		STAC
0199469	V08AB10	jomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 50 ml (350mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	1.550.00	-	-	-		STAC
0199471	V08AB10	jomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (350mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	3.100.00	-	-	-		STAC
0199473	V08AB10	jomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (350mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	6.000.00	-	-	-		STAC
0199472	V08AB10	jomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (350mg l/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	15.500.00	-	-	-		STAC



0199465	V08AB10	jomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 50 ml (400mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	2.100,00	-	-	-	STAC
0199466	V08AB10	jomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (400mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	4.100,00	-	-	-	STAC
0199468	V08AB10	jomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (400mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	8.200,00	-	-	-	STAC
0199467	V08AB10	jomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (400mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	20.000,00	-	-	-	STAC

У Листи лекова, у Листи Б, група V, после лека DOTAREM (JKЛ 0199476) додају се лекови OMNISCAN (JKЛ 0199422) и MULTIHANCE (JKЛ 0199491, JKЛ 0199490 и JKЛ 0199492) који гласе:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0199422	V08CA03	gadodiamid	OMNISCAN	rastvor za injekciju	0,5 mmol/ml (287mg/ml) bočica, 10 po 20 ml	GE Healthcare Ireland; GE Healthcare AS	Irska; Norveška	23.887,50	-	-	-		STAC
0199491	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 10 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	3.200,00	-	-	-		STAC
0199490	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 15 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	4.800,00	-	-	-		STAC
0199492	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 20 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	6.267,40	-	-	-		STAC

Члан 29.

У Листи лекова, у Листи Ц, група B, после лека EQRALYS (JKЛ 0069228) додаје се лек EPORATIO (JKЛ 0069160, JKЛ 0069161, JKЛ 0069162 и JKЛ 0069163) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0069160	B03XA01	epoetin teta	EPORATIO	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu;	napunjen injektioni špric, 6 po 0,5ml (2000j, 0,5ml)	Merck Biotec GmbH	Nemačka	7.085,20	1000j	590,43	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depo gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izjajliziranost bolesnika.	
0069161	B03XA01	epoetin teta	EPORATIO	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu;	napunjen injektioni špric sa bezbedosnim sredstvom, 6 po 0,5ml (2000j, 0,5ml)	Merck Biotec GmbH	Nemačka	7.085,20	1000j	590,43	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depo gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izjajliziranost bolesnika.	
0069162	B03XA01	epoetin teta	EPORATIO	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu;	napunjen injektioni špric, 6 po 0,5ml (5000j, 0,5ml)	Merck Biotec GmbH	Nemačka	22.044,30	1000j	734,81	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depo gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izjajliziranost bolesnika.	
0069163	B03XA01	epoetin teta	EPORATIO	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu;	napunjen injektioni špric sa bezbedosnim sredstvom, 6 po 0,5ml (5000j, 0,5ml)	Merck Biotec GmbH	Nemačka	22.044,30	1000j	734,81	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depo gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izjajliziranost bolesnika.	

Члан 30.

У Листи лекова, у Листи Ц, група L, назив произвођача лека и држава произвође лека за лек RIBOMUSTIN ◊ (JKЛ 0031002 и JKЛ 0031003) мења се и гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0031002	L01AA09	bendamustin	RIBOMUSTIN ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 25 mg	Temmler Werke GmbH; Haupt Pharma Wolftrahshausen GMBH	Nemačka; Nemačka	25.245,50	-	-	-	Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bašanjaska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.



0031003	L01AA09	bendamustin	RIBOMUSTIN ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 100 mg	Temmler Werke GmbH, Haupt Pharma Wolfratshausen GMBH	Nemačka, Nemačka	99.805.50	-	-	-	Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija
---------	---------	-------------	--------------	---	------------------------------	--	------------------	-----------	---	---	---	---	---

У Листи лекова, у Листи Ц, група L, после лека HERCEPTIN ◊ (JKL 0039345) додаје се лек HERCEPTIN ◊ (JKL 0039346) који гласи:

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
0039346	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN ◊	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml (800mg/5ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	160.276.50	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antitraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antitracikline, trastuzumab kombinovati sa neantitraciklinskim režimima), b) metastatska bolest- PS 0 ili 1, prva linija posle antitraciklinske terapije, u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo Herceptin do progresije bolesti, c) lokalno uznapredovali karcinom dojke: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom, a nakon prethodne sekvencijalne primene antitraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanjska Kosa.

У Листи лекова, у Листи Ц, група L, после лека AVASTIN ◊ (JKL 0039400) додаје се лек VECTIBIX ◊ (JKL 0039505) који гласи:

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
0039505	L01XC08	panitumumab	VECTIBIX ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5ml (20mg/ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	43.147.70	-	-	-	Karcinom kolorektuma: metastatska bolest, после hemioterapije na bazi oksaliplatinе i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani K/Ras gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija ili u kombinaciji sa irinotekanom.	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 Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija

У Листи лекова, у Листи Ц, група L, индикација за лек TARCEVA ◊ (JKL 1039402, JKL 1039403 и JKL 1039404) мења се и гласи:

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
1039402	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Roche S.P.A.	Švajcarska, Italija	47.140.70	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitotoksični karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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 seol“ KC Niš, - KBC Bežanjska Kosa, - Vojnomedicinska akademija
1039403	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Roche S.P.A.	Švajcarska, Italija	162.660.90	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitotoksični karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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 seol“ KC Niš, - KBC Bežanjska Kosa, - Vojnomedicinska akademija
1039404	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Roche S.P.A.	Švajcarska, Italija	196.130.80	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitotoksični karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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 seol“ KC Niš, - KBC Bežanjska Kosa, - Vojnomedicinska akademija

У Листи лекова, у Листи Ц, група L, после лека TASIGNA ◊ (JKL 1039710) додају се лекови VOTRIENT ◊ (JKL 1039252 и JKL 1039253) и GIOTRIF ◊ (JKL 1039276, JKL 1039277, JKL 1039278 и JKL 1039279) који гласе:

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
1039252	L01XE11	pazopanib	VOTRIENT ◊	film tableta	bočica, 30 po 200mg	Glaxo Wellcome S.A., Glaxo Wellcome Operations	Španija; Velika Britanija	74.522.10	-	-	-	Lokalno odmakli (ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija



1039253	L01XE11	pazopanib	VOTRIENT®	film tableta	bočica, 60 po 400mg	Glaxo Wellcome S.A.; Glaxo Wellcome Operations	Španija; Velika Britanija	298,088.20	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija.
1039276	L01XE13	afatinib	GIOTRIF®	film tableta	blister, 28 po 20mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmBh&Co.KG	Nemačka	205,879.30	-	-	-	Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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 Bežanjska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039277	L01XE13	afatinib	GIOTRIF®	film tableta	blister, 28 po 30mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmBh&Co.KG	Nemačka	205,879.30	-	-	-	Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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 Bežanjska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039278	L01XE13	afatinib	GIOTRIF®	film tableta	blister, 28 po 40mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmBh&Co.KG	Nemačka	205,879.30	-	-	-	Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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 Bežanjska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039279	L01XE13	afatinib	GIOTRIF®	film tableta	blister, 28 po 50mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmBh&Co.KG	Nemačka	205,879.30	-	-	-	Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a 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 Bežanjska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.

У Листи лекова, у Листи Ц, група L, цена лека на велико за паковање, цена лека на велико по ДДД и индикација за лек ENBREL (JKL 0014310, JKL 0014312 и JKL 0014313) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014310	L04AB01	etanercept	ENBREL	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica i napunjen injekcioni špric, 4 po 1 ml (25 mg/1 ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	43,434.30	7 mg	3,040.40	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana netolerancija na metotreksat; b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat; c) artritis povezan sa entezitisom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor ili, poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboje i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

0014312	L04AB01	etanercept	ENBREL	раствор за инјекцију у напуњеном инјекционом шприцу	напуњен инјекциони шприц са иглом, 4 по 1 ml (50 mg/ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	86,811.20	7 mg	3.038.39	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana netolerancija na metotreksat;</p> <p>b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat;</p> <p>c) artritis povezan sa entezitisom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolercancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolercancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014313	L04AB01	etanercept	ENBREL	раствор за инјекцију у пени са улошком	пен са улошком, 4 по 1 ml (50 mg/ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	86,811.20	7 mg	3.038.39	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana netolerancija na metotreksat;</p> <p>b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat;</p> <p>c) artritis povezan sa entezitisom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolercancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolercancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.



У Листи лекова, у Листи Ц, група L, индикација за лек HUMIRA (JKL 0014202) мења се и гласи :

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
0014202	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Abbvie Biotechnology GmbH	Nemačka	100.749,60	2,9 mg	3.652,17	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezisom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) upkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za ponovnu konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

У Листи лекова, у Листи Ц, група L, ДДД, цена лека на велико по ДДД и индикација за лек АСТЕМРА (JKL 0014400, JKL 0014401 и JKL 0014402) мења се и гласи :

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
0014400	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	14.694,50	20 mg	3.673,63	-	<p>1. a) Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima</p> <p>b) Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom.</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.</p>	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014401	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (200 mg/10 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	36.729,20	20 mg	3.672,92	-	<p>1. a) Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima</p> <p>b) Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom.</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.</p>	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014402	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 ml (400 mg/20 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	74.296,70	20 mg	3.714,84	-	<p>1. a) Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima</p> <p>b) Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom.</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.</p>	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

У Листи лекова, у Листи Д, група Ј, додаје се ознака "о" за лек бензилпеницилин (N002907) и гласи:

Члан 31.

ŠIFRA LEKA	ATC	INN	FO	JAČINA LEKA	INDIKACIJE
N002907	J01CE01	benzilpenicilin *	prašak za injekciju	1 MIU	

Члан 32.

У Листи лекова, Легенда и скраћенице мењају се и гласе:

„LEGENDA I SKRAĆENICE

- ** Резервни antibiotik propisuje se na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine koje imenuje direktor zdravstvene ustanove uz obavezan potpis načelnika odeljenja i direktora zdravstvene ustanove. Evaluaciju primenjene terapije u pisanoj formi potrebno je uraditi nakon tri dana od strane istih lekara uz obavezan potpis načelnika odeljenja i direktora zdravstvene ustanove nakon uvida u antibiogram.
- Izuzetno, u hitnim slučajevima dežurni ili odeljenski lekar može uvesti rezervni antibiotik u terapiju, nakon čega je u obavezi da pribavi prethodno navedeni uslov za primenu rezervnog antibiotika.
- STAC Lekovi sa ovom oznakom priznaju se na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja za lečenje osiguranih lica u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju stacionarnu, odnosno bolničku zdravstvenu delatnost.
- STAC** Lekovi sa ovom oznakom obeležavaju antibiotike koji se priznaju na teret obaveznog zdravstvenog osiguranja za lečenje osiguranih lica u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju stacionarnu, odnosno bolničku zdravstvenu delatnost, kao i u toku ambulantnog lečenja pod uslovom da je na otpusnoj listi utvrđena dalja terapija ovim lekom.
- ◇ Lek primenjuju osigurana lica filijala u sledećim zdravstvenim ustanovama:
1. Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, Klinika za hematologiju KC Srbije, Klinika za urologiju KC Srbije, Klinika za pulmologiju KC Srbije, Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, KBC Bežanijska Kosa
 - Mačvanski okrug sa sedištem u Šapcu; Kolubarski okrug sa sedištem u Valjevu; Podunavski okrug sa sedištem u Smederevu; Braničevski okrug sa sedištem u Požarevcu; Borski okrug sa sedištem u Boru; Zlatiborski okrug sa sedištem u Užicu; Raški okrug sa sedištem u Kraljevu; Moravički okrug sa sedištem u Čačku; Južno-banatski okrug sa sedištem u Pančevu; Grad Beograd,
 2. Klinika za onkologiju KC Niš, Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, Klinika za plućne bolesti „Knez Selo” KC Niš
 - Zaječarski okrug sa sedištem u Zaječaru; Rasinski okrug sa sedištem u Kruševcu; Nišavski okrug sa sedištem u Nišu; Toplički okrug sa sedištem u Prokuplju; Pirotski okrug sa sedištem u Pirotu; Jablanički okrug sa sedištem u Leskovcu; Pčinjski okrug sa sedištem u Vranju; Kosovski okrug sa sedištem u Gračanici; Kosovsko-mitrovački okrug sa sedištem u Zvečanu; Kosovsko-pomoravski okrug sa sedištem u Ranilugu,
 3. Institut za onkologiju Vojvodine, Klinika za hematologiju KC Vojvodine, Institutu za plućne bolesti Vojvodine, Klinika za urologiju KC Vojvodine
 - Srednje-banatski okrug sa sedištem u Zrenjaninu; Severno-bački okrug sa sedištem u Subotici; Severno-banatski okrug sa sedištem u Kikindi; Južno-bački okrug sa sedištem u Novom Sadu; Zapadno-bački okrug sa sedištem u Somboru; Sremski okrug sa sedištem u Sremskoj Mitrovici; Južno-banatski okrug sa sedištem u Pančevu,
 4. KC Kragujevac
 - Šumadijski okrug sa sedištem u Kragujevcu; Pomoravski okrug sa sedištem u Jagodini; Zlatiborski okrug sa sedištem u Užicu; Raški okrug sa sedištem u Kraljevu; Moravički okrug sa sedištem u Čačku,
 5. Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, Univerzitetska dečja klinika, Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, Klinika za dečje interne bolesti KC Niš
 - osigurana lica do 18 godina starosti,
 6. Vojnomedicinska akademija
 - Mačvanski okrug sa sedištem u Šapcu; Kolubarski okrug sa sedištem u Valjevu; Podunavski okrug sa sedištem u Smederevu; Braničevski okrug sa sedištem u Požarevcu; Borski okrug sa sedištem u Boru; Zlatiborski okrug sa sedištem u Užicu; Raški okrug sa sedištem u Kraljevu; Moravički okrug sa sedištem u Čačku; Južno-banatski okrug sa sedištem u Pančevu; Grad Beograd.”

Члан 33.

Овај правилник, по добијању сагласности Владе ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије”, осим одредаба чл. 1. и 2, члана 7. став 4, члана 9. став 2, члана 11. став 2, члана 15. ст. 2–4, члана 17. став 2, члана 19. став 1, члана 23. ст. 4, 8. и 17, члана 24. ст. 1, 3, 5. и 6, које се примењују од 1. јануара 2017. године и одредаба члана 3, члана 4. ст. 2–4, члана 6. став 2, члана 8, члана 9. ст. 3. и 4, члана 10. ст. 2, 3, 5, 7. и 10, члана 11. ст. 1, 4. и 7, чл. 12. и 13, члана 15. ст. 1. и 5, члана 16. ст. 1, 3. и 5. и члана 17. ст. 1. и 4, које се примењују по истеку 30 дана од дана ступања на снагу овог правилника.

01/2 број 110-97/16

У Београду, 9. августа 2016. године

Управни одбор Републичког фонда за здравствено осигурање

Председник,

Велимир Миличић, с.р.

3156

По срањењу са изворним текстом, утврђено је да се у Статуу Развојне агенције Србије, објављеном у „Службеном гласнику РС”, број 39/16, поткрала грешка, па се на основу чл. 15. и 22. Закона о објављивању закона и других прописа и аката („Службени гласник РС”, број 45/13), даје

ИСПРАВКА

Статуа Развојне агенције Србије

У Статуу Развојне агенције Србије („Службени гласник РС”, број 39/16), у члану 13. став 4. уместо речи: „не примају накнаду”, треба да стоје речи: „примају накнаду”.