

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje		DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
	B	<b>KRV I KRVOTVORNI ORGANI - LEKOVI ZA LEČENJE BOLESTI KRVI I KRVOTVORNIH ORGANA</b>										
	B03	<b>ANTIANEMICI</b>										
	B03X	<b>Ostali antianemijski preparati</b>										
	B03XA	<b>Ostali antianemijski preparati</b>										
	B03XA01	<b>epoetin alfa (eritropoetin)</b>										
0069150	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju, špric	napunjeno injekcioni špric, 6 po 1000 i.j./0,5 ml	Cilag AG	Švajcarska	4.387,20	1000 i.j.	731,20	-	
0069152	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju, špric	napunjeno injekcioni špric, 6 po 2000 i.j./0,5 ml	Cilag AG	Švajcarska	6.785,50	1000 i.j.	565,46	-	
0069154	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju, špric	napunjeno injekcioni špric, 6 po 3000 i.j./0,3 ml (brizgalica)	Cilag AG	Švajcarska	10.170,80	1000 i.j.	565,04	-	
0069155	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju, špric	napunjeno injekcioni špric, 6 po 4000 i.j./0,4 ml (brizgalica)	Cilag AG	Švajcarska	13.450,90	1000 i.j.	560,45	-	
0069157	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju, špric	napunjeno injekcioni špric, 6 po 10000 i.j. (brizgalica)	Cilag AG	Švajcarska	31.366,00	1000 i.j.	522,77	-	
<b>INDIKACIJE</b>		Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.										
	B03XA01	<b>epoetin beta (eritropoetin)</b>										
0069165	B03XA01	epoetin beta	RECORMON	rastvor za injekciju, špric	napunjeni injekcioni špric, 6 brzg. po 2000 i.j./0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	6.785,50	1000 i.j.	565,46	-	
0069166	B03XA01	epoetin beta	RECORMON	rastvor za injekciju, špric	napunjeni injekcioni špric, 6 brzg. po 5000 i.j./0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	22.187,00	1000 i.j.	739,57	-	
<b>INDIKACIJE</b>		Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.										

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
	B03XA01	epoetin zeta									
0069221	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 1 po 0,3 ml (1000 i.j./0,3 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	584,40	1000 i.j.	584,40	-
0069222	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 6 po 0,3 ml (1000 i.j./0,3 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	3.506,10	1000 i.j.	584,35	-
0069226	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 1 po 0,6 ml (2000 i.j./0,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.168,70	1000 i.j.	584,35	-
0069227	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 6 po 0,6 ml (2000 i.j./0,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	7.012,40	1000 i.j.	584,37	-
0069230	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 1 po 0,9 ml (3000 i.j./0,9 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.753,10	1000 i.j.	584,37	-
0069231	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 6 po 0,9 ml (3000 i.j./0,9 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	10.518,30	1000 i.j.	584,35	-
0069234	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 1 po 0,4 ml (4000 i.j./0,4 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2.337,40	1000 i.j.	584,35	-
0069235	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 6 po 0,4 ml (4000 i.j./0,4 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	14.024,40	1000 i.j.	584,35	-
0069223	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 1 po 1 ml (10000 i.j./ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	5.843,50	1000 i.j.	584,35	-
0069220	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 6 po 1 ml (10000 i.j./ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	35.060,70	1000 i.j.	584,35	-
0069224	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 1 po 0,5 ml (20000 i.j./0,5 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	11.686,90	1000 i.j.	584,35	-
0069228	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 1 po 0,75 ml (30000 i.j./0,75 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	17.530,40	1000 i.j.	584,35	-

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	
0069232	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric 1 po 1 ml (40000 i.j./ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	23.373,80	1000 i.j.	584,35	-	
<b>INDIKACIJE</b>		<b>Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.</b>										
	<b>B03XA02</b>	<b>darbepoetin alfa</b>										
0069939	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric, 1 po 0,4 ml (10 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	1.481,70	4,5 mcg	666,77	-	
0069938	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric 1 po 0,375 ml (15 mcg/0,375 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	2.222,50	4,5 mcg	666,75	-	
0069924	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric, 1 po 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	2.963,30	4,5 mcg	666,74	-	
0069928	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric 1 po 0,3 ml (30 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	4.445,00	4,5 mcg	666,75	-	
0069929	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric 1 po 0,4 ml (40 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	5.926,70	4,5 mcg	666,75	-	
0069933	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric 1 po 0,5 ml (50 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	7.408,40	4,5 mcg	666,76	-	
0069934	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric 1 po 0,3 ml (60 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	8.890,10	4,5 mcg	666,76	-	
0069936	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric 1 po 0,4 ml (80 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	11.853,50	4,5 mcg	666,76	-	
0069920	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric 1 po 0,5 ml (100 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	14.816,80	4,5 mcg	666,76	-	
0069922	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric 1 po 0,3 ml (150 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	22.225,20	4,5 mcg	666,76	-	

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
0069926	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 1 po 0,6 ml (300 mcg/0,6 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	44.450,40	4,5 mcg	666,76	-	
0069925	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	2.963,30	4,5 mcg	666,74	-	
0069930	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,4 ml (40 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	5.926,70	4,5 mcg	666,75	-	
0069935	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,3 ml (60 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	8.890,10	4,5 mcg	666,76	-	
0069937	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,4 ml (80 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	11.853,50	4,5 mcg	666,76	-	
0069921	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (100 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	14.816,80	4,5 mcg	666,76	-	
0069923	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,3 ml (150 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	22.225,20	4,5 mcg	666,76	-	
0069927	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,6 ml (300 mcg/0,6 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	44.450,40	4,5 mcg	666,76	-	
INDIKACIJE	<p>1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.</p> <p>- za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.</p> <p>2. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klijrena kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.</p> <p>- za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).</p>											
	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta										
0069206	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 50 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	8.468,00	4 mcg	677,44	-	
0069205	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 75 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	12.702,00	4 mcg	677,44	-	

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
0069204	B03XA03	metokspolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 100 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	16.936,10	4 mcg	677,44	-
0069203	B03XA03	metokspolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 1 po 150 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	25.404,10	4 mcg	677,44	-
0069202	B03XA03	metokspolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 1 po 200 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	33.872,20	4 mcg	677,44	-
0069201	B03XA03	metokspolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 1 po 250 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	42.340,30	4 mcg	677,44	-
0069208	B03XA03	metokspolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 50 mcg/1 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	8.468,00	4 mcg	677,44	-
0069213	B03XA03	metokspolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 30 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	5.080,80	4 mcg	677,44	-
0069212	B03XA03	metokspolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 120 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	20.323,30	4 mcg	677,44	-
0069214	B03XA03	metokspolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 360 mcg/0,6 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	60.969,90	4 mcg	677,44	-
<b>INDIKACIJE</b>		<p>1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina <math>\leq 50</math> ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.</p> <p>- za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).</p>									

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica				
	L				<b>ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI</b>										
	L01				<b>ANTINEOPLASTICI</b>										
	L01A				<b>Alkilirajući citostatici</b>										
	L01AX				<b>Ostali alkilirajući antineoplastici</b>										
	L01AX03	temozolomid													
1031407	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ◊	kapsula, tvrda	bočica, 5 po 5 mg	Schering Plough Labo N.V.	Belgija	1.930,90	-	-	-				
1031405	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ◊	kapsula, tvrda	bočica, 5 po 20 mg	Schering Plough Labo N.V.	Belgija	7.936,10	-	-	-				
1031408	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ◊	kapsula, tvrda	bočica, 5 po 100 mg	Schering Plough Labo N.V.	Belgija	39.683,60	-	-	-				
1031406	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ◊	kapsula, tvrda	bočica, 5 po 250 mg	Schering Plough Labo N.V.	Belgija	99.007,40	-	-	-				
INDIKACIJE		Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrše po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.													
NAPOMENA		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, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac.													
	L01B			<b>Antimetaboliti</b>											
	L01BA			<b>Analozi folne kiseline</b>											
	L01BA04	pemetreksed													
0034413	L01BA04	pemetreksed	ALIMTA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 500 mg	Lilly France S.A.S.	Francuska	129.686,20	-	-	-				
INDIKACIJE		1. Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1.													
NAPOMENA		STAC; 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.													

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				
	L01BC				Analizi pirimidina										
	L01BC06	kapecitabin													
1034341	L01BC06	kapecitabin	XELODA ®	film tableta	blister, 120 po 500 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Syntex S.A. DE C.V.	Švajcarska; Meksiko	28.705,60	-	-	-				
1034340	L01BC06	kapecitabin	XELODA ®	film tableta	blister, 60 po 150 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Syntex S.A. DE C.V.	Švajcarska; Meksiko	4.646,40	-	-	-				
INDIKACIJE			<p><b>1. Karcinom dojke:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2;</li> <li>b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemske terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2.</li> </ul> <p><b>2. Kolorektalni karcinom:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C", PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiju;</li> <li>b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.</li> </ul>												
NAPOMENA			<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac.</li> </ul>												

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				
	L01C				<b>Biljni alkaloidi i drugi prirodni proizvodi</b>										
	L01CD				<b>Taksani</b>										
	L01CD02	docetaksel													
0039300	L01CD02	docetaksel	TAXOTERE ◊	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa rastvaračem u bočici, 1 po 1,5 ml (20 mg/0,5 ml)	Aventis Pharma Ltd.	Velika Britanija	4.772,80	-	-	-				
0039301	L01CD02	docetaksel	TAXOTERE ◊	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa rastvaračem u bočici, 1 po 6 ml (80 mg/2 ml)	Aventis Pharma Ltd.	Velika Britanija	17.820,00	-	-	-				
0039304	L01CD02	docetaksel	TAXOTERE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Aventis Pharma Ltd.	Velika Britanija	4.772,80	-	-	-				
0039305	L01CD02	docetaksel	TAXOTERE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Aventis Pharma Ltd.	Velika Britanija	17.820,00	-	-	-				
0039310	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL ◊	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 20 mg/0,5 ml	S.C. Sindan Pharma S.R.L.	Rumunija	4.772,80	-	-	-				
0039311	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL ◊	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 80 mg/2 ml	S.C. Sindan Pharma S.R.L.	Rumunija	17.820,00	-	-	-				
0039725	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL SANDOZ ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 20 mg/2 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG.KG	Austrija	4.772,80	-	-	-				
0039796	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL SANDOZ ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 80 mg/8 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG.KG	Austrija	17.820,00	-	-	-				

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
0039315	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL-TEVA ◊	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 1 po 1,28 ml (20 mg/0,72 ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pharmachemie B.V.	Mađarska; Holandija	4.772,80	-	-	-
0039316	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL-TEVA ◊	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 1 po 5,12 ml (80 mg/2,88 ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pharmachemie B.V.	Mađarska; Holandija	17.820,00	-	-	-
INDIKACIJE	<p>1. Karcinom dojke:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije);</li> <li>b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti;</li> <li>c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod pacijenata sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvensijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima;</li> <li>d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvensijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa.</li> </ul> <p>2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platinskog dubleta.</p> <p>3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (&lt;0,5 ng/ml).</p>										

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
<b>NAPOMENA</b>											
<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KCB Bežanijska kosa;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za urologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš.</li> </ul>											

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica				
	L01D				<b>Citotoksični antibiotici i srodne supstance</b>										
	L01DB				<b>Antraciklini i srodni preparati</b>										
	L01DB06	idarubicin													
0033181	L01DB06	idarubicin	ZAVEDOS ◊		lioofilizat za rastvor za injekciju	1 po 10 mg	Actavis Italia S.P.A.	Italija	11.649,90	-	-	-			
<b>INDIKACIJE</b>		<b>Svi oblici akutnih leukemija i limfoblastni limfom.</b>													
<b>NAPOMENA</b>		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš.													
	L01X				<b>Ostali antineoplastici</b>										
	L01XC				<b>Monoklonska antitela</b>										
	L01XC02	rituksimab													
0014140	L01XC02	rituksimab	MABTHERA ◊		koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	47.487,50	-	-	-			

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	
0014141	L01XC02	rituksimab	MABTHERA ®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	117.245,50	-	-	-	
<b>INDIKACIJE</b>		<p>1. Nohočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.0-C83.4; C83.6; C83.8; C83.9).</p> <p>2. Nohočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvodi se u terapiju ukoliko su ispunjena oba kriterijuma i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) posle šest meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB), i</li> <li>b) posle šest meseci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje (smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2).</li> </ul> <p>Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u perifernoj krvi.</p>										
<b>NAPOMENA</b>		<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. i 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”,</li> <li>- Institut za decu i omladinu Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti KC Niš;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>										

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
	L01XC03	trastuzumab									
0039345	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN ®	prašak i rastvarač za kocentrat za rastvor za infuziju	liobočica sa rastvaračem, 1 po 20 ml (440 mg/20 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	165.552,70	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>											
<p>Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemoterapije antraciklinima 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 antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima);</li> <li>b) metastatska bolest- PS 0 ili 1, prva linija posle antraciklinske terapije, u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo Herceptin do progresije bolesti;</li> <li>c) lokalno uznapredovali karcinom dojke: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom, a nakon prethodne sekvencialne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.</li> </ul>											
<b>NAPOMENA</b>											
STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:											
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac.</li> </ul>											

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	
	L01XC06	cetuximab										
0039153	L01XC06	cetuximab	ERBITUX ◊	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Merck KGaA	Nemačka	19.034,20	-	-	-	
<b>INDIKACIJE</b>		1. Karcinom kolorektuma: metastatska bolest, posle hemioterapije na bazi oksaliplatine i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani K/Ras gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija ili u kombinaciji sa irinotekanom; 2. Planocelularni karcinom glave i vrata: a) istovremeno sa radioterapijom kod pacijenata sa PS 0 ili 1 u lokalno uznapredovalom, inoperabilnom planocelularnom karcinom usne duplje i orofarinks, kod kojih je lečenje započeto indukcionom hemioterapijom; b) lokalno uznapredovala, inoperabilna bolest, u kombinaciji sa radioterapijom, PS 0 ili 1, u pacijenata kod kojih je kontraindikovana primena lekova na bazi platine; c) u kombinaciji sa standardnom hemioterapijom (5FU-cisplatin ili 5FU-karboplatin) prva linija za rekurentni planocelularni karcinom glave i vrata koji nije podoban za lokoregionalni tretman, bez egzulceracije, PS 0-1.										
<b>NAPOMENA</b>		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 gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac.										
	L01XC07	bevacizumab										
0039401	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 4 ml (100 mg/4 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	29.245,10	-	-	-	

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
0039400	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 16 ml (400 mg/16 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	117.126,30	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		Karcinom kolorektuma, potencijalno resekabilna metastatska bolest dominantno u jetri, klinički stadijum IVb ili IVc, prva linija sistemske terapije, u kombinaciji sa hemoterapijom, do postizanja resekabilnosti metastaza i odgovarajuće operacije istih, maksimalno 10 ciklusa.									
<b>NAPOMENA</b>		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac.									
	L01XE	<b>Inhibitori protein kinaze</b>									
	L01XE01	imatinib									
1039381	L01XE01	imatinib	GLIVEC ◊	kapsula, tvrda	blister, 120 po 100 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	177.382,20	-	-	-
1039383	L01XE01	imatinib	GLIVEC ◊	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	181.992,70	-	-	-
1039384	L01XE01	imatinib	ANZOVIP ◊	film tableta	blister 120 po 100 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	173.008,40	-	-	-

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1039385	L01XE01	imatinib	ANZOVIP ◊	film tableta	blister 30 po 400 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	177.265,80	-	-	-
INDIKACIJE	<p>1. Prva terapijska linija kod novodijagnostikovanih bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, u hroničnoj fazi bolesti, Philadelphia hromozom ili bcr-abl rearanžman pozitivni, bez dodatnih aberacija, uz dozvoljenu prethodnu leukoredukciju hidroksiureom do šest meseci.</p> <p>2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.</p>										
NAPOMENA	<p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za decu i omladinu Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti KC Niš,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”;</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac.</li> </ul>										

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
	L01XE02	gefitinib									
1039398	L01XE02	gefitinib	IRESSA ◊	film tableta	30 po 250 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	206.330,10	-	-	-
INDIKACIJE	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.										
NAPOMENA	<p>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul>										
L01XE03	erlotinib										
1039402	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	43.823,30	-	-	-
1039403	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	151.214,00	-	-	-
1039404	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	182.328,50	-	-	-
INDIKACIJE	Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost.										
NAPOMENA	<p>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za pulmologiju KC Srbije,</li> <li>- Institut za plućne bolesti Vojvodine,</li> <li>- Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul>										
L01XE04	sunitinib										
1039703	L01XE04	sunitinib	SUTENT ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 12,5 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	110.714,60	-	-	-
1039704	L01XE04	sunitinib	SUTENT ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 25 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	220.365,20	-	-	-

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1039706	L01XE04	sunitinib	SUTENT ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	440.376,50	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.									
<b>NAPOMENA</b>		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.									
	L01XE07	lapatinib									
1039715	L01XE07	lapatinib	TYVERB ◊	film tableta	blister, 70 po 250 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.	Velika Britanija; Španija	116.591,90	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		Karcinom dojke - druga linija metastatskog HER2 pozitivnog karcinoma dojke, u kombinaciji sa lekom kapecitabin, kod pacijenata sa progresijom osnovne bolesti i PS 0-1, prethodno lečenih antraciklinima i/ili taksanima i lekom trastuzumab, koji je primenjen u prvoj liniji lečenja metastatske bolesti.									
<b>NAPOMENA</b>		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Institut za onkologiju Vojvodine, - KC Kragujevac.									
	L01XE08	nilotinib									
1039710	L01XE08	nilotinib	TASIGNA ◊	kapsula, tvrda	blister, 112 po 200 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	353.773,20	-	-	-

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1039711	L01XE08	nilotinib	TASIGNA ▶	kapsula, tvrda	blister, 112 po 150 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	262.966,06	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		Druga terapijska linija kod odraslih bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat.									
<b>NAPOMENA</b>		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac.									
	L01XX	Ostali antineoplastici									
	L01XX14	tretinojn									
1069140	L01XX14	tretinojn	VESANOID ▶	kapsula	100 po 10 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	16.226,20	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		Akutna mijeolidna leukemija, podtip akutna promijelocitna leukemija.									
<b>NAPOMENA</b>		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa.									

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
	L01XX32	bortezomib									
0039100	L01XX32	bortezomib	VELCADE ®	prašak za rastvor za injekciju	1 po 3,5 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	115.350,80	-	-	-
INDIKACIJE		<b>Multipli mijelom:</b> a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).									
NAPOMENA		STAC; 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 hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac.									
	L03										
	L03A										
	L03AB										
	L03AB07	interferon beta 1a									
0328388	L03AB07	interferon beta 1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (44 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	83.112,10	-	-	-
0328387	L03AB07	interferon beta-1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (22 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	74.683,50	-	-	-
0328647	L03AB07	interferon beta 1a	AVONEX	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 4 po 0.5 ml (30 mcg/0.5ml)	Biogen Idec Denmark Manufacturing ApS	Danska	67.142,90	-	-	-
INDIKACIJE		<b>1. Multipla skleroza</b>									
NAPOMENA		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.									

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
0015150	L03AB08	interferon beta 1b									
0015150	L03AB08	interferon beta 1b	BETAFERON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica i rastvarač u napunjrenom injekcionom špricu, 15 po 1,2 ml (250 mcg/ml)	Bayer Schering Pharma AG	Nemačka	77.752,00	4 Mi.j.	2.159,78	-
<b>INDIKACIJE</b>		1. Multipla skleroza									
<b>NAPOMENA</b>		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.									
0328630	L03AB10	peginterferon alfa 2b									
0328630	L03AB10	peginterferon alfa - 2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (50 mcg/0,5 ml)	Schering Plough Company	Irska	7.797,30	7,5 mcg	1.169,60	-
0328631	L03AB10	peginterferon alfa - 2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (80 mcg/0,5 ml)	Schering Plough Company	Irska	12.436,50	7,5 mcg	1.165,92	-
0328900	L03AB10	peginterferon alfa - 2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (100 mcg/0,5 ml)	Schering Plough Company	Irska	15.757,60	7,5 mcg	1.181,82	-
0328632	L03AB10	peginterferon alfa - 2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (120 mcg/0,5 ml)	Schering Plough Company	Irska	18.426,30	7,5 mcg	1.151,64	-

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
0328633	L03AB10	peginterferon alfa - 2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (150 mcg/0,5 ml)	Schering Plough Company	Irska	23.824,60	7,5 mcg	1.191,23	-
<b>INDIKACIJE</b>											
1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:											
a. virusološki profil:											
- anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci,											
- pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa;											
b. biohemski nalaz:											
- bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili											
- sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza;											
c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza);											
d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove;											
e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatra/psihijatra;											
f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom.											
Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremia se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.											
<b>NAPOMENA</b>		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.									
	L03AB11	peginterferon alfa 2a									
0328607	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (135 mcg/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	12.371,00	26 mcg	2.382,56	-

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
0328608	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjen injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (180 mcg/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	16.494,70	26 mcg	2.382,57	-
<p><b>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</b></p> <p>a. virusološki profil:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci,</li> <li>- pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa;</li> </ul> <p>b. bioheminski nalaz:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili</li> <li>- sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza;</li> </ul> <p>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza);</p> <p>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove;</p> <p>e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatra/psihijatra;</p> <p>f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom.</p> <p>Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremija se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.</p> <p><b>2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je:</b></p> <p>a. HBsAg pozitivnost duža od 6 meseci,</p> <p>b. povišena aktivnost alaninaminotransferaze (ALT povišena &gt;2,5 odnosno &gt;100 IU/ml)</p> <p>c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze</p> <p>d. viremija (HBV DNK) <math>\leq 10^7</math> kopija /ml krvi.</p>											
<b>INDIKACIJE</b>											
<b>NAPOMENA</b> Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.											
	L03AX					<b>Ostali imunostimulansi</b>					
	L03AX13	glatiramer acetat									
0015120	L03AX13	glatiramer acetat	COPAXONE	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 28 po 1 ml (20 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Industries Ltd.	Izrael	70.748,50	20 mg	2.526,73	-
<b>INDIKACIJE</b> 1. Multipla skleroza											
<b>NAPOMENA</b> Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.											

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica				
	L04				<b>IMUNOSUPRESIVI</b>										
	L04A				Imunosupresivi										
	L04AB				Inhibitori tumor necrosis faktora TNF-alfa										
	L04AB01		etanercept												
0014310	L04AB01	etanercept	ENBREL		prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica i napunjeno injekcioni špric, 4 po 1 ml (25 mg/1 ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	46.859,40	7 mg	3.280,16	-			
0014312	L04AB01	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju		napunjeno injekcioni špric sa iglom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	92.833,00	7 mg	3.249,16	-			
INDIKACIJE					<p>1. Poliartikularni juvenilni hronični artritis (M08) za pacijente čija je bolest počela u dobi od 4 do 17 godina života, sa neadekvatnim odgovorom ili nepodnošljivošću na metotreksat ili druge imunosupresivne lekove najmanje tokom šest meseci terapije;</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca 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</li> <li>b) prisustvo periferognog 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);</li> </ul> <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) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije.</p>										
NAPOMENA					Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.										

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
	L04AB02	infliksimab									
0014220	L04AB02	infliksimab	REMICADE	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 100 mg	Centocor B.V.	Holandija	54.111,80	3,75 mg	2.029,19	-
<b>INDIKACIJE</b>											
1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorni tip sa/bez fistule kod pacijenata koji nisu reagovali na konvencionalnu terapiju kortikosteroidima, imunomodulatorima i primarnu nutritivnu terapiju kao i kod onih pacijenta koji pomenute lekove ne podnose ili kod kojih je takva vrsta terapije kontraindikovana;											
2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulator (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;											
3. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije;											
4. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;											
5. Ankilogirajući 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).											
<b>NAPOMENA</b>											
STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.											

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
	L04AB04	adalimumab									
0014202	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Abbott Biotechnology Deutschland GmbH	Nemačka	94.497,30	2,9 mg	3.425,53	-
<b>INDIKACIJE</b>											
1. Aktivni poliartikularni juvenilni hronični artritis (M08) za pacijente uzrasta od 4 godine i starije, sa neadekvatnim odgovorom ili nepodnošljivošću na metotreksat ili druge imunosupresivne lekove najmanje tokom šest meseci terapije. 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; 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; 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod bolesnika kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju.											
<b>NAPOMENA</b>											
Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.											

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	
	L04AB06	golimumab										
0014205	L04AB06	golimumab	SIMPONI	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni šprica, 1 po 0,5 ml (50 mg/0,5 ml)	Janssen Biologics B.V.	Holandija	106.784,32	1,66 mg	3.545,24		
<b>INDIKACIJE</b>		<p>1. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije;</p> <p>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> <ul style="list-style-type: none"> <li>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</li> <li>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).</li> </ul>										
<b>NAPOMENA</b>		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.										
	L04AC				Inhibitori interleukina							
	L04AC07	tocilizumab										
0014400	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	13.660,40	-	-	-	-
0014401	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (200 mg/10 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	34.144,50	-	-	-	-
0014402	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 20 ml (400 mg/20 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	69.068,20	-	-	-	-
<b>INDIKACIJE</b>		<p>1. Aktivna sistemska forma juvenilnog hroničnog artritisa ( M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine i starijih koji nisu imali zadovoljavajući terapijski odgovor na primenu nesteroidnih antiinflamatornih lekova (NSAIL) i kortikosteroida.</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>										
<b>NAPOMENA</b>		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.										

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica				
	M				<b>MIŠIĆNO-KOSTNI SISTEM - LEKOVI ZA BOLESTI MIŠIĆNO-KOSTNOG SISTEMA</b>										
	M05				<b>LEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU</b>										
	M05B				<b>Lekovi koji deluju na strukturu kosti i mineralizaciju</b>										
	M05BA				<b>Bisfosfonati</b>										
	M05BA02		<b>klodronska kiselina</b>												
0059062	M05BA02	klodronska kiselina	BONEFOS	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 5 ml (60 mg/1 ml)	Bayer OY	Finska	6.689,50	1,5 g	6.689,50	-				
<b>INDIKACIJE</b>		1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijiska koma.													
<b>NAPOMENA</b>		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.													
0059102	M05BA03	pamidronska kiselina	AREDIA	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	liobočica sa rastvaračem, 2 po 10 ml (30 mg)	Novartis Pharma AG	Švajcarska	5.024,90	60 mg	5.024,90	-				
0059300	M05BA03	pamidronska kiselina	PAMITOR	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 1 po 2 ml (15 mg/ml)	Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Austrija	2.512,40	60 mg	5.024,80	-				
0059301	M05BA03	pamidronska kiselina	PAMITOR	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 1 po 4 ml (15 mg/ml)	Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Austrija	5.024,90	60 mg	5.024,90	-				
0059302	M05BA03	pamidronska kiselina	PAMITOR	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 1 po 6 ml (15 mg/ml)	Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Austrija	7.537,40	60 mg	5.024,93	-				
0059105	M05BA03	pamidronska kiselina	HIDENSIL	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	liobočica sa rastvaračem u ampuli, 2 po 10 ml (30 mg/10 ml)	Vipharm S.A.	Poljska	5.024,90	60 mg	5.024,90	-				
<b>INDIKACIJE</b>		1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijiska koma.													
<b>NAPOMENA</b>		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.													

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
	M05BA06	ibandronat									
0059083	M05BA06	ibandronat	BONDRONAT	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 2 mg/2 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	10.236,40	6 mg	30.709,20	-
0059086	M05BA06	ibandronat	BONDRONAT	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 6 mg/6 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	23.101,60	6 mg	23.101,60	-
0059087	M05BA06	ibandronat	BONDRONAT	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 6 mg/6 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	115.507,70	6 mg	23.101,54	-
<b>INDIKACIJE</b>		1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijska koma.									
<b>NAPOMENA</b>		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili teracijarnom nivou zdravstvene zaštite.									
	M05BA08	zoledronska kiselina									
0059211	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOMETA	prašak za rastvor za infuziju	1 po 4 mg+ 5 ml rastvarača	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	19.415,50	4 mg	19.415,50	-
0059222	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONATE PHARMASWISS	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (4 mg/5 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	19.415,50	4 mg	19.415,50	-
<b>INDIKACIJE</b>		1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijska koma.									
<b>NAPOMENA</b>		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili teracijarnom nivou zdravstvene zaštite.									

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
	N				<b>NERVNI SISTEM (LEKOVI KOJI DELUJU NA NERVNI SISTEM)</b>						
	N07				<b>OSTALI LEKOVI KOJI DELUJU NA NERVNI SISTEM</b>						
	N07X				<b>Ostali lekovi koji deluju na nervni sistem</b>						
	N07XX				<b>Ostali lekovi koji deluju na nervni sistem</b>						
	N07XX02	riluzol									
1079070	N07XX02	riluzol	RILUTEK	film tableta	blister, 56 po 50 mg	Sanofi Winthrop Industrie	Francuska	20.501,20	0,1 g	732,19	-
INDIKACIJE	1. Amiotrofična lateralna skleroza - AML ( G12.2 ).										
NAPOMENA	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neurologa ili neuropsihijatra Klinike za neurologiju KCS kod pacijenata koji nisu respiratorno ugroženi.										