

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0069400	B02BX04	romiplostim	NPLATE ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 250 mcg	Amgen Europe B.V.	Holandija	61,802.60	30 mcg	7,416.31	-	Terapija refrakterne hronične imunološke trombocitopenijske purpure odraslih pacijenata (D69.3): 1. kod kojih je izvršena splenektomija i koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije 2. koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije i kod kojih je splenektomija kontraindikovana.	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, - Vojnomedicinska akademija.
1069111	B02BX05	eltrombopag	REVOLADE ◊	film tableta	blister, 28 po 25 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.	Velika Britanija; Španija	101,601.70	50 mg	7,257.26	-	Terapija refrakterne hronične imunološke trombocitopenijske purpure odraslih pacijenata (D69.3): 1. kod kojih je izvršena splenektomija i koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije 2. koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije i kod kojih je splenektomija kontraindikovana.	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, - Vojnomedicinska akademija.
1069110	B02BX05	eltrombopag	REVOLADE ◊	film tableta	blister, 28 po 50 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.	Velika Britanija; Španija	203,028.20	50 mg	7,251.01	-	Terapija refrakterne hronične imunološke trombocitopenijske purpure odraslih pacijenata (D69.3): 1. kod kojih je izvršena splenektomija i koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije 2. koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije i kod kojih je splenektomija kontraindikovana.	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, - Vojnomedicinska akademija.
0069152	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju, špric	napunjen injekcioni špric, 6 po 0,5 ml (2000 i.j./0,5 ml)	Cilag AG	Švajcarska	7,242.30	1000 i.j.	603.53	-	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.	
0069145	B03XA01	epoetin alfa	BINOCRIT	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	6 po 1ml (2000i.j/1ml)	Sandoz GmbH	Austrija	5,102.10	1000 i.j.	425.18	-	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.	
0069165	B03XA01	epoetin beta	RECORMON	rastvor za injekciju, špric	napunjeni injekcioni špric, 6 brizg. po 2000 i.j./0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	7,288.60	1000 i.j.	607.38	-	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.	

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0069222	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 6 po 0,3 ml (1000 i.j./0,3 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	3,644.40	1000 i.j.	607.40	-	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.	
0069227	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 6 po 0,6 ml (2000 i.j./0,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	7,144.10	1000 i.j.	595.34	-	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.	
0069235	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 6 po 0,4 ml (4000 i.j./0,4 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	14,161.80	1000 i.j.	590.08	-	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.	
0069223	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 1 ml (10000 i.j./ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	6,073.90	1000 i.j.	607.39	-	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.	
0069224	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 0,5 ml (20000 i.j./0,5 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	12,147.70	1000 i.j.	607.39	-	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.	
0069228	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 0,75 ml (30000 i.j./0,75 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	18,221.60	1000 i.j.	607.39	-	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.	
0069161	B03XA01	epoetin teta	EPORATIO	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu;	napunjen injekcioni špric sa bezbedosnim sredstvom, 6 po 0,5ml (2000i.j./0,5ml)	Merckle Biotec GmbH	Nemačka	7,074.90	1000i.j	589.58	-	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.	
0069939	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,4 ml (10 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	1,349.80	4,5 mcg	607.41	-	1. 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 darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje 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 klirensa kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069924	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	2,699.50	4,5 mcg	607.39	-	1. 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 darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje 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 klirensa kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođačje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0069928	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,3 ml (30 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	4,049.40	4,5 mcg	607.41	-	1. 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 darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje 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 klirensa kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069934	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,3 ml (60 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	8,098.50	4,5 mcg	607.39	-	1. 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 darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje 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 klirensa kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069206	B03XA03	metoksipolietileng likol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 50 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	8,914.60	4 mcg	713.17	-	1. Primenjuje 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 ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069205	B03XA03	metoksipolietileng likol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 75 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	13,342.10	4 mcg	711.58	-	1. Primenjuje 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 ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069203	B03XA03	metoksipolietileng likol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 150 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	26,622.30	4 mcg	709.93	-	1. Primenjuje 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 ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069213	B03XA03	metoksipolietileng likol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 30 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	5,370.70	4 mcg	716.09	-	1. Primenjuje 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 ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069212	B03XA03	metoksipolietileng likol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 120 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	21,310.10	4 mcg	710.34	-	1. Primenjuje 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 ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069214	B03XA03	metoksipolietileng likol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 360 mcg/0,6 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	63,810.90	4 mcg	709.01	-	1. Primenjuje 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 ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
1328001	J05AX15	sofosbuvir	SOVALDI	film tableta	boca plastična, 28 po 400mg	Gilead Sciences Ireland UC	Irska	1,144,858.60	400 mg	40,887.81	-	<p>Hronični hepatitis C za genotip 2 sa ribavirinom (B18.2):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Pacijenti nakon transplantacije; 2. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 3. Kompenzovana ciroza jetre i bubrežna insuficijencija (isključivo sa klirensom kreatinina preko 50ml/min); 4. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre i limfomi odnosno hemofilije; 5. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa HBV/HCV i/ili HIV/HCV koinfekcijom; 6. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre; <p>Hronični hepatitis C za genotip 3 u kombinaciji sa peglovanim interferonom i ribavirinom (B18.2):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Pacijenti nakon transplantacije; 2. Kompenzovana ciroza jetre sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 3. Kompenzovana ciroza jetre i bubrežna insuficijencija (isključivo sa klirensom kreatinina preko 50ml/min); 4. Kompenzovana ciroza jetre i limfomi odnosno hemofilije; 5. Kompenzovana ciroza jetre sa HBV/HCV i/ili HIV/HCV koinfekcijom; 6. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana ciroza jetre. 	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328624	J05AX16	dasabuvir	EXVIERA	film tableta	blister, 56 po 250 mg	Abbvie Deutschland GMBH &CO.KG	Nemačka	92,412.80	500 mg	3,300.46	-	<p>Hronični hepatitis C za genotip 1 u kombinaciji sa lekom ombitasvir/paritaprevir/ritonavir(B18.2):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 2. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) i bubrežna insuficijencija; 3. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) i limfomi odnosno hemofilije; 4. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) sa HBV i/ili HIV koinfekcijom; 5. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A). 	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328630	J05AX65	sofosbuvir, ledipasvir	HARVONI	film tableta	boca plastična, 28 po (400mg+90mg)	Gilead Sciences Ireland UC	Irska	1,168,709.80	1 tableta	41,739.64	-	<p>Hronični hepatitis C za genotip 1 i 4(B18.2):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre nakon transplantacije; 2. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 3. Kompenzovana ciroza jetre i bubrežna insuficijencija (isključivo sa klirensom kreatinina preko 30ml/min); 4. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre i limfomi odnosno hemofilije; 5. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa HBV i/ili HIV koinfekcijom; 6. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre. 	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328524	J05AX67	ombitasvir, paritaprevir, ritonavir	VIEKIRAX	film tableta	blister, 56 po (12.5mg+75mg+50mg)	Abbvie Deutschland GMBH &CO.KG	Nemačka	1,053,965.90	2 tablete	37,641.64	-	<p>Hronični hepatitis C za genotip 1 u kombinaciji sa lekom dasabuvir i za genotip 4 (B18.2):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) sa ekstrahepatičnim manifestacijama 2. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) i bubrežna insuficijencija 3. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) i limfomi odnosno hemofilije; 4. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) sa HBV i/ili HIV koinfekcijom; 5. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A). 	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328444	J05AX68	elbasvir, grazoprevir	ZEPATIER	film tableta	blister, 28 po (50 mg+100mg)	Schering-Plough Labo NV	Belgija	1,145,389.70	1 tableta	40,906.78	-	<p>Hronični hepatitis C za genotip 1 i 4(B18.2):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 2. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) i bubrežna insuficijencija; 3. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) i limfomi odnosno hemofilije; 4. Kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A) sa HBV i/ili HIV koinfekcijom; 5. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana ciroza jetre (Child-Pugh A). 	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0031005	L01AA09	bendamustin	BENDAMUSTINE PHARMASWISS ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 25 mg	PharmaSwiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	4,508.80	-	-	-	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: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0031008	L01AA09	bendamustin	BENDAMUSTINE PHARMASWISS ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	PharmaSwiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	17,824.90	-	-	-	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: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0031006	L01AA09	bendamustin	BENDAMUSTINE PHARMASWISS ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 25 mg	PharmaSwiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	22,543.80	-	-	-	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: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0031009	L01AA09	bendamustin	BENDAMUSTINE PHARMASWISS ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 100mg	PharmaSwiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	89,124.30	-	-	-	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: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0031007	L01AA09	bendamustin	BENDAMUSTINE PHARMASWISS ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 25 mg	PharmaSwiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	45,087.50	-	-	-	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: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0031010	L01AA09	bendamustin	BENDAMUSTINE PHARMASWISS ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100 mg	PharmaSwiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	178,248.60	-	-	-	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: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0031100	L01AA09	bendamustin	AUBEDIX ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 25 mg	S.C. SINDAN-PHARMA S.R.L.	Rumunija	4,508.80	-	-	-	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: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0031101	L01AA09	bendamustin	AUBEDIX ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	S.C. SINDAN-PHARMA S.R.L.	Rumunija	17,824.90	-	-	-	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: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1031430	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ◊	kapsula tvrda	kesica, 5 po 5 mg	Shering-Plough Labo N.V	Belgija	1,117.90	-	-	-	Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavi ti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1031431	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ◊	kapsula tvrda	kesica, 5 po 20 mg	Shering-Plough Labo N.V	Belgija	3,122.90	-	-	-	Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavi ti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1031432	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ◊	kapsula tvrda	kesica, 5 po 100 mg	Shering-Plough Labo N.V	Belgija	15,449.70	-	-	-	Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastavi ti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
1031433	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ◊	kapsula tvrda	kesica, 5 po 250 mg	Shering-Plough Labo N.V	Belgija	30,397.80	-	-	-	Glioblastoma multiforme, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI (ili CT sa kontrastom) učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija.
0034413	L01BA04	pemetreksed	ALIMTA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg	Lilly France	Francuska	96,890.70	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034667	L01BA04	pemetreksed	MARTXEL ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500mg	Eriochem S.A.	Argentina	74,194.80	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034666	L01BA04	pemetreksed	MARTXEL ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100mg	Eriochem S.A.	Argentina	15,611.70	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034668	L01BA04	pemetreksed	PEMETREXED ALVOGEN ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	Synthon Hispania, S.L.; Synthon S.R.O	Španija; Češka	15,611.70	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034669	L01BA04	pemetreksed	PEMETREXED ALVOGEN ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg	Synthon Hispania, S.L.; Synthon S.R.O	Španija; Češka	74,194.80	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0034700	L01BA04	pemetreksed	PEMETREKSED PHARMAS ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg	Synthon S.R.O.; Synthon Hispania S.L.	Češka; Španija	74,194.80	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektibilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0039120	L01CD04	cabazitaksel	JEVTANA ◊	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 1 po 4,5 ml (60 mg/1,5 ml)	Sanofi-Aventis Deutschland GMBH	Nemačka	383,382.20	-	-	-	Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	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 KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0033181	L01DB06	idarubicin	ZAVEDOS ◊	liofilizat za rastvor za injekciju	1 po 10 mg	Actavis Italy S.P.A.	Italija	12,513.60	-	-	-	Svi oblici akutnih leukemija i limfoblastni limfom.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija.
0014140	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	51,008.20	-	-	-	◊ 1. Nehoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nehoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvodi se u terapiju ukoliko su ispunjena oba kriterijuma i to: 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 b) posle šest meseci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje (smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2). 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. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohepatoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohepatoterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohepatoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucioni vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1., 2. i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 3. 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	Indikacija	Napomena
0014141	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	125,938.20	-	-	-	<p>◊ 1. Nechoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>◊ 2. Nechoćinski 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> <p>a) posle šest meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući kliniĉki odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB), i</p> <p>b) posle šest meseci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan kliniĉki odgovor tj. poboljšanje (smanjenje) DAS28 skora za najmanje 1,2).</p> <p>Ukoliko je započeto lećenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužen perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u perifernoj krvi.</p> <p>◊ 4. Hroniĉna limfocitna leukemija (C91.1):</p> <p>a) prva linija:</p> <ul style="list-style-type: none"> - u okviru imunoheмотerapijskog protokola RFC; - ako je relaps nakon primene imunoheмотerapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunoheмотerapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucioni vodiĉi podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima razliĉitim nego u prvoj liniji. 	<p>STAC; Za indikaciju pod taĉkom 1., 2. i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetna deĉja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniĉku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deĉeta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za deĉje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija. <p>Za indikaciju pod taĉkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>
0014142	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 11.7mL (1400mg/11.7mL)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	176,946.40	-	-	-	<p>◊ 1. Nechoćinski limfom, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8)</p> <p>◊ 2. Nechoćinski limfom, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p>	<p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniĉku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Klinika za hematologiju KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0039345	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN ◊	prašak i rastvaraĉ za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaraĉem, 1 po 20 ml (440 mg/20 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	177,826.70	-	-	-	<p>Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+):</p> <p>a) adjuvantna hemoterapija - 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 sluĉaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima);</p> <p>b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti;</p> <p>c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, raĉunajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.</p>	<p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz ućešće struĉnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.
0039346	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN ◊	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 5 ml (600mg/5ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	160,044.10	-	-	-	<p>Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+):</p> <p>a) adjuvantna hemoterapija - 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 sluĉaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima);</p> <p>b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti;</p> <p>c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, raĉunajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.</p>	<p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz ućešće struĉnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039153	L01XC06	cetuximab	ERBITUX ◊	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Merck KGaA	Nemačka	19,925.20	-	-	-	<p>1. Karcinom kolorektuma:</p> <p>a) metastatska bolest, posle hemioterapije na bazi oksalipatine i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani K/Ras gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija ili u kombinaciji sa irinotekanom;</p> <p>b) Terapija pacijenta sa RAS wild-type kolorektalnim karcinomom, koji ekspimiraju receptore za epidermalni faktor rasta (EGFR), potencijalno resektabilna metastatska bolest dominantno u jetri, klinički stadijum IVb, kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX-om ili sa hemioterapijom na bazi irinotekana, do postizanja resektabilnosti metastaza i odgovarajuće operacija istih, do maksimalnih 16 nedeljnih ciklusa;</p> <p>2. Planocelularni karcinom glave i vrata:</p> <p>a) istovremeno sa radioterapijom kod pacijenata sa PS 0 ili 1 u lokalno uznapredovalom, inoperabilnom planocelularnom karcinomu usne duplje i orofarinksa, kod kojih je lečenje započeto indukcijom hemioterapijom;</p> <p>b) lokalno uznapredovala, inoperabilna bolest, u kombinaciji sa radioterapijom, PS 0 ili 1, u pacijenata kod kojih je kontraindikovana primena lekova na bazi platine;</p> <p>c) u kombinaciji sa standardnom hemioterapijom (5FU-cisplatin ili 5FU-karoplatin) prva linija za rekurentni planocelularni karcinom glave i vrata koji nije pogodan za lokoregionalni tretman, bez egzulceracije, PS 0-1.</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0039401	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 4 ml (100 mg/4 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	31,413.30	-	-	-	<p>1. Karcinom kolorektuma, potencijalno resektabilna metastatska bolest dominantno u jetri, klinički stadijum IVb, prva linija sistemske terapije, u kombinaciji sa hemioterapijom, a u koliko se postigne resektabilnost metastaza i odgovarajuća operacija istih, i postoperativno, ukupno maksimalno 10 ciklusa.</p> <p>2. Avastin uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijske karcinome FIGO stadijuma IIIc (suboptimalno operisani i inoperabilni) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primarne peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opšteg stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crevnih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno godinu dana (C56; C57; C48).</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <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"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac.
0039400	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 16 ml (400 mg/16 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	125,810.20	-	-	-	<p>1. Karcinom kolorektuma, potencijalno resektabilna metastatska bolest dominantno u jetri, klinički stadijum IVb, prva linija sistemske terapije, u kombinaciji sa hemioterapijom, a u koliko se postigne resektabilnost metastaza i odgovarajuća operacija istih, i postoperativno, ukupno maksimalno 10 ciklusa.</p> <p>2. Avastin uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijske karcinome FIGO stadijuma IIIc (suboptimalno operisani i inoperabilni) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primarne peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opšteg stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crevnih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno godinu dana (C56; C57; C48).</p>	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. <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"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0039505	L01XC08	panitumumab	VECTIBIX ◊		koncentrat za rastvor za infuziju bočica staklena, 1 po 5ml (20mg/ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	43,085.10	-	-	-	Karcinom kolorekta: metastatska bolest, posle hemioterapije na bazi oksalipatine i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani K/Ras gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija.	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, - KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0014000	L01XC12	brentuksimab vedotin	ADCETRIS ◊		prašak za koncentrat za rastvor za infuziju bočica staklena, 1 po 50mg	Takeda Italia S.P.A	Italija	372,959.40	-	-	-	Lečenje odraslih bolesnika sa relapsom ili refraktarnim CD30 pozitivnim Hodgkin limfomom (C81.0-C81.4): 1. nakon autologe transplantacije matičnih ćelija hematopoeze ili 2. nakon najmanje dva prethodna ciklusa lečenja kod bolesnika kod kojih je autologa transplantacija kontraindikovana.	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, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0039507	L01XC13	pertuzumab	PERJETA ◊		koncentrat za rastvor za infuziju bočica staklena, 1 po 14ml (420mg/14ml)	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	280,966.20	-	-	-	Karcinom dojke: a) neoadjuvantno lečenje tokom 4 ciklusa u kombinaciji sa trastuzumabom i taksanskom hemioterapijom pacijenata sa HER2-pozitivnim, lokalno uznapredovalim, inflamatornim ili karcinomom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva, a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe pacijenata lečenje se nastavlja ordiniranjem trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neoadjuvantnom pristupu. b) metastatski HER2- pozitivni rak dojke- PS 0 ili 1, prva terapijska linija za metastatsku bolest, u kombinaciji sa trastuzumabom i docetaxelom (6-8 ciklusa), a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti sa pertuzumabom u kombinaciji sa trastuzumabom do progresije bolesti.	STAC; 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.
0039347	L01XC14	trastuzumab emtanzin	KADCYLA ◊		prašak za koncentrat za rastvor za infuziju bočica staklena, 1 po 100 mg	Roche Pharma AG	Nemačka	194,889.30	-	-	-	Karcinom dojke, kao monoterapija za lečenje odraslih pacijenata HER2 pozitivnim, neresektabilnim, lokalno uznapredovalim ili metastatskim karcinomom dojke sa PS 0-1, koji su prethodno obavezno primali trastuzumab i taksan odvojeno ili u kombinaciji, a moguće i pertuzumab i/ili lapatinib. Pacijenti bi trebalo da su: - primali prethodnu terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest, ili - dobili relaps bolesti tokom ili u roku od šest meseci od završetka adjuvantne terapije trastuzumabom.	STAC; 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.
0039348	L01XC14	trastuzumab emtanzin	KADCYLA ◊		prašak za koncentrat za rastvor za infuziju bočica staklena, 1 po 160 mg	Roche Pharma AG	Nemačka	311,614.00	-	-	-	Karcinom dojke, kao monoterapija za lečenje odraslih pacijenata HER2 pozitivnim, neresektabilnim, lokalno uznapredovalim ili metastatskim karcinomom dojke sa PS 0-1, koji su prethodno obavezno primali trastuzumab i taksan odvojeno ili u kombinaciji, a moguće i pertuzumab i/ili lapatinib. Pacijenti bi trebalo da su: - primali prethodnu terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest, ili - dobili relaps bolesti tokom ili u roku od šest meseci od završetka adjuvantne terapije trastuzumabom.	STAC; 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.

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
0039004	L01XC15	obinutuzumab	GAZYVA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 40 ml (1000mg/40ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	386.561.20	-	-	-	Lek Gazyva se primenjuje u kombinaciji sa hlorambucilom u prvoj terapijskoj liniji kod bolesnika sa hroničnom limfocitnom leukemijom kod kojih je komorbiditetni indeks CIRSe6.	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, - Vojnomedicinska akademija.
0039402	L01XC18	pembrolizumab	KEYTRUDA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 mg	Schering Plough Labo N.V	Belgija	190.971.90	-	-	-	Lečenje uznapredovalog (neresektabilnog ili metastatskog) melanoma odraslih koji nemaju BRAF mutaciju, kao monoterapija PS 0-1 (C43)	Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039398	L01XE02	gefitinib	IRESSA ◊	film tableta	30 po 250 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	221.627.50	-	-	-	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 Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039402	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	47.072.30	-	-	-	1. 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. 2. 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 Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039403	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	162.425.00	-	-	-	1. 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. 2. 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 Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
1039404	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	195,846.40	-	-	-	1. 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. 2. 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 Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039703	L01XE04	sunitinib	SUTENT ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 12,5 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	118,923.00	-	-	-	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.
1039704	L01XE04	sunitinib	SUTENT ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 25 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	236,703.10	-	-	-	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.
1039706	L01XE04	sunitinib	SUTENT ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	473,026.20	-	-	-	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.
1039151	L01XE05	sorafenib	NEXAVAR ◊	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Bayer AG; Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutvska Družba d.o.o.	Nemačka; Italija; Slovenija	338,263.10	-	-	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmaklom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspešno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. 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 gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039715	L01XE07	lapatinib	TYVERB ◊	film tableta	boca, 70 po 250 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.	Velika Britanija; Španija	125,236.10	-	-	-	Karcinom dojke - druga ili treća linija metastatskog HER2 pozitivnog karcinoma dojke, u kombinaciji sa lekom capecitabin, kod pacijenata sa progresijom osnovne bolesti i PS 0-1, prethodno lečenih taksanima u kombinaciji sa anti HER2 terapijom, trastuzumab ± pertuzumab (u tom slučaju lapatinib je druga linija), kao i lekom trastuzumab emtanzin (u tom slučaju lapatinib je treća linija).	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, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
1039710	L01XE08	nilotinib	TASIGNA ◊	kapsula, tvrda	blister, 112 po 200 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	380,002.00	-	-	-	Druga terapijska linija kod bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat.	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, - Vojnomedicinska akademija, - Univerzitetna dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“.
1039252	L01XE11	pazopanib	VOTRIENT◊	film tableta	bočica, 30 po 200mg	Glaxo Wellcome S.A.; Glaxo Wellcome Operations	Španija; Velika Britanija	74,414.00	-	-	-	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.	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	297,656.00	-	-	-	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.	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	205,580.80	-	-	-	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.	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 Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039277	L01XE13	afatinib	GIOTRIF◊	film tableta	blister, 28 po 30mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmBh&Co.KG	Nemačka	205,580.80	-	-	-	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.	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 Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039278	L01XE13	afatinib	GIOTRIF◊	film tableta	blister, 28 po 40mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmBh&Co.KG	Nemačka	205,580.80	-	-	-	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.	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 Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno 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
1039279	L01XE13	afatinib	GIOTRIF [◊]	film tableta	blister, 28 po 50mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	205,580.80	-	-	-	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 seio” KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039152	L01XE15	vemurafenib	ZELBORAF [◊]	film tableta	blister, 56 po 240 mg	Roche S.P.A.	Italija	141,319.10	-	-	-	Monoterapija u primarnom sistemskom lečenju pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1 (C43).	Odobrava se primena dva ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039249	L01XE18	ruksolitinin	JAKAVI [◊]	tableta	blister, 56 po 5mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	187,486.80	-	-	-	1. Novodijagnostikovani bolesnici sa primarnom mijelofibrozom sa izraženom splenomegalijom ili konstitucionalnim simptomima a koji po IPSS prognostičkom skoru pripadaju podgrupama intermedijarnog ili visokog rizika (D47.4). 2. Prethodno lećeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozom, post PV mijelofibrozom ili post ET mijelofibrozom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksiureom (D47.4).	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, - Vojnomedicinska akademija.
1039250	L01XE18	ruksolitinin	JAKAVI [◊]	tableta	blister, 56 po 15mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	374,057.70	-	-	-	1. Novodijagnostikovani bolesnici sa primarnom mijelofibrozom sa izraženom splenomegalijom ili konstitucionalnim simptomima a koji po IPSS prognostičkom skoru pripadaju podgrupama intermedijarnog ili visokog rizika (D47.4). 2. Prethodno lećeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozom, post PV mijelofibrozom ili post ET mijelofibrozom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksiureom (D47.4).	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, - Vojnomedicinska akademija.
1039251	L01XE18	ruksolitinin	JAKAVI [◊]	tableta	blister, 56 po 20mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	374,057.70	-	-	-	1. Novodijagnostikovani bolesnici sa primarnom mijelofibrozom sa izraženom splenomegalijom ili konstitucionalnim simptomima a koji po IPSS prognostičkom skoru pripadaju podgrupama intermedijarnog ili visokog rizika (D47.4). 2. Prethodno lećeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozom, post PV mijelofibrozom ili post ET mijelofibrozom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksiureom (D47.4).	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, - Vojnomedicinska akademija.

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
1069140	L01XX14	tretinoin	VESANOID ◊	kapsula, meka	bočica staklena, 100 po 10 mg	Cenexi; Cheplapharm Arzneimittel GmbH	Francuska; Nemačka	30,633.60	-	-	-	Akutna mijeloidna leukemija, podtip akutna promijelocitna leukemija.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - Univerzitetna 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 Ćupić”, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
0039100	L01XX32	bortezomib	VELCADE ◊	prašak za rastvor za injekciju	1 po 3,5 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	61,308.10	-	-	-	Multipli mijelom: 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).	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, - Vojnomedicinska akademija.
0039101	L01XX32	bortezomib	VELCADE ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	13,624.00	-	-	-	Multipli mijelom: 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).	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, - Vojnomedicinska akademija.
0039666	L01XX32	bortezomib	BORTEADE ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 3,5 mg	Zdravlje AD Leskovic	Republika Srbija	61,308.10	-	-	-	Multipli mijelom: 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).	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, - Vojnomedicinska akademija.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0039110	L01XX32	bortezomib	BORTEZOMIB PLIVA ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1 mg	Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company	Hrvatska; Mađarska	13,624.00	-	-	-	Multipli mijelom: 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).	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, - Vojnomedicinska akademija.
0039111	L01XX32	bortezomib	BORTEZOMIB PLIVA ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 3,5 mg	Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company	Hrvatska; Mađarska	61,308.10	-	-	-	Multipli mijelom: 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).	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, - Vojnomedicinska akademija.
1039602	L02BB04	enzalutamid	XTANDI ◊	kapsula, meka	blister, 112 po 40 mg	Astellas Pharma Europe B.V	Holandija	333,823.80	160mg	11,922.28	-	Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61).	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 KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039721	L02BX03	abirateron	ZYTIGA ◊	tableta	boca, 120 po 250 mg	Janssen-Cilag S.P.A.	Italija	346,833.80	1g	11,561.13	-	Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	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 KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0328388	L03AB07	interferon beta 1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (44 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	88,922.00	-	-	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328387	L03AB07	interferon beta-1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (22 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	78,731.10	-	-	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328647	L03AB07	interferon beta 1a	AVONEX	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 4 po 0,5 ml (30 mcg/0,5 ml)	Biogen Idec Denmark Manufacturing ApS	Danska	72,120.80	4,3 mcg	2,584.33	-	Multipla skleroza	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	Indikacija	Napomena
0015150	L03AB08	interferon beta 1b	BETAFERON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica i rastvarač u napunjenom injekcionom špricu, 15 po 1,2 ml (250 mcg/ml)	Bayer AG	Nemačka	83,516.50	4 Mi.j.	2,319.90	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
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	8,375.50	7,5 mcg	1,256.33	-	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. biohemijski 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. Viremija se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
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	13,358.50	7,5 mcg	1,252.36	-	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. biohemijski 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. Viremija se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
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	16,925.90	7,5 mcg	1,269.44	-	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. biohemijski 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. Viremija se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.	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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0328632	L03AB10	peginterferon alfa-2b	PEGINTRON		prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Schering Plough Company	Irska	19,792.50	7,5 mcg	1,237.03	-	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. biohemijski nalaz: - bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza; c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nektroinflamatorna 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 peglovanim 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 (peglovani 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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328633	L03AB10	peginterferon alfa-2b	PEGINTRON		prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Schering Plough Company	Irska	25,590.90	7,5 mcg	1,279.55	-	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. biohemijski nalaz: - bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza; c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nektroinflamatorna 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 peglovanim 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 (peglovani 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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328607	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS		rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	13,288.20	26 mcg	2,559.21	-	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. biohemijski nalaz: - bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza; c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nektroinflamatorna 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 peglovanim 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 (peglovani 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. 2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je: a. HBSAg pozitivnost duža od 6 meseci; b. povišena aktivnost alaninaminotransferaze (ALT povišena >2,5 odnosno >100 IU/ml); c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze; d. viremija (HBV DNK) $\leq 10^7$ kopija /ml krvi.	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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0328608	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (180 mcg/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	16,010.50	26 mcg	2,312.63	-	<p>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <p>a. virusološki profil:</p> <ul style="list-style-type: none"> - anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci, - pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa; <p>b. biohemijski nalaz:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza; <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. 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>2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je:</p> <ul style="list-style-type: none"> a. HBSAg pozitivnost duža od 6 meseci; b. povišena aktivnost alaninaminotransferaze (ALT povišena >2,5 odnosno >100 IU/ml); c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze; d. viremija (HBV DNK) $\leq 10^7$ kopija /ml krvi. 	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328604	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (135 mcg/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	13,288.20	26 mcg	2,559.21	-	<p>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <p>a. virusološki profil:</p> <ul style="list-style-type: none"> - anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci, - pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa; <p>b. biohemijski nalaz:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza; <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. 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>2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je:</p> <ul style="list-style-type: none"> a. HBSAg pozitivnost duža od 6 meseci; b. povišena aktivnost alaninaminotransferaze (ALT povišena >2,5 odnosno >100 IU/ml); c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze; d. viremija (HBV DNK) $\leq 10^7$ kopija /ml krvi. 	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 proizvođačje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0328603	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS		pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (180 mcg/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	16.010.50	26 mcg	2.312.63	-	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. biohemijski 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 neuropshijatra/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. Viremija se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja. 2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je: a. HBSAg pozitivnost duža od 6 meseci; b. povišena aktivnost alaninaminotransferaze (ALT povišena >2,5 odnosno >100 IU/ml); c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze; d. viremija (HBV DNK) $\leq 10^7$ kopija /ml krvi.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015120	L03AX13	glatiramer acetat	COPAXONE		rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Teva Pharmaceutical Industries Ltd.; Teva Pharmaceuticals Europe B.V.; Norton Healthcare Limited T/A Ivax Pharmaceuticals UK	Izrael; Holandija; Velika Britanija	72.417.90	20 mg	2.586.35	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015119	L03AX13	glatiramer acetat	COPAXONE		rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Teva Pharmaceuticals Europe B.V.; Norton Healthcare Limited T/A Ivax Pharmaceuticals UK	Holandija; Velika Britanija	74.597.80	20 mg	3.108.24	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015118	L03AX13	glatiramer-acetat	REMUREL		rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Synthon Hispania, S.L.; Synthon BV	Španija; Holandija	50.297.10	20 mg	1.796.33	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015121	L03AX16	pleriksafor	MOZOBIL		bočica, 1 po 1,2ml; 20mg/ml	Genzyme Limited	Velika Britanija	655.059.40	16,8 mg	458.541.58	-	1.Kod pacijenata obolelih od non-Hodgkin limfoma ili multiplog mijeloma koji su prethodno imali bar jednu neuspešnu mobilizaciju matičnih ćelija hematopoeze (prikupljeno 2×10^6 CD 34+/kg telesne mase) (Z94). 2. Kod pacijenata obolelih od non-Hodgkin limfoma ili multiplog mijeloma kod kojih u toku mobilizacije, nakon 5 dana primene G-CSF-a, broj matičnih ćelija hematopoeze u perifernoj krvi nije dostigao odgovarajući nivo koji je potreban za ulazak u proces afereze (broj matičnih ćelija hematopoeze <math>< 20 \times 10^6</math> / $\mu</math>L periferne krvi) ili kod pacijenata koji su prikupili <math>< 2 \times 10^6</math> CD34+ ćelija/kg u manje od 3 aferezne postupka u okviru jedne mobilizacije (Z94).$	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijalista hematologije zdravstvene ustanove koja obavlja transplantaciju matičnih ćelija hematopoeze.
0014007	L04AA33	vedolizumab	ENTYVIO		prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Takeda Italia S.P.A	Italija	164.416.00	-	-	-	1. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K-50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvekcionalnu terapiju. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvekcionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	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	Indikacija	Napomena
0014310	L04AB01	etanercept	ENBREL		prašak i rastvarač za rastvor za injekciju bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 4 po 1ml (25mg/1ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	42,050.50	7 mg	2,943.54	-	<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 entezitismom 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 poste 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 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>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 i/ili BSA ≥ 10 i/ili DLQI ≥ 10) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014312	L04AB01	etanercept	ENBREL		rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu napunjen injekcioni špric sa iglom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	84,041.40	7 mg	2,941.45	-	<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 entezitismom 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 poste 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 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>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 i/ili BSA ≥ 10 i/ili DLQI ≥ 10) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).</p>	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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014313	L04AB01	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju u penu sa uoškom	pen sa uoškom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	84,041.40	7 mg	2,941.45	-	<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 entezitismom 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) 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 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>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 i/ili BSA ≥ 10 i/ili DLQI ≥ 10) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014220	L04AB02	infliksimab	REMICADE	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 100 mg	Janssen Biologics B.V.	Holandija	40,686.60	3,75 mg	1,525.75	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorni tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. 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> <p>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;</p> <p>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;</p> <p>5. 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>	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 proizvođač leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014204	L04AB02	infliksimab	REMSIMA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	40,686.60	3,75 mg	1,525.75	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorni tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. 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> <p>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;</p> <p>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;</p> <p>5. 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>	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014221	L04AB02	infliksimab	INFLECTRA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	Hospira Enterprises B.V.; Hospira Zagreb d.o.o.	Holandija; Republika Hrvatska	40,686.60	3,75 mg	1,525.75	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorni tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. 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> <p>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;</p> <p>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;</p> <p>5. 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>	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 proizvođača 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 injekcionom špricu	napunjen injekcioni špic, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Abbvie Biotechnology GmbH	Nemačka	86,534.90	2,9 mg	3,136.89	-	<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 entezitisom 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 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>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 pomenutu 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.
0014399	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	2 po 0,4 ml (40mg/0,4ml)	Abbvie Biotechnology GmbH	Nemačka	86,534.90	2,9 mg	3,136.89	-	<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 entezitisom 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 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>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 pomenutu 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.

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
0014205	L04AB06	golimumab	SIMPONI	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni šprica, 1 po 0,5 ml (50 mg/0,5 ml)	Janssen Biologics B.V.	Holandija	93,910.60	1,66 mg	3,117.83	-	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; 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. 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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014207	L04AB06	golimumab	SIMPONI	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	1 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Janssen Biologics B.V	Holandija	130,083.80	1,66 mg	2,159.39	-	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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014400	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	12,756.30	20mg	3,189.08	-	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 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. 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.	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	31,800.80	20mg	3,180.08	-	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 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. 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.	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	63,540.80	20mg	3,177.04	-	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 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. 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.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0014410	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 4 po 0,9ml (162mg/0,9ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	98,726.60	20mg	3,047.12	-	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 oboje i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014022	L04AX04	lenalidomid	REVLIMID ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Celgene Europe Limited; Penn Pharmaceutical Services Limited	Velika Britanija; Velika Britanija	598,814.40	10mg	28,514.97	-	Revimid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovano za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom	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, - Vojnomedicinska akademija.
1014024	L04AX04	lenalidomid	REVLIMID ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25mg	Celgene Europe Limited; Penn Pharmaceutical Services Limited	Velika Britanija; Velika Britanija	690,403.90	10mg	13,150.55	-	Revimid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovano za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom	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, - Vojnomedicinska akademija.
0059086	M05BA06	ibandronat	BONDRONAT	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 6 mg/6 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	11,407.20	6 mg	11,407.20	-	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.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059211	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOMETA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica plastična, 1 po 5 ml (4 mg/5 ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	5,283.70	4 mg	5,283.70	-	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.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
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	5,283.70	4 mg	5,283.70	-	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.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059200	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONAT Alvogen	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 5ml (4mg/5ml)	Alvogen Pharma d.o.o.; Sanochemia Pharmazeutika AG	Republika Srbija; Austrija	5,283.70	4mg	5,283.70	-	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.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059201	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONAT Alvogen	koncentrat za rastvor za infuziju	4 po 5ml (4mg/5ml)	Alvogen Pharma d.o.o.; Sanochemia Pharmazeutika AG	Republika Srbija; Austrija	21,134.70	4mg	5,283.68	-	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.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059010	M05BA08	zoledronska kiselina	ZITOMERA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 5 ml (4mg/5ml)	Actavis Italy S.P.A	Italija	5,283.70	4mg	5,283.70	-	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.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

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
0059020	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONIC ACID HOSPIRA	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 5 ml (4mg/5ml)	Hospira Enterprises B.V	Holandija	5,283.70	4 mg	5,283.70	-	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.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili teracijanom nivou zdravstvene zaštite.
0059214	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONAT SANDOZ	koncentrat za rastvor za infuziju	plastična bočica, 1 po 5ml (4mg/5ml)	Novartis Pharma Stein AG; Ebewe Pharma; Lek Farmaceutska družba D.Đ	Nemačka; Austrija; Slovenija	5,283.70	4 mg	5,283.70	-	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.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili teracijanom nivou zdravstvene zaštite.
1079070	N07XX02	riluzol	RILUTEK	film tableta	blister, 56 po 50 mg	Sanofi Winthrope Industrie	Francuska	14,154.70	0,1 g	505.53	-	1. Amiotrofična lateralna skleroza - AML (G12.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neurologa ili neuropsihijatra Klinike za neurologiju KCS kod pacijenata koji nisu respiratorno ugroženi.