

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
0069400	B02BX04	romiplostim	NPLATE®	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 250 mcg	Amgen Europe B.V.	Holandija	60,938.50	30 mcg	7,312.62	-	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 uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1069111	B02BX05	eltrombopag	REVOADE®	film tableta	blister, 28 po 25 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.; Novartis Farmaceutica S.A.	Velika Britanija; Španija; Španija	95,181.60	50 mg	6,798.69	-	1. Terapija refraktorne hronične imunološke trombocitopenijske purpure kod pacijenata uzrasta od jedne godine i starijih (D69.3): - kod kojih je izvršena splenektomija i koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije - koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije i kod kojih je splenektomija kontraindikovana. 2. Terapija stičene teške aplastične anemije (TAA) kod odraslih pacijenata koji su ili refraktori na prethodnu imunosupresivnu terapiju ili su pretretirani i nepodesni za transplantaciju hematopoetskih matičnih ćelija (D61).	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Univerzitalska dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - KBC Zemun.
0069152	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjenoj injekcioni špic, 6 po 0,5 ml (2000 i.j./0,5 ml)	Cilag AG; Janssen Biologics B.V.	Švajcarska; Holandija	7,141.20	1000 i.j.	595.10	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficenciji 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 izdjaliziranost bolesnika.	
0069145	B03XA01	epoetin alfa	BINOCRIT	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	6 po 1ml (2000i.j/1ml)	Sandoz GmbH	Austrija	5,030.90	1000 i.j.	419.24	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficenciji 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 izdjaliziranost bolesnika.	
0069147	B03XA01	epoetin alfa	BINOCRIT	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjenoj injekcioni špic, 6 po 0,4ml (4000i.j./0,4ml)	Sandoz GmbH	Austrija	10,061.80	1000 i.j.	419.24	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficenciji 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 izdjaliziranost bolesnika.	
0069165	B03XA01	epoetin beta	RECOMRON	rastvor za injekciju, špic	napunjeni injekcioni špic, 6 brzg. po 2000 i.j./0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	6,375.10	1000 i.j.	531.26	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficenciji 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 izdjaliziranost bolesnika.	
0069222	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjenoj inj.špic 6 po 0,3 ml (1000 i.j./0,3 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	3,593.60	1000 i.j.	598.93	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficenciji 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 izdjaliziranost bolesnika.	

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0069227	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjén inj.špic 6 po 0,6 ml (2000 i.j./0,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	7,044.50	1000 i.j.	587.04	-	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 izdjaliziranost bolesnika.	
0069235	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjén inj.špic 6 po 0,4 ml (4000 i.j./0,4 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	13,964.20	1000 i.j.	581.84	-	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 izdjaliziranost bolesnika.	
0069223	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjén inj.špic 1 po 1 ml (10000 i.j./ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	5,199.20	1000 i.j.	519.92	-	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 izdjaliziranost bolesnika.	
0069224	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjén inj.špic 1 po 0,5 ml (20000 i.j./0,5 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	11,978.20	1000 i.j.	598.91	-	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 izdjaliziranost bolesnika.	
0069228	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjén inj.špic 1 po 0,75 ml (30000 i.j./0,75 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	17,967.30	1000 i.j.	598.91	-	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 dobu izdjaliziranost bolesnika.	
0069939	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjén injekcioni špic, 1 po 0,4 ml (10 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	1,331.00	4,5 mcg	598.95	-	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 dobu izdjaliziranost 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 kilenske kreatinine <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 napunjrenom injekcionom špricu	napunjén injekcioni špic, 1 po 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	2,653.90	4,5 mcg	597.13	-	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 dobu izdjaliziranost 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 kilenske kreatinine <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).	

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
0069928	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjen injekcioni špric 1 po 0,3 ml (30 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	3.954,30	4,5 mcg	593,15	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci 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 izdjaliziranost bolesnika. 2. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenci bubrega, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinine ≤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 napunjenoj injekcionoj šprici	napunjen injekcioni špric 1 po 0,3 ml (60 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	7.848,70	4,5 mcg	588,65	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci 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 izdjaliziranost bolesnika. 2. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenci bubrega, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinine ≤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	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 50 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	7.918,10	4 mcg	633,45	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinine ≤ 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	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 75 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	11.846,50	4 mcg	631,81	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinine ≤ 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	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 150 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	23.633,10	4 mcg	630,22	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinine ≤ 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	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjen injekcioni špric, 1 po 30 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	4.772,70	4 mcg	636,36	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinine ≤ 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	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjen injekcioni špric, 1 po 120 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	18.918,00	4 mcg	630,60	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinine ≤ 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).	

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
1328624	J05AP09	dasabuvir	EXVIERA	film tableta	blister, 56 po 250 mg	Abbvie Deutschland GMBH &CO.KG	Nemačka	91,119.80	500 mg	3,254.28	-	Hronični hepatitis C za genotip 1 u kombinaciji sa lekom ombitasvir/partaprevir/ritonavir(B18.2); 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.
1328524	J05AP53	ombitasvir, paritaprevir, ritonavir	VIEKIRAX	film tableta	blister, 56 po (12.5mg+75mg+50mg)	Abbvie Deutschland GMBH &CO.KG	Nemačka	1,039,218.60	2 tablete	37,114.95	-	Hronični hepatitis C za genotip 1 u kombinaciji sa lekom dasabuvir i za genotip 4 (B18.2); 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	J05AP54	elbasvir, grazoprevir	ZEPATIER	film tableta	blister, 28 po (50 mg+100mg)	Schering-Plough Labo NV	Belgija	747,928.10	1 tableta	26,711.72	-	Hronični hepatitis C- isključivo genotip 1b (B18.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328010	J05AP57	glekaprevir, pibrentasvir	MAVIRET	film tableta	blister, 84 po (100 mg + 40 mg)	Abbvie Deutschland GmbH & Co.KG; Abbvie Logistics B.V.	Nemačka; Holandija	1,414,236.70	3 tablete	50,508.45	-	Hronični hepatitis C (B18.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328001	J05AX15	sofosbuvir	SOVALDI	film tableta	boca plastična, 28 po 400mg	Gilead Sciences Ireland UC	Irska	957,933.60	400 mg	34,211.91	-	Hronični hepatitis C za genotip 2 sa ribavirinom (B18.2); 1. Pacijenti nakon transplantacije; 2. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 3. Kompenzovana ciroza jetre i bubrežna insuficijencija (isključivo sa kirensom 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; Hronični hepatitis C za genotip 3 u kombinaciji sa pegilovanim interferonom i ribavirinom (B18.2); 1. Pacijenti nakon transplantacije; 2. Kompenzovana ciroza jetre sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 3. Kompenzovana ciroza jetre i bubrežna insuficijencija (isključivo sa kirensom 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.
1328630	J05AX65	sofosbuvir, ledipasvir	HARVONI	film tableta	boca plastična, 28 po (400mg+90mg)	Gilead Sciences Ireland UC	Irska	1,152,402.10	1 tableta	41,157.22	-	Hronični hepatitis C za genotip 1 i 4(B18.2); 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 kirensom 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.
1328005	J05AX69	sofosbuvir, velpatasvir	EPCLUSA	film tableta	boca plastična, 28 po (400 mg + 100 mg)	Gilead Sciences Ireland UC	Irska	943,902.30	1 tableta	33,710.80	-	Hronični hepatitis C (B18.2).	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
0034669	L01BA04	pemetrexed	PEMETREXED ZENTIVA ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 500 mg	Synthon Hispania, S.L.; Synthon S.R.O.	Španija; Češka	46,210.30	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala nerekstabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034700	L01BA04	pemetrek sed	PEMETREKSED PHARMAS ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 500 mg	Synthon S.R.O.; Synthon Hispania S.L.	Češka; Španija	46,210.30	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala nerekstabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034420	L01BA04	pemetrek sed	PEMETREKSED PLIVA ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 500 mg	Pharmachemie B.V.; Teva Gyogyszergyar ZRT; Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Operations Poland SP.Z.O.	Holandija; Mađarska; Hrvatska; Poljska	46,210.30	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala nerekstabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0039120	L01CD04	cabazitaksel	JEVTANA ®	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	boćica sa koncentratom i boćica sa rastvaračem, 1 po 4,5 ml (60 mg/1,5 ml)	Sanofi-Aventis Deutschland GMBH	Nemačka	367.742.70	-	-	-	Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, а на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0033181	L01DB06	idarubicin	ZAVEDOS ®	prašak za rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 10 mg	Actavis Italy S.P.A.	Italija	12,339.00	-	-	-	Svi oblici akutnih leukemija i limfoblastni limfom.	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - Univerzitalska dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omadine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039343	L01EL01	ibrutinib	IMBRUVICA ®	kapsula, tvrd a	boca plastična, 90 po 140 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	594,087.80	420 mg	19,802.93	-	1. Bolesnici sa hroničnom limfocitnom leukemijom (HLL) sa delekcijom 17p/TP53 mutacijom, novootkriveni ili prethodno lečeni. 2. Bolesnici sa relapsirajućom/refraktornom HLL koji nisu postigli odgovor na primjenjenu terapiju ili je došlo do ranog relapsa (relaps u okviru 36 mjeseci od započinjanja terapije). 3. Bolesnici sa relapsirajućom/refraktornom HLL koji su primili ≥2 terapijske linije, a imaju dobro opšte funkcionalno stanje (PS-ECOG 0 i 1). 4. Bolesnici sa mantle cell čelijskim limfomom koji su refraktori ili su relapsirali posle najmanje jedne prethodno primjenjene terapijske linije, a imaju dobro opšte funkcionalno stanje (PS ECOG 0 i 1, CIRS < 6).	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, a na ovomu mишљењu tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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
0039334	L01FF01	nivolumab	OPDIVO®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (10mg/ml)	Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics	Irska	48,206.70	-	-	-	1. Lečenje uznapredovalog (neresektibilnog ili metastatskog) melanoma kod odraslih, kao monoterapija PS 0-1 (C43). 2. Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetločelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Za indikaciju pod tačkom 1. 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 UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. 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 UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0039333	L01FF01	nivolumab	OPDIVO®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (10mg/ml)	Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics	Irska	120,428.60	-	-	-	1. Lečenje uznapredovalog (neresektibilnog ili metastatskog) melanoma kod odraslih, kao monoterapija PS 0-1 (C43). 2. Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetločelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Za indikaciju pod tačkom 1. 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 UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. 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 UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

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
001410	L01XC02	rituximab	MABTHERA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	33,628.90	-	-	-	<p>◊ 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krunočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>◊ 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituximab u kombinaciji sa metotreksatom uvodi se u terapiju ukoliko su ispunjena oba kriterijuma i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> 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). <p>Ukoliko je započeto lečenje rituximabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u perifernoj krvi.</p> <p>◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1):</p> <ul style="list-style-type: none"> a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseца može se ponoviti terapija pre linije; - ako nije primjenjen u prvoj terapijskoj liniji i planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseaca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji. 	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC 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 UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>
001411	L01XC02	rituximab	MABTHERA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	83,984.10	-	-	-	<p>◊ 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krunočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>◊ 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituximab u kombinaciji sa metotreksatom uvodi se u terapiju ukoliko su ispunjena oba kriterijuma i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> 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). <p>Ukoliko je započeto lečenje rituximabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u perifernoj krvi.</p> <p>◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1):</p> <ul style="list-style-type: none"> a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseeca može se ponoviti terapija pre linije; - ako nije primjenjen u prvoj terapijskoj liniji i planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseaca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji. 	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC 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 UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>
001412	L01XC02	rituximab	MABTHERA	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 11.7mL (1400mg/11.7mL)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	163,076.40	-	-	-	<p>◊ 1. Nekočinski limfom, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krunočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8)</p> <p>◊ 2. Nekočinski 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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Klinika za hematologiju UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

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
0014145	L01XC02	rituximab	BLITZIMA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 2 po 10 mL (100mg/10mL)	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	27,686.00	-	-	-	◊ 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). ◊ 3. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseца može se ponoviti terapija preve linije; - ako nije primjenjen u prvoj terapijskoj liniji i planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 mesece ukoliko aktuelni institucionali vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitalska dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0014144	L01XC02	rituximab	BLITZIMA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50 mL (500mg/50mL)	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	69,155.20	-	-	-	◊ 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). ◊ 3. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseца može se ponoviti terapija preve linije; - ako nije primjenjen u prvoj terapijskoj liniji i planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 mesece ukoliko aktuelni institucionali vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitalska dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0014151	L01XC02	rituximab	RIXATHON	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	27,686.00	-	-	-	◊ 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni artritis (M05 I M06) - rituximab u kombinaciji sa metotreksatom uobičajen se u terapiju ukoliko su ispunjena oba kriterijuma i to: a) posle šest mjeseci 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 mjeseci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje (smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2). Ukoliko je započeto lečenje rituximabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest mjeseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u perifernoj krv. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 mesece može se ponoviti terapija preve linije; - ako nije primjenjen u prvoj terapijskoj liniji i planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 mesece ukoliko aktuelni institucionali vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim 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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitalska dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 3. 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
0014150	L01XC02	rituximab	RIXATHON	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	69,155.20	-	-	-	◊ 1. Nehočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nehočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidi artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvođi 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 krv. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseца može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primjenen u prvoj terapijskoj liniji i planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseča ukoliko aktuelni institucionali vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1., 2. i 4. lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC 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 UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0039345	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN ◊	prašak i rastvarač za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 20 ml (440 mg/20 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	175,345.40	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna eksprezija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemoterapija - kao nastavak adjuvantne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odсуству progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; 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 sekvenčalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039346	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN ◊	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 5 ml (600mg/5ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	136,715.00	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna eksprezija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemoterapija - kao nastavak adjuvantne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odсуству progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; 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 sekvenčalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.

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
0039370	L01XC03	trastuzumab	HERZUMA®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 150 mg	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	29,141.90	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemoterapija - kao nastavak adjuvantne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); 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; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskim hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantranom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija уз учешће стручњака из области касинома дојке са Института за онкологију и радиологију Србије или КБЦ Беžanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039375	L01XC03	trastuzumab	KANJINTI®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 150 mg	Amgen Europe B.V.	Holandija	29,141.90	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemoterapija - kao nastavak adjuvantne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); 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; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskim hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantranom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija уз учешће стручњака из области касинома дојке са Института за онкологију и радиологију Србије или КБЦ Беžanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039376	L01XC03	trastuzumab	KANJINTI®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 420 mg	Amgen Europe B.V.	Holandija	81,492.50	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemoterapija - kao nastavak adjuvantne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); 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; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskim hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantranom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija уз учешће стручњака из области касинома дојке са Института за онкологију и радиологију Србије или КБЦ Беžanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039153	L01XC06	cetuximab	ERBITUX®	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Merck KGaA	Nemačka	18,863.90	-	-	-	1. Karcinom kolorektuma: a) metastatska bolest, posle hemoterapije na bazi oksaliplatinе и irinotekana, isključivo za pacijente s tumorima koji sadrže nemutirani KRas gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija ili u kombinaciji sa irinotekanom; b) terapija pacijenata s RAS wild-type metastatskim kolorektalnim karcinomom koji eksprimiraju receptore za epidermalni faktor rasta (EGFR) kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX-om ili sa hemoterapijom na bazi irinotekana; 2. Planocekalarni karcinom glave i vrata: a) istovremeno sa radioterapijom kod pacijenata sa PS 0 ili 1 u lokalno uznapredovalom, inoperabilnom planocelularnom karcinomu usne duplike i orofarinks, kod kojih je lečenje započeto induksionom hemoterapijom; b) lokalno uznapredovala, inoperabilna bolest, u kombinaciji sa radioterapijom, PS 0 ili 1, u pacijenata kod kojih je kontraindikovana primena lekova na bazi platinе; c) u kombinaciji sa standardnom hemoterapijom (5FU-cisplatin ili 5FU-karboplatin) prva linija za rekurentni planocelularni karcinom glave i vrata koji nije podoban za lokoregionalni tretman, bez egzulceracije, PS 0-1.	STAC; Za indikaciju под таčком 1. lek se уводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. За indikaciju под таčком 2. lek se уводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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
0039401	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (100 mg/4 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Roche Diagnostics GmbH	Švajcarska; Nemačka	28,101,30	-	-	-	1.Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemoterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. Avastin uz standardnu hemoterapiju karboplastinom i paktikakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabili) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primarne peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crevnih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se u uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 2. Lek se u 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 UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun.
0039400	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 16 ml (400 mg/16 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Roche Diagnostics GmbH	Švajcarska; Nemačka	103,251,30	-	-	-	1.Lečenje pacijenata sa mCRC, PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemoterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. Avastin uz standardnu hemoterapiju karboplastinom i paktikakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabili) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primarne peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crevnih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se u uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 2. Lek se u 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 UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun.
0039505	L01XC08	panitumumab	VECTIBIX®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5ml (20mg/ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	39,163,60	-	-	-	Karcinom kolorektuma: a) metastatska bolest, posle hemoterapije na bazi oksaliplatine i irinotekana, isključivo za paciente sa tumorima koji sadrže nemutirani KRas gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija. b) lečenje odraslih pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC) sa divljim tipom RAS gena, kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX ili FOLFIRI hemoterapijskim režimom.	STAC; Lek se u uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0014000	L01XC12	brentuximab vedotin	ADCETRIS®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50mg	Takeda Italia S.P.A	Italija	323,648,90	-	-	-	1. Lečenje odraslih bolesnika sa relapsom ili refraktarnim CD30 pozitivnim Hodgkin limfomom (C81.0-C81.4) a) nakon autologe transplantacije matičnih ćelija hematopoeze ili b) nakon najmanje dva prethodna ciklusa lečenja kod bolesnika kod kojih je autologa transplantacija kontraindikovana 2. Lečenje odraslih bolesnika (PS 0-2) sa CD30-pozitivnim Hodgkinovim limfomom kao konsolidaciona terapija nakon autologe transplantacije matičnih ćelija hematopoeze kod bolesnika sa visokim rizikom za relaps ili progresiju bolesti (C81.1; C81.2; C81.3) 3.Lečenje odraslih bolesnika sa relapsom ili refraktarnim sistemskim anaplastičnim limfomom velikih ćelija (sALCL) (C 84.4)	Lek se u 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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

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
0039507	L01XC13	pertuzumab	PERJETA®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 14ml (420mg/14ml)	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	264.039,90	-	-	-	Karcinom dojke: a) neoadjuvantno lečenje tokom 4 ciklusa u kombinaciji sa trastuzumabom i taksanskom hemoterapijom pacijentu sa HER2-pozitivnim, lokalno uznapredovalnim, inflamatornim ili karcinomom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva, a nakon prethodne sekvenčalne primene antracicilina. Kod ove grupe pacijenata lečenje se nastavlja ordiniranjem trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, da 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 docetakselom (6-8 ciklusa), a potom u odsutvu progresije bolesti, nastaviti sa pertuzumabom u kombinaciji sa trastuzumabom do progresije bolesti c) Rani stadijum HER2 pozitivnog karcinoma dojke sa visokim rizikom od relapsa definisanim kao karcinom dojke sa pozitivnim limfničkim čvorovima, u kombinaciji sa trastuzumabom i hemoterapijom , bez obzira na vrstu inicijalnog lečenja (inicijalno hirurško lečenje ili neoadjuvantna terapija praćena hirurškim lečenjem), u trajanju do ukupno godinu dana od prve aplikacije anti-HER2 terapije.	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija уз учешће стручњака из области касинома дојке са Института за онкологију и радиологију Србије или КBC Bežanijska Kosa, - KBC Žemun.
0039347	L01XC14	trastuzumab emtansin	KADCYLA®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg	Roche Pharma AG	Nemačka	182.572,10	-	-	-	Karcinom dojke, kao monoterapija za lečenje odraslih pacijenata HER2 pozitivnim, nereseptabilnim, lokalno uznapredovalnim 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 uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija уз учешће стручњака из области касинома дојке са Института за онкологију и радиологију Србије или КBC Bežanijska Kosa, - KBC Žemun.
0039348	L01XC14	trastuzumab emtansin	KADCYLA®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 160 mg	Roche Pharma AG	Nemačka	292.077,70	-	-	-	Karcinom dojke, kao monoterapija za lečenje odraslih pacijenata HER2 pozitivnim, nereseptabilnim, lokalno uznapredovalnim 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 uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija уз учешће стручњака из области касинома дојке са Института за онкологију и радиологију Србије или КBC Bežanijska Kosa, - KBC Žemun.
0039004	L01XC15	obinutuzumab	GAZYVA®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 40 ml (1000mg/40ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	135.968,60	-	-	-	1. Lek obinutuzumab se primjenjuje u kombinaciji sa hlorambicilom u prvoj terapijskoj liniji kod bolesnika sa hroničnom limfocitom leukemijom kod kojih je komorbiditetni indeks CIRS≥6. 2. Lek obinutuzumab u kombinaciji sa hemoterapijom, nakon čega sledi terapija odrižavanja lekom obinutuzumab kod pacijenata kod kojih je postignut odgovor, indikovan je u terapiji pacijenata sa prethodno nelečenim uznapredovalim folikularnim limfomom (C82).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећih здравstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbiјe, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC "Žemun". Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbiјe, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.

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
0039403	L01XC18	pembrolizumab	KEYTRUDA ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (25mg/ml)	Schering Plough Labo N.V.	Belgija	311,816.10	-	-	-	1. Lečenje uznapredovalog (neresektabilnog ili metastatskog) melanoma kod odraslih, kao monoterapija PS 0-1 (C43). 2. Kao monoterapija za prvu liniju terapije metastatskog nesitnoćelijskog karcinoma pluća kod odraslih pacijenata čiji tumor eksprimiraju PD-L1 sa TPS≥50% i koji nisu pozitivni na tumorske mutacije gena EGFR ili ALK, a imaju ECOG status 0-1.	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 (kompletan ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Za indikaciju pod tačkom 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. 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 UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039398	L01XE02	gefitinib	IRESSA ®	film tableta	30 po 250 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	141,069.60	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039500	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB ZENTIVA ®	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Pharmadox Healthcare LTD; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Rumunija	83,586.20	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039550	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB SK ®	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Idfarmá Desarrollo Farmaceutico, S.L.	Španija	83,586.20	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039510	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB TEVA ®	film tableta	blister deljiv na pojedinačne doze, 30 po 250mg	Teva UK Limited; Teva Pharma S.L.U.; Merckle GmbH; Pliva Hrvatska	Velika Britanija; Španija; Nemačka; Hrvatska	83,586.20	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039511	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB TEVA ®	film tableta	blister, 30 po 250mg	Teva UK Limited; Teva Pharma S.L.U.; Merckle GmbH; Pliva Hrvatska	Velika Britanija; Španija; Nemačka; Hrvatska	83,586.20	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039402	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ®	film tableta	blister, 30 po 25 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	29,241.70	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039403	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ®	film tableta	blister, 30 po 100 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	71,149.80	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039404	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ®	film tableta	blister, 30 po 150 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	93,912.40	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039409	L01XE03	erlotinib	INOPRAN ®	film tableta	blister, 30 po 25 mg	Remedica Ltd	Kipar	26,317.60	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, а на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039410	L01XE03	erlotinib	INOPRAN ®	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Remedica Ltd	Kipar	64,034.80	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, а на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039411	L01XE03	erlotinib	INOPRAN ®	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Remedica Ltd	Kipar	93,912.40	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, а на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039408	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB ACTAVIS ®	film tableta	blister, 30 po 25 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	26,317.60	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, а на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.

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
1039407	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB ACTAVIS ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	64,034.80	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata 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 UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039406	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB ACTAVIS ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	93,912.40	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata 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 UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039412	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	Remedica LTD	Kipar	26,317.60	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata 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 UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039415	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Remedica LTD	Kipar	64,034.80	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata 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 UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039416	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Remedica LTD	Kipar	93,912.40	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata 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 UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039417	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB SANDOZ ◊	film tableta	blister, 30 po 100mg	Lek Farmaceutska Družba d.d.	Slovenija	64,034.80	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata 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 UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039418	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB SANDOZ ◊	film tableta	blister, 30 po 150mg	Lek Farmaceutska Družba d.d.	Slovenija	93,912.40	-	-	-	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. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijentata 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 UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039703	L01XE04	sunitinib	SUTENT ◊	kapsula, tvrd	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 12,5 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	105,415.30	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermediarne 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 UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

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
1039704	L01XE04	sunitinib	SUTENT®	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 25 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	210,775.70	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijарне prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uводи у терапiju на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039706	L01XE04	sunitinib	SUTENT®	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 50 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	419,875.50	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijарне prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uводи у терапiju на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039151	L01XE05	sorafenib	NEXAVAR®	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Bayer AG; Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutska Družba d.o.o.	Nemačka; Italija; Slovenija	254,756.50	-	-	-	1. 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) (Č22.0). 2. Lečenje pacijenata sa progresivnim, lokalno uznapredovalim ili metastaziranim, diferenciranim (papilarne/folikularne Hurthe-jeve ćelije) karcinomom tiroïdne zlezde koji ne reaguju na terapiju radioaktivnim jodom.	Za indikaciju pod tačkom 1. odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапiju na основу мишљења Komisije RFZO, a na основу мишљења tri lekara следећih zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапiju na основу мишљењa tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na teracijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1039715	L01XE07	lapatinib	TYVERB®	film tableta	boca, 70 po 250 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.	Velika Britanija; Španija	123,488.60	-	-	-	Karcinom dojke - druga ili treća linija metastatskog HER2 pozitivnog karcinoma dojke, u kombinaciji sa lekom kapecitabin, kod pacijenata sa progresijom osnovne bolesti i PS 0-1, prethodno lečenih taksonima u kombinaciji sa anti HER2 terapijom, trastuzumab ± pertuzumab (u tom slučaju lapatinib je druga linija), kao i lekom trastuzumab emtansin (u tom slučaju lapatinib je treća linija).	Lek se uводи у терапiju na основу мишљењa tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Institut za onkologiju Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
1039710	L01XE08	nilotinib	TASIGNA®	kapsula, tvrda	blister, 112 po 200 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	354,261.70	-	-	-	Druga terapijska linija kod bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornim ili netolerantnim na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat.	Lek se uводи у терапiju na основу мишљењa Komisije RFZO, a na основу mишљењa tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Univerzitetsko-dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - KBC Zemun.
1039252	L01XE11	pazopanib	VOTRIENT®	film tableta	boćica, 30 po 200mg	Glaxo Wellcome S.A.; Glaxo Wellcome Operations	Španija; Velika Britanija	70,376.10	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijарне prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uводи у терапiju na основу мишљењa Komisije RFZO, a na основу mишљењa tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

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
1039253	L01XE11	pazopanib	VOTRIENT ®	film tableta	boćica, 60 po 400mg	Glaxo Wellcome S.A.; Glaxo Wellcome Operations	Španija; Velika Britanija	281,382.30	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermediarne 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 UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039276	L01XE13	afatinib	GIOTRIF ®	film tableta	blister, 28 po 20mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	189,985.70	-	-	-	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 UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039277	L01XE13	afatinib	GIOTRIF ®	film tableta	blister, 28 po 30mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	189,985.70	-	-	-	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 UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039278	L01XE13	afatinib	GIOTRIF ®	film tableta	blister, 28 po 40mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	189,985.70	-	-	-	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 UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039152	L01XE15	vemurafenib	ZELBORAF ®	film tableta	blister, 56 po 240 mg	Delpharm Milano S.R.L.; F.Hoffmann-La Roche LTD	Italija; Švajcarska	139,341.80	-	-	-	Sistemsko lečenje pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože 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 UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039256	L01XE17	aksitinib	INLYTA ®	film tableta	blister, 56 po 1 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH-Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	68,720.60	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetloćelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	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 UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039258	L01XE17	aksitinib	INLYTA ®	film tableta	blister, 56 po 5 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH-Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	342,810.30	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetloćelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	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 UKC Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

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
1039249	L01XE18	ruksovitinib	JAKAVI®	tableta	blister, 56 po 5mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	185.874,40	-	-	-	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 lečeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozom, post PV mijelofibrozom ili post ET mijelofibrozom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksireom (D47.4).	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039250	L01XE18	ruksovitinib	JAKAVI®	tableta	blister, 56 po 15mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	370.840,80	-	-	-	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 lečeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozom, post PV mijelofibrozom ili post ET mijelofibrozom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksireom (D47.4).	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039251	L01XE18	ruksovitinib	JAKAVI®	tableta	blister, 56 po 20mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	370.840,80	-	-	-	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 lečeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozom, post PV mijelofibrozom ili post ET mijelofibrozom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksireom (D47.4).	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039102	L01XE23	dabrafenib	TAFINLAR®	kapsula, tvrdna	boca plastična, 120 po 75mg	Glaxo Wellcome S.A.	Španija	560.289,20	-	-	-	Sistemsko lečenje pacijenata sa uznapredovalim ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože 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 uvođi 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 UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039658	L01XE25	trametinib	MEKINIST®	film tableta	boca plastična, 30 po 2 mg	Novartis Pharmaceuticals UK Limited; Novartis Pharma GmbH	Velika Britanija; Nemačka	416.696,30	-	-	-	U kombinaciji sa Tafinlarom, u sistemskom lečenju pacijenata sa uznapredovalim ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože 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 uvođi 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 UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039730	L01XE26	kabozantinib	CABOMETYX®	film tableta	boca plastična, 30 po 20 mg	Patheon France - Bourgoin Jallieu; Tjoapack Netherlands B.V.	Francuska; Holandija	545.440,90	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetločelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvođi 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 UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039731	L01XE26	kabozantinib	CABOMETYX®	film tableta	boca plastična, 30 po 40 mg	Patheon France - Bourgoin Jallieu; Tjoapack Netherlands B.V.	Francuska; Holandija	545.440,90	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetločelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvođi 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 UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

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
1039732	L01XE26	kabozantinib	CABOMETYX®	film tableta	boca plastična, 30 po 60 mg	Patheon France - Bourgoin Jallieu; Tjoapack Netherlands B.V.	Francuska; Holandija	545.440.90	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetločelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	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 UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039103	L01XE33	palbociklib	IBRANCE®	kapsula, tvrdna	blister, 21 po 75 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	233.241.20	-	-	-	Za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke, pozitivnog na hormonski receptor (HR) i negativnog na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): - početna endokrina terapija u kombinaciji sa inhibitorom aromataze, - u drugoj liniji u kombinaciji sa fulvestrantom kod žena koje su prethodno primale endokrinu terapiju. (C50)	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 UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun. Procena efekta lečenja i odluka o nastavku primene terapije donosi se na šest meseci na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju.
1039104	L01XE33	palbociklib	IBRANCE®	kapsula, tvrdna	blister, 21 po 100 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	233.241.20	-	-	-	Za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke, pozitivnog na hormonski receptor (HR) i negativnog na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): - početna endokrina terapija u kombinaciji sa inhibitorom aromataze, - u drugoj liniji u kombinaciji sa fulvestrantom kod žena koje su prethodno primale endokrinu terapiju. (C50)	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 UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun. Procena efekta lečenja i odluka o nastavku primene terapije donosi se na šest meseci na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju.
1039105	L01XE33	palbociklib	IBRANCE®	kapsula, tvrdna	blister, 21 po 125 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	233.241.20	-	-	-	Za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke, pozitivnog na hormonski receptor (HR) i negativnog na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): - početna endokrina terapija u kombinaciji sa inhibitorom aromataze, - u drugoj liniji u kombinaciji sa fulvestrantom kod žena koje su prethodno primale endokrinu terapiju. (C50)	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 UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun. Procena efekta lečenja i odluka o nastavku primene terapije donosi se na šest meseci na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju.
1039671	L01XE35	osimertinib	TAGRISSO®	film tableta	blister deljiv na pojedinačne doze, 30 po 80 mg	AstraZeneca AB	Švedska	707.395.30	-	-	-	Lečenje odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim nemikrocelularnim karcinomom pluća koji je pozitivan na mutaciju receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR) T790M, posle progresije na terapiju inhibitorima trozotin-kinaze (TKI).	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 UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039650	L01XE36	alektinib	ALECENSA®	kapsula, tvrdna	blister, 224 po 150 mg	Delpharm Milano S.R.L.; F.Hoffmann-La Roche LTD	Italija; Švajcarska	497.084.70	-	-	-	Prva linija terapije za lečenje odraslih pacijenata sa uznapredovalim nemikrocelularnim karcinomom pluća pozitivnim na kinazu anaplastičnog limfoma.	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 UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.

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
1039337	L01XE38	kobimetinib	COTELLIC®	film tableta	blister, 63 po 20 mg	Delpharm Milano S.R.L.; F.Hoffmann-La Roche LTD	Italija; Švajcarska	555,817.20	-	-	-	U kombinaciji sa Zelborafom, u sistemskom lečenju pacijenata sa uznapredovalnim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože 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 uводи у терапiju на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039502	L01XE42	ribociklib	KISQALI®	film tableta	blister, 63 po 200 mg	Novartis Pharma Produktions GmbH; Novartis Pharma Stein AG	Nemačka; Švajcarska	219,523.90	-	-	-	Za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke, pozitivnog na hormonski receptor (HR) i negativnog na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): - početna endokrina terapija u kombinaciji sa inhibitorom aromataze, - u drugoj liniji u kombinaciji sa fulvestrantom kod žena koje su prethodno primale endokrinu terapiju. (C50)	Lek se uводи у терапiju на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun. Procena efekta lečenja i odluka o nastavku primene terapije donosi se na šest meseci na основу мишљења tri lекара zdravstvenih установа u kojima se lek uводi u terapiju.
1039300	L01XE43	brigatinib	ALUNBRIG®	film tableta	blister, 28 po 90 mg	Takeda Austria GmbH; Penn Pharmaceutical Services Limited	Austrija; Velika Britanija	261,996.30	-	-	-	Prva linija terapije za lečenje odraslih pacijenata sa uznapredovalim nemikrocelularnim karcinomom pluća pozitivnim na kinazu anaplastičnog llinfoma.	Lek se uводи у терапiju na osnovu мишљења Komisije RFZO, a na osnovu мишљењa tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1069140	L01XX14	tretinojn	VESANOID®	kapsula, meka	boćica staklena, 100 po 10 mg	Cenexi; Cheplapharm Arzneimittel GmbH	Francuska; Nemačka	30,206.20	-	-	-	Akutna mijeolidna leukemija, podtip akutna promijelocitna leukemija.	Lek se uводи у терапiju na osnovu мишљењa tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečju interne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039999	L01XX46	olaparib	LYNPARZA®	kapsula, tvrd	boca plastična, 448 po 50 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	566,771.90	-	-	-	Kao monoterapija u terapiji održavanja kod odraslih pacijentkinja sa relapsirajućim, osetljivim na platini, BRCA-mutiranim (germinativnim i/ili somatskim) seroznim epitelijalnim karcinomom jajnika, jajovoda ili primarno peritonealnim karcinonom, visokog stepena, koji su postigli odgovor (potpun ili delimičan odgovor) na hemoterapiju zasnovanu na platini (C56; C57; C48).	Lek se uводи у терапiju na osnovu мишљењa Komisije RFZO, a na osnovu мишљењa tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun.
1039991	L01XX46	olaparib	LYNPARZA®	film tableta	blister, 56 po 100 mg	AstraZeneca AB; AstraZeneca UK Limited	Švedska; Velika Britanija	284,243.70	-	-	-	Lek Lynparza je indikovan kao monoterapija za terapiju održavanja kod odraslih pacijentkinja sa novodjagnoštikovanim uznapredovalnim (FIGO stadijum III i IV) ili relapsirajućim pozitivnim na BRCA mutacije (germinativne i/ili somatske) epitelijalnim karcinomom jajnika visokog stepena nediferenciranosti, karcinomom jajovoda ili primarni peritonealni karcinom, osetljivim na platini; potrebno je da su pacijentkinje postigle odgovor (potpun ili delimičan) nakon završetka prve linije hemoterapije zasnovane na platini kod novodjagnoštikovanih ili odgovor (potpun ili delimičan) na neku od narednih linija hemoterapije zasnovane na platini kod pacijentkinja sa rekurentnom bolešću (C56;C57;C48).	Lek se uводи у терапiju na osnovu мишљењa Komisije RFZO, a na osnovu мишљењa tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun.

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
1039990	L01XX46	olaparib	LYNPARZA ◊	film tableta	blister, 56 po 150 mg	AstraZeneca AB; AstraZeneca UK Limited	Švedska; Velika Britanija	284.243,70	-	-	-	Lek Lynparza je indikovan kao monoterapija za terapiju održavanja kod odraslih pacijenčinja sa novodijagnostikovanim uznapredovalnim (FIGO stadium III i IV) ili relapsirajućim pozitivnim na BRCA mutacije (germinativne i/ili somatske) epiteljalnim karcinomom jajnika visokog stepena nediferenciranosti, karcinomom jajovoda ili primarnim peritonealnim karcinomom, osetljivim na platinu; potrebno je da su pacijentkinje postigle odgovor (potpun ili delimičan) nakon završetka prve linije hemoterapije zasnovane na platini kod novodijagnostikovanih ili odgovor (potpun ili delimičan) na neku od narednih linija hemoterapije zasnovane na platini kod pacijentkinja sa rekurentnom bolestu (C56,C57,C48).	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 UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun.
1039602	L02BB04	enzalutamid	XTANDI ◊	kapsula, meka	blister, 112 po 40 mg	Astellas Pharma Europe B.V	Holandija	326.040,50	160mg	11.644,30	-	1. Kastraciono-resistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-resistentni metastatski karcinom prostate, kod pacijenata koji nemaju simptome bolesti ili su simptomi bolesti blagi, nakon neuspeha sa androgen deprivacionom terapijom i kod kojih hemoterapija još nije klinički indikovana (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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039721	L02BX03	abirateron	ZYTIGA ◊	tableta	boca, 120 po 250 mg	Janssen-Cilag S.P.A.	Italija	341.994,20	1g	11.399,81	-	1. Kastraciono-resistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-resistentni metastatski karcinom prostate, kod pacijenata koji nemaju simptome bolesti ili su simptomi bolesti blagi, nakon neuspeha sa androgen deprivacionom terapijom i kod kojih hemoterapija još nije klinički indikovana (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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0328388	L03AB07	interferon beta 1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu	napunjeni injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (44 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	87.681,30	-	-	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328387	L03AB07	interferon beta-1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu	napunjeni injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (22 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	60.639,00	-	-	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328647	L03AB07	interferon beta 1a	AVONEX	rastvor za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 4 po 0,5 ml (30 mcg/0,5 ml)	Biogen Idec Denmark Manufacturing ApS	Danska	71.114,50	4,3 mcg	2.548,27	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015150	L03AB08	interferon beta 1b	BETAFERON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica i rastvarač u napunjenoj injeckionom špricu, 15 po 1,2 ml (250 mcg/ml)	Bayer AG	Nemačka	54.979,70	4 Mi.j.	1.527,21	-	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
0328608	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (180 mcg/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	15.787.10	26 mcg	2.280.36	-	1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitsa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume: a. virusološki profil: - anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci, - pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa; b. biohemski nalaz: - bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza; c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza); d. bolesnici kojima nije radena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove; e. bolesnici koji apstiraju 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 hepatitsa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitsa C (HCV) kombinovanim 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. nedelji 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) ≤ 10 ⁴ kopija /ml krvi.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015120	L03AX13	glatiramer acetat	COPAXONE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 28 po 1 ml (20 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Industries Ltd.; Teva Pharmaceuticals Europe B.V.; Norton Healthcare Limited T/A Ixax Pharmaceuticals UK	Izrael; Holandija; Velika Britanija	71.795.10	20 mg	2.564.11	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015119	L03AX13	glatiramer acetat	COPAXONE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 12 po 1 ml (40mg/ml)	Teva Pharmaceuticals Europe B.V.; Norton Healthcare Limited T/A Ixax Pharmaceuticals UK	Holandija; Velika Britanija	52.218.50	20 mg	2.175.77	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015122	L03AX13	glatiramer-acetat	REMUREL	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 12 po 1 ml (40mg/ml)	Synthon Hispania, S.L.; Synthon B.V.	Španija; Holandija	51.489.80	20 mg	2.145.41	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015121	L03AX16	plerixafor	MOZOBIL	rastvor za injekciju	boćica, 1 po 1,2ml; 20mg/ml	Genzyme Limited	Velika Britanija	645.919.00	16,8 mg	452.143.30	-	1.Kod pacijenata obolelih od non-Hodgkin limfoma ili multiplog mijeloma koji su predhodno imali bar jednu neuspešnu mobilizaciju matičnih ćelija hematopoeze (prikupljeno<2x10 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 aferoze (broj matičnih ćelija hematopoeze <20CD34+/µL periferne krvi) ili kod pacijenata koji su prikuplili <2x10 ⁶ CD34+ ćelija/kg u manje od 3 aferenzna 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.
0014403	L04AA23	natalizumab	TYSABRI	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 15 ml (300mg/15ml)	Biogen (Denmark) Manufacturing APS	Danska	170.575.00	10 mg	5.685.83	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014075	L04AA27	fingolimod	GILENYA	kapsula, tvrd	blister, 28 po 0,5 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	142.391.40	0,5 mg	5.085.41	-	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 osiguranih lica	Indikacija	Napomena
1014100	L04AA29	tofacitinib	XELJANZ	film tableta	blister, 56 po 5 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	73.014,40	10 mg	2.607,66	-	1. 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; 2. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobovine 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; 3. 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.
1014003	L04AA31	teriflunomid	AUBAGIO	film tableta	blister, 28 po 14 mg	Sanofi Winthrop Industrie	Francuska	73.253,40	14 mg	2.616,19	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014007	L04AA33	vedolizumab	ENTYVIO	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	300mg; boćica staklena, 1 po 300mg	Takeda Italia S.P.A.	Italija	162.121,80	-	-	-	1. Za lečenje teškog oblika akutne Crohn-ove bolesti (K-50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije došlo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju. 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.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014002	L04AA34	alemtuzumab	LEMTRADA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 1,2ml (12mg/1,2ml)	Genzyme Limited; Genzyme Ireland Limited	Velika Britanija; Irska	930.563,30	0,13 mg	10.081,10	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014008	L04AA36	okrelizumab	CORPOS	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (300mg/10ml)	Hemofarm a.d. Vršac u saradnji sa F. Hoffmann-La Roche Ltd, Švajcarska	Republika Srbija	591.149,20	3,29 mg	6.482,94	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014032	L04AA37	baricitinib	OLUMIANT	film tableta	blister, 35 po 4 mg	Lilly, S.A.	Španija	85.551,50	-	-	-	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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014010	L04AA40	kladrabin	MAVENCLAD	tableta	blister, 1 po 10 mg	Nerpharma S.R.L.; R-Pharm Germany GmbH	Italija; Nemačka	178.038,00	0,34 mg	6.053,29	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014015	L04AA42	siponimod	MAYZENT	film tableta	blister, 12 po 0,25 mg	Novartis Farmaceutica S.A.	Španija	11.230,00	-	-	-	Terapija odraslih pacijenata sa sekundarno progresivnom multiplom sklerozom (SPMS) sa aktivnom bolešću koja je potvrđena relapsima ili nalazima zapaljenske aktivnosti na snimcima (imidžing).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014013	L04AA42	siponimod	MAYZENT	film tableta	blister, 120 po 0,25 mg	Novartis Farmaceutica S.A.	Španija	112.299,90	-	-	-	Terapija odraslih pacijenata sa sekundarno progresivnom multiplom sklerozom (SPMS) sa aktivnom bolešću koja je potvrđena relapsima ili nalazima zapaljenske aktivnosti na snimcima (imidžing).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014014	L04AA42	siponimod	MAYZENT	film tableta	blister, 28 po 2 mg	Novartis Farmaceutica S.A.	Španija	109.491,50	-	-	-	Terapija odraslih pacijenata sa sekundarno progresivnom multiplom sklerozom (SPMS) sa aktivnom bolešću koja je potvrđena relapsima ili nalazima zapaljenske aktivnosti na snimcima (imidžing).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014310	L04AB01	etanercept	ENBREL	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 4 po 1ml (25mg/1ml)	Wyeth Pharmaceuticals; Pfizer Manufacturing Belgium NV	Velika Britanija; Belgija	32.704,70	7 mg	2.289,33	-	<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 netoleranca na metotreksat;</p> <p>b) psorijazični artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca 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 netoleranca na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidični artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mesece (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseци) 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 mesece uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mesece); <p>4. Psorijazični artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja za najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseци terapije;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 ili BSA ≥ 10 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 proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014312	L04AB01	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju u napunjenoj inyekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric sa iglom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Wyeth Pharmaceuticals; Pfizer Manufacturing Belgium NV	Velika Britanija; Belgija	65.350.60	7 mg	2.287.27	-	<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 stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana netoleranca na metotreksat;</p> <p>b) psorijazični artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca 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 netoleranca na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoidični artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mesece (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseци) 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 mesece uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mesece); <p>4. Psorijazični artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja za najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseči terapije;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 ili BSA ≥ 10 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 proizvodnje 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 uloškom	pen sa uloškom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Wyeth Pharmaceuticals; Pfizer Manufacturing Belgium NV	Velika Britanija; Belgija	65,350.60	7 mg	2,287.27	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> 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 netoleranca na metotreksat; b) psorijazični artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat; c) artritis povezan sa entezitismom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netoleranca na konvencionalnu terapiju <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. Ankiloziраjući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseца (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); <p>4. Psorijazični artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobovine 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 ($PASI \geq 10$ ili $BSA \geq 10$ ili $DLQI \geq 10$) 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	40,117.30	3,75 mg	1,504.40	-	<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 pomenuto konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidne i imunomodulatorne (6-merkaptopurin i/ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>3. Psorijazični artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobovine 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. Ankiloziраjući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili 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). 	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
0014204	L04AB02	infliksimab	REMSIMA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	17,893.90	3,75 mg	671.02	-	<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 zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <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> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili 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). 	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014221	L04AB02	infliksimab	INFLECTRA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg	Hospira Zagreb d.o.o.	Republika Hrvatska	17,893.90	3,75 mg	671.02	-	<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 zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <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> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili 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). 	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014399	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjen injekcioni špic, 2 po 0,4 ml (40mg/0,4ml)	Abbvie Biotechnology GmbH	Nemačka	42,853.30	2,9 mg	1,553.43	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: 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 netoleranca na metotreksat b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intoleranti na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor 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) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseца (a ukupno trajeća 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. Psorijazi artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dve pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblike 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 pomenuto konvencionalnu terapiju; 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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014298	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,4 ml (40mg/0,4ml)	Abbvie Biotechnology GmbH	Nemačka	42,853.30	2,9 mg	1,553.43	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: 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 netoleranca na metotreksat b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intoleranti na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor 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) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseца (a ukupno trajeća 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. Psorijazi artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dve pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblike 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 pomenuto konvencionalnu terapiju; 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.	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
0014210	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,2 ml (20mg/0,2ml)	AbbVie Biotechnology GmbH	Nemačka	21,459.00	2,9 mg	1.555.78	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: 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 b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju. 2. 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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014211	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom penu	napunjen injekcioni pen, 1 po 0,8 ml (80mg/0,8ml)	AbbVie Biotechnology GmbH	Nemačka	58,039.30	2,9 mg	2,103.92	-	1. Reumatoидni 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; 2. 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; 3. 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.
0014212	L04AB04	adalimumab	AMGEVITA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,4 ml (20 mg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	10,081.60	2,9 mg	1.461.83	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: 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 b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidi 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) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseца (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritsa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazi artritis (M07) koji je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 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.	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
0014213	L04AB04	adalimumab	AMGEVITA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	39,419.70	2,9 mg	1,428.96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) polartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoидни 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. Ankiloziрајуći spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna 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 antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); <p>4. Psorijazi artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <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 pomenuto 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.
0014214	L04AB04	adalimumab	AMGEVITA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom penu	napunjen injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	39,419.70	2,9 mg	1,428.96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) polartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoидни 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. Ankiloziрајуći spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna 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 antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); <p>4. Psorijazi artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosterooidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto 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
0014231	L04AB04	adalimumab	IDACIO	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	39,419.70	2,9 mg	1,428.96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) polartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoидни 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. Ankiloziрајуći spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili 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>4. Psorijazi artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <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 pomenuto 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.
0014232	L04AB04	adalimumab	IDACIO	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	39,419.70	2,9 mg	1,428.96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) polartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoидни 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. Ankiloziрајуći spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili 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>4. Psorijazi artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosterooidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto 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
0014240	L04AB04	adalimumab	HYRIMOZ	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	39,419.70	2,9 mg	1,428.96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) polartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoидни 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. Ankiloziрајуći spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</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. Psorijazi artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <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 pomenuto 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 imunomodulatorе (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.
0014241	L04AB04	adalimumab	HYRIMOZ	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	39,419.70	2,9 mg	1,428.96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) polartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoидни 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. Ankiloziрајуći spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</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. Psorijazi artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <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 pomenuto 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 imunomodulatorе (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 napunjenoj injekcionoj šprici	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0.5 ml (50 mg/0,5 ml)	Janssen Biologics B.V.	Holandija	79,309.70	1,66 mg	2,633.08	-	1. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglove 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) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna 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; 5. Juvenilni idiopatski polartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod dece sa telesnom masom najmanje 40kg, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014207	L04AB06	golimumab	SIMPONI	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	1 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Janssen Biologics B.V.	Holandija	128,267.50	1,66 mg	2,129.24	-	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.
0014302	L04AC05	ustekinumab	STELARA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0.5 ml (45 mg/0,5 ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag AG	Holandija; Švajcarska	237,822.20	0.54 mg	2,853.87	-	1. Lek je indikovan za terapiju umerene do teške plak psorijaze (PASI \geq 10 i/ili BSA \geq 10 i/ili DLQI \geq 10) (Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area, Dermatological Quality of Life Index) ili psorijazu sa lokalizacijom na licu/glavi ili genitalijama ili šakama/stopalima, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primena sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9). 2. Teška forma hronične plak psorijaze (PASI (Psoriais Area and Severity Index) \geq 10 i/ili BSA (Body Surface Area) \geq 10 i/ili indeks kvaliteta života DLQI \geq 10) kod adolescenata uzrasta 12 i više godina, 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).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014305	L04AC05	ustekinumab	STELARA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjeni injekcioni špric, 1 po 1 ml (90 mg/ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag AG	Holandija; Švajcarska	237,822.20	0.54 mg	1,426.93	-	1. Lek je indikovan za terapiju umerene do teške plak psorijaze (PASI \geq 10 i/ili BSA \geq 10 i/ili DLQI \geq 10) (Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area, Dermatological Quality of Life Index) ili psorijazu sa lokalizacijom na licu/glavi ili genitalijama ili šakama/stopalima, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primena sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9). 2. Teška forma hronične plak psorijaze (PASI (Psoriais Area and Severity Index) \geq 10 i/ili BSA (Body Surface Area) \geq 10 i/ili indeks kvaliteta života DLQI \geq 10) kod adolescenata uzrasta 12 i više godina, 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).	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
0014400	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	12,577.80	20mg	3,144.45	-	1. a) Aktivni sistemske 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 polartritis (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	boćica staklena, 1 po 10 ml (200 mg/10 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	31,355.90	20mg	3,135.59	-	1. a) Aktivni sistemske 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 polartritis (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	boćica staklena, 1 po 20 ml (400 mg/20 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	62,651.70	20mg	3,132.59	-	1. a) Aktivni sistemske 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 polartritis (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.
0014410	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špic, 4 po 0,9ml (162mg/0,9ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	87,688.70	20mg	2,706.44	-	1. 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; 2. Aktivni sistemske 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; 3. Juvenilni idiopatski polartritis (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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014420	L04AC10	sekukinumab	COSENTYX	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 1 ml (150mg)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	101,324.10	10 mg	3,377.47	-	1.Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobovine 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.Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna 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 antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci) 3. Lek je indikovan terapiju umereće do teške plak psorijaze (PASI>10 i/ili BSA>10 i/ili DLQI>10) (Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area, Dermatological Quality of Life Index) ili psorijazu sa lokalizacijom na licu/glavi ili genitalijama ili šakama/stopalima, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primena sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotretoksal ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014022	L04AX04	lenalidomid	REVLIMID ◊	kapsula, tvrdna	blister, 21 po 10 mg	Celgene Europe Limited; Celgene Distribution B.V.	Velika Britanija; Holandija	428,044.20	10mg	20,383.06	-	Revlimid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan 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 uvedi 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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1014024	L04AX04	lenalidomid	REVLIMID ◊	kapsula, tvrdna	blister, 21 po 25 mg	Celgene Europe Limited; Celgene Distribution B.V.	Velika Britanija; Holandija	487,683.00	10mg	9,289.20	-	Revlimid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan 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 uvedi 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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1014041	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA ◊	kapsula, tvrdna	blister, 7 po 5 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Pharmacare Premium Ltd.; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Malta; Rumunija	89,342.70	10 mg	25,526.49	-	Lenalidomide Zentiva u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan 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 uvedi 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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1014042	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA ◊	kapsula, tvrdna	blister, 21 po 10 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Pharmacare Premium Ltd.; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Malta; Rumunija	277,299.20	10 mg	13,204.72	-	Lenalidomide Zentiva u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan 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 uvedi 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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

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
1014043	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Pharmacare Premium Ltd.; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Malta; Rumunija	291,882.40	10 mg	9,266.11	-	Lenalidomide Zentiva u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan 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 uводи у терапiju на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1014044	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Pharmacare Premium Ltd.; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Malta; Rumunija	319,712.60	10 mg	6,089.76	-	Lenalidomide Zentiva u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan 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 uводи у терапiju на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1014047	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID TEVA®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 5 mg	Teva UK Limited; Teva Operations Poland; Merckle GmbH; Teva Pharma B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Velika Britanija; Poljska; Nemačka; Holandija; Hrvatska	268,028.10	10 mg	25,526.49	-	Lenalidomide Teva u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan 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 uводи у терапiju на основу мишљења Komisije RFZO, а на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1014045	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID TEVA®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Teva UK Limited; Teva Operations Poland; Merckle GmbH; Teva Pharma B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Velika Britanija; Poljska; Nemačka; Holandija; Hrvatska	277,299.20	10 mg	13,204.72	-	Lenalidomide Teva u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan 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 uводи у терапiju на основу мишљења Komisije RFZO, а на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1014046	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID TEVA®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	Teva UK Limited; Teva Operations Poland; Merckle GmbH; Teva Pharma B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Velika Britanija; Poljska; Nemačka; Holandija; Hrvatska	291,882.40	10 mg	9,266.11	-	Lenalidomide Teva u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan 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 uводи у терапiju на основу мишљења Komisije RFZO, а на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

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
1014048	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID TEVA [◊]	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Teva UK Limited; Teva Operations Poland; Merckle GmbH; Teva Pharma B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Velika Britanija; Poljska; Nemačka; Holandija; Hrvatska	319,712.60	10 mg	6,089.76	-	Lenalidomide Teva u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeđoma 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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0059211	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOMETA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica plastična, 1 po 5 ml (4 mg/5 ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	5,209.90	4 mg	5,209.90	-	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. Hiperkalciemijska koma.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili teracijskom nivou zdravstvene zaštite.
0059222	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONATE PHARMASWISS	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (4 mg/5 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5,209.90	4 mg	5,209.90	-	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. Hiperkalciemijska koma.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili teracijskom nivou zdravstvene zaštite.
0059010	M05BA08	zoledronska kiselina	ZITOMERA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 5 ml (4mg/5ml)	Actavis Italy S.P.A	Italija	5,209.90	4mg	5,209.90	-	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. Hiperkalciemijska koma.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili teracijskom nivou zdravstvene zaštite.
0059214	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONAT SANDOZ	koncentrat za rastvor za infuziju	plastična boćica,1 po 5ml (4mg/5ml)	Novartis Pharma Stein AG; Ebewe Pharma; Lek Farmaceutska družba D.D	Nemačka; Austrija; Slovenija	5,209.90	4 mg	5,209.90	-	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. Hiperkalciemijska koma.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili teracijskom nivou zdravstvene zaštite.
1079070	N07XX02	riluzol	RILUTEK	film tableta	blister, 56 po 50 mg	Sanofi Winthrop Industrie	Francuska	12,329.80	0,1 g	440.35	-	1. Amiotrofična lateralna skleroza - AML (G12.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neurologa ili neuropsihijatra Klinike za neurologiju UKCS kod pacijenata koji nisu respiratorno ugroženi.
1079020	N07XX09	dimetilfumarat	TECFIDERA	gastrorezistentna kapsula, tvrda	blister, 14 po 120 mg	Biogen (Denmark) Manufacturing APS	Danska	10,934.00	0,48 g	3,124.00	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1079021	N07XX09	dimetilfumarat	TECFIDERA	gastrorezistentna kapsula, tvrda	blister, 56 po 240 mg	Biogen (Denmark) Manufacturing APS	Danska	87,053.80	0,48 g	3,109.06	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0099082	S01LA05	afibbercept	EYLEA [◊]	rastvor za injekciju	boćica, 1 po 0.1ml (40mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer, Farmaceutska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	67,224.90	-	-	-	Za lečenje bolesnika sa diabetičnim makularnim edemom koji zahvata centar makule (CSME) i kod kojih je fluoresceinskom angiografijom (FA) utvrđena prisutnost propuštajućih mikroneurizmi smeštenih unutar 500 µm nedostupnih laserskoj fotoagulaciji (FKG), bez znakova makularne ishemije, odnosno optičkom koherentnom tomografijom (OCT) potvrđeno centralno zadebljanje makule >350 µm sa elementima edema bez subretinalne fibroze i epimakularne membrane, sa vidnom oštrinom $\geq 0,6$ (6/10) i vrednosti HbA1C ≤ 8 .	Primena terapije se vrši u zdravstvenim ustanovama koje poseduju FA i OCT, a na osnovu mišljenja Komisije RFZO. Procena terapijskog odgovora se vrši nakon 3 meseca.