

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	boćica staklena, 1 po 250 mcg	Amgen Europe B.V. Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company	Holandija, Irška	52.074,00	30 mcg	6,248,88	-	Terapija refrakterne hronične imunoške trombocitopenijske purpore 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
0069402	B02BX04	romiplostim	NPLATE ®	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom, 1 po 250 mcg i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 0,72mL	Amgen Europe B.V. Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company	Holandija; Irška	52.074,00	30 mcg	6,248,88	-	Terapija refrakterne hronične imunoške trombocitopenijske purpore 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1069111	B02BX05	eltrombopag	REVOLADE ®	film tableta	blister, 28 po 25 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.; Novartis Farmaceutica S.A.	Velika Britanija; Španija; Španija	82.999,00	50 mg	5,928,50	-	1. Terapija refrakterne hronične imunoške trombocitopenijske purpore 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 refraktorni 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Univerzitetska 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 Žemun.
1069112	B02BX05	eltrombopag	ELMOPAG ®	film tableta	blister, 28 po 25 mg	Elpen Pharmaceutical Co. INC.	Grčka	48.219,00	50 mg	3,444,21	-	Terapija refrakterne hronične imunoške trombocitopenijske purpore 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.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Univerzitetska 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 Žemun.
1069113	B02BX05	eltrombopag	ELMOPAG ®	film tableta	blister, 28 po 50 mg	Elpen Pharmaceutical Co. INC.	Grčka	96.438,00	50 mg	3,444,21	-	Terapija refrakterne hronične imunoške trombocitopenijske purpore 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.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Univerzitetska 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 Žemun.
1069200	B02BX05	eltrombopag	ELTROMBOPAG SK ®	film tableta	blister, 28 po 25 mg	Elpen Pharmaceutical Co. Inc	Grčka	48.219,00	50 mg	3,444,21	-	Terapija refrakterne hronične imunoške trombocitopenijske purpore 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.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Univerzitetska 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 Žemun.

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
1069201	B02BX05	eltrombopag	ELTROMBOPAG SK®	film tablet	blister, 28 po 50 mg	Elpen Pharmaceutical Co., Inc	Grčka	96.438,00	50 mg	3.444,21	-	Terapija refraktorne hronične imunoške trombocitopenijske purpore kod pacijenta uzrasta od jedno godine i starijih (D98.3): - 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.	Lek će uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara. - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Univerzitska 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 Zenica.
0069152	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 6 po 0,5 ml (2000 iJ./0,5 ml)	Cilag AG, Janssen Biologics B.V.	Švajcarska; Holandija	6.530,90	1000 iJ.	544,24	-	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.	
0069145	B03XA01	epoetin alfa	BINOCRIT	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	6 po 1ml (2000iJ./1ml)	Sandoz GmbH	Austrija	5.013,30	1000 iJ.	417,78	-	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.	
0069147	B03XA01	epoetin alfa	BINOCRIT	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 6 po 0,4ml (4000iJ./0,4ml)	Sandoz GmbH	Austrija	10.026,60	1000 iJ.	417,78	-	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.	
0069165	B03XA01	epoetin beta	RECORMON	rastvor za injekciju, špric	napunjeni injekcioni špric, 6 brzg. po 2000 iJ./0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	6.131,40	1000 iJ.	510,95	-	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.	
0069227	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeni inj. špric 6 po 0,6 ml (2000 iJ./0,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	7.019,80	1000 iJ.	584,98	-	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.	
0069939	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,4 ml (10 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	1.254,90	4,5 mcg	564,71	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - 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 pacijentata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klijrena kreatinina <50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovali sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069924	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	2.379,70	4,5 mcg	535,43	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - 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 pacijentata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klijrena kreatinina <50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovali sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069928	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric 1 po 0,3 ml (30 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	3.518,50	4,5 mcg	527,78	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - 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 pacijentata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klijrena kreatinina <50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovali sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	

**Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja**

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0069934	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric 1 po 0,3 ml (60 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	6.910,60	4,5 mcg	518,30	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza; sano za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja cijnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoz gvožđa, sanirati infekcije i zapaljajuća stanja i obezbediti dobar izdjaljivarski 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 bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kirensa kreatinina <50 ml/min., do postizanja i održavanja cijnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korisovati 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	6.182,90	4 mcg	494,63	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kirensa kreatinina < 50 ml/min., do postizanja i održavanja cijnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodeljivih preparata eritropoetina korisovati 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	9.210,60	4 mcg	491,23	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kirensa kreatinina < 50 ml/min., do postizanja i održavanja cijnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodeljivih preparata eritropoetina korisovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069213	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 30 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	3.757,60	4 mcg	501,01	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kirensa kreatinina < 50 ml/min., do postizanja i održavanja cijnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodeljivih preparata eritropoetina korisovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069212	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 120 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	14.661,20	4 mcg	488,71	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kirensa kreatinina < 50 ml/min., do postizanja i održavanja cijnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodeljivih preparata eritropoetina korisovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
1328444	J05AP54	elbasvir, grazoprevir	ZEPATIER	film tableta	blistar, 28 po (50 mg+100mg)	Schering-Plough Labo NV	Belgija	745.282,60	1 tableta	26.617,24	-	Hronični hepatitis C- isključivo genotip 1b (B18.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328010	J05AP57	glekapeprevir, pibrentasvir	MAVIRET	film tableta	blistar, 84 po (100 mg + 40 mg)	Abbvie Deutschland GmbH & Co.KG; Abbvie Logistics B.V.	Nemačka; Holandija	1.237.258,10	3 tablete	44.187,79	-	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	954.580,80	400 mg	34.092,17	-	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 limfoni odnosno hemofilije; 5. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa HBV/HCV 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 limfoni odnosno hemofilije; 5. Kompenzovana ciroza jetre sa HBV/HCV ili HIV/HCV koinfekcijom; 6. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana i dekompenzovana 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	1.148.368,70	1 tableta	41.013,17	-	Hronični hepatitis C za genotip 1a (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 limfoni odnosno hemofilije; 5. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa HBV 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	846.829,60	1 tableta	30.243,91	-	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	pemetreksed	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	41.443,70	-	-	-	1. Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1. 2. U kombinaciji sa pembrolizumabom i hemoterapijom koja sadrži platinu indikovan je za prvu liniju lečenja metastatskog neskavomoznog nestinočelijskog karcinoma pluća kod odraslih čiji tumori nisu pozitivni na mutacije gena EGFR ili ALK, čiji tumori eksprimiraju PD-L1 sa TPS 1% - 49% (C34).	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	pemetreksed	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	41.443,70	-	-	-	1. Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1. 2. U kombinaciji sa pembrolizumabom i hemoterapijom koja sadrži platinu indikovan je za prvu liniju lečenja metastatskog neskavomoznog nestinočelijskog karcinoma pluća kod odraslih čiji tumori nisu pozitivni na mutacije gena EGFR ili ALK, čiji tumori eksprimiraju PD-L1 sa TPS 1% - 49% (C34).	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.
1039722	L01BC59	trifluridin, tipiracil	LONSURF®	film tableta	blister, 20 po (15mg+6,14mg)	Les Laboratoires Servier Industrie; Servier (Ireland) Industries Limited	Francuska; Irска	56.040,10	-	-	-	Za terapiju odraslih pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC) koji su prethodno lečeni ili nisu kandidati za lečenje, raspolaživim terapijama koje uključuju hemoterapiju baziranu na fluoropirimidinu, oksaliplatinu i imotekanu, anti-VEGF i anti-EGFR lekove; pacijenti dobrog opštег stanja (ECOG PS 0 ili 1) koji imaju indolentnu bolest sa manjim tumorskim opterećenjem dominantno van jetre	STAC: Lek se uводи 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, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039725	L01BC59	trifluridin, tipiracil	LONSURF®	film tableta	blister, 20 po (20mg+8,19mg)	Les Laboratoires Servier Industrie; Servier (Ireland) Industries Limited	Francuska; Iraska	74.713,20	-	-	-	Za terapiju odraslih pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC) koji su prethodno lečeni ili nisu kandidati za lečenje, raspolaživim terapijama koje uključuju hemoterapiju baziranu na fluoropirimidinu, oksaliplatinu i imotekanu, anti-VEGF i anti-EGFR lekove; pacijenti dobrog opštег stanja (ECOG PS 0 ili 1) koji imaju indolentnu bolest sa manjim tumorskim opterećenjem dominantno van jetre	STAC: Lek se uводи у терапију на основу мишљењa 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 Žemun.
0039120	L01CD04	kabazitaksel	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)	Sandoz-Aventis Deutschland GmbH	Nemačka	304.912,50	-	-	-	Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). Lek se primjenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uводи у терапију на основу мишљењa Komisije RFZO, a na osnovu mишљењa 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 Žemun.
0039140	L01CD04	kabazitaksel	ELEBER®	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	boćica sa koncentratom i boćica sa rastvaračem, 1 po 4,5 mL (60 mg/1,5 mL)	Pharmadox Healthcare Ltd.	Malta	229.512,10	-	-	-	Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). Lek se primjenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uводи у терапију на основу мишљењa Komisije RFZO, a na osnovu mишљењa 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 Žemun.
0033181	L01DB06	idarubicin	ZAVEDOS®	prašak za rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 10 mg	Corden Pharma Latina S.P.A.	Italija	7.422,60	-	-	-	Svi oblici akutnih leukemija i limfoblastni limfom.	STAC: Lek se uводи у терапију на основу мишљењa tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišљenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - Univerzetska dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku immunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i mladića Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - 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
1039671	L01EB04	osimertinib	TAGRISSO ®	film tableta	blistер deljiv na pojedinačne doze, 30 po 80 mg	AstraZeneca AB	Švedska	583.942,20	-	-	-	1. Lečenje odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim nemikrocelularnim karcinomom pluća koji je pozitivan na mutaciju receptora epidermalog faktora rasta (EGFR) T790M, posle progresije na terapiju inhibitorima tirozin-kinaze (TKI) (C34). 2. Kao monoterapija u prvoj liniji lečenja odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim nemikrocelularnim karcinonom pluća sa aktivirajućim mutacijama receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR) (C34). 3. Kao monoterapija u adjuvantnom lečenju nakon kompletnе resekcije tumora kod odraslih pacijenata sa nemikrocelularnim karcinomom pluća stadijuma IB-IIIA čiji tumor imaju mutacije receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR) delecija eksona 19 ili supstituciju eksona 21 (L858R) (C34).	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.
1039670	L01EB04	osimertinib	TAGRISSO ®	film tableta	blistер deljiv na pojedinačne doze, 30 po 40 mg	AstraZeneca AB	Švedska	583.942,20	-	-	-	1. Lečenje odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim nemikrocelularnim karcinomom pluća koji je pozitivan na mutaciju receptora epidermalog faktora rasta (EGFR) T790M, posle progresije na terapiju inhibitorima tirozin-kinaze (TKI) (C34). 2. Kao monoterapija u prvoj liniji lečenja odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim nemikrocelularnim karcinonom pluća sa aktivirajućim mutacijama receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR) (C34). 3. Kao monoterapija u adjuvantnom lečenju nakon kompletnе resekcije tumora kod odraslih pacijenata sa nemikrocelularnim karcinomom pluća stadijuma IB-IIIA čiji tumor imaju mutacije receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR) delecija eksona 19 ili supstituciju eksona 21 (L858R) (C34).	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	L01EC01	vemurafenib	ZELBORAF ®	film tableta	blistер, 56 po 240 mg	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	132.775,60	-	-	-	Sistemsko lečenje pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanonom 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 isključujući 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.
1039337	L01EE02	kobimetinib	COTELLIC ®	film tableta	blistер, 63 po 20 mg	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	540.576,60	-	-	-	U kombinaciji sa Zelborafom, u sistemskom lečenju pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanonom 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 isključujući 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.
1039103	L01EF01	palbociklib	IBRANCE ®	kapsula, tvrdna	blistер, 21 po 75 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	232.416,20	-	-	-	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 Žemun. 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	L01EF01	palbociklib	IBRANCE ®	kapsula, tvrdna	blistер, 21 po 100 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	232.416,20	-	-	-	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 Žemun. 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.

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
1039105	L01EF01	palbociklib	IBRANCE ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 125 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg	Njemačka	232.416,20	-	-	-	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 Žemun. 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.
1039690	L01EF03	abemaciclib	VERZENIOS ®	film tablet	blister, 28 po 50 mg	LILLY S.A. Španija, Alcobendas, Madrid	Španija	92.032,90	0,3 g	19.721,34	-	U kombinaciji sa hormonskom terapijom indikovan je za adjuvantno lečenje odraslih pacijenata sa nodus pozitivnim ranim karcinomom dojke, pozitivnim na hormonski receptor (hormone receptor, HR), negativnim na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (human epidermal growth factor receptor 2, HER2), koji su pod visokim rizikom od recidive (C50). Kod žena u predmenopauzi ili perimenopauzi, hormonsku terapiju inhibitorom aromataze treba primenjivati u kombinaciji sa agonistom hormona koji oslobađa luteinizirajući hormon (luteinizing hormone-releasing hormone, LHRH).	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 Žemun.
1039691	L01EF03	abemaciclib	VERZENIOS ®	film tablet	blister, 28 po 100 mg	LILLY S.A. Španija, Alcobendas, Madrid	Španija	92.032,90	0,3 g	9.860,67	-	U kombinaciji sa hormonskom terapijom indikovan je za adjuvantno lečenje odraslih pacijenata sa nodus pozitivnim ranim karcinomom dojke, pozitivnim na hormonski receptor (hormone receptor, HR), negativnim na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (human epidermal growth factor receptor 2, HER2), koji su pod visokim rizikom od recidive (C50). Kod žena u predmenopauzi ili perimenopauzi, hormonsku terapiju inhibitorom aromataze treba primenjivati u kombinaciji sa agonistom hormona koji oslobađa luteinizirajući hormon (luteinizing hormone-releasing hormone, LHRH).	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 Žemun.
1039692	L01EF03	abemaciclib	VERZENIOS ®	film tablet	blister, 28 po 150 mg	LILLY S.A. Španija, Alcobendas, Madrid	Španija	92.032,90	0,3 g	6.573,78	-	U kombinaciji sa hormonskom terapijom indikovan je za adjuvantno lečenje odraslih pacijenata sa nodus pozitivnim ranim karcinomom dojke, pozitivnim na hormonski receptor (hormone receptor, HR), negativnim na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (human epidermal growth factor receptor 2, HER2), koji su pod visokim rizikom od recidive (C50). Kod žena u predmenopauzi ili perimenopauzi, hormonsku terapiju inhibitorom aromataze treba primenjivati u kombinaciji sa agonistom hormona koji oslobađa luteinizirajući hormon (luteinizing hormone-releasing hormone, LHRH).	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 Žemun.
1039343	L01EL01	ibrutinib	IMBRUVICA ®	kapsula, tvrda	boca plastična, 90 po 140 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	558.250,20	420 mg	18.608,34	-	1. Bolesnicu sa hroničnom limfocitom leukemijom (HLL) sa delecijom 17p/TP53 mutacijom, novootkriveni ili prethodno lečeni; 2. Bolesnicu sa relapsirajućom/refraktornom HLL koji nisu postigli odgovor na primenjenu terapiju ili je došlo do ranog relapsa (relaps u okviru 36 meseči od započinjanja terapije). 3. Bolesnicu sa relapsirajućom/refraktornom HLL koji su primili ≥2 terapijske linije, a imaju dobro optičko funkcionalno stanje (PS-ECOG 0 i 1). 4. Bolesnicu sa manife cell čelijskim limfomom koji su refraktarni ili su relapsirali posle najmanje jedne prethodno primenjene terapijske linije, a imaju dobro optičko funkcionalno stanje (PS ECOG 0 i 1, CIRS < 6).	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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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.
0039410	L01FC01	daratumumab	DARZALEX ®	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 15mL (120mg/mL)	Janssen Biologics B.V.	Holandija	508.218,40	-	-	-	Multipli mijelom (C90) 1. kombinacija leka sa lenalidomidom i deksametazonom ili kombinacija sa bortezombinom i deksametazonom kod bolesnika sa multiplim mijelomom koji su refraktarni na prethodno primenjenu terapiju. 2. kod bolesnika u relapsu multiplog mijeloma, a koji imaju umere ne i viskorizične karakteristike bolesti (R-ISS 2 ili R-ISS 3 skor) i/ili kod kojih je remisija trajala kraće od 24 meseča.	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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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
0039334	L01FF01	nivolumab	OPDIVO ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (10mg/ml)	Swords Laboratories Unlimited Company T/A Bristol-Myers Squibb Cruiserath, Biologics	Irska	46.877,60	-	-	-	1. Lečenje uznaredovalog (neresektibilnog ili metastatskog) melanoma, kao monoterapija PS 0-1 (C43). 2. Druga terapijska linija metastatskog ili uznaredovalog, svetloćelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64). 3. Adjuvantno lečenje pacijenata sa melanomom, sa zahvaćenim limfnim čvorovima ili metastazama, koji su prethodno podvrnuti potpunoj resekciji (stadijum III) (C43).	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 podnivojnosti lečenja. Nastavak lečenja je mogući isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Za indikaciju pod tačkom 1. i 3. 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, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
0039333	L01FF01	nivolumab	OPDIVO ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (10mg/ml)	Swords Laboratories Unlimited Company T/A Bristol-Myers Squibb Cruiserath, Biologics	Irska	117.957,40	-	-	-	1. Lečenje uznaredovalog (neresektibilnog ili metastatskog) melanoma, kao monoterapija PS 0-1 (C43). 2. Druga terapijska linija metastatskog ili uznaredovalog, svetloćelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64). 3. Adjuvantno lečenje pacijenata sa melanomom, sa zahvaćenim limfnim čvorovima ili metastazama, koji su prethodno podvrnuti potpunoj resekciji (stadijum III) (C43).	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 podnivojnosti lečenja. Nastavak lečenja je mogući isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Za indikaciju pod tačkom 1. i 3. 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, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
0014140	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	33.512,40	-	-	-	Ø 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, putopit: difuzni krunočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8). Ø 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, putopit: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvedi se u terapiju ukoliko su ispunjena obe kriterijuma i to: - a) posle šest meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor i/ili poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoji element nepodnobljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB); - b) posle šest meseci primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor i/ili poboljšanje smjernice DAS28 skora za najmanje 1,2. Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na 8-est meseci ili nekon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u perifernoj krvi. Ø 4. Hronična limfocitna leukaemija (C91.1): - a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; - b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji i planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucija vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji. Za indikaciju pod tačkom 1. 2. i 4. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.	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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vučan Čupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omajdine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - 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
0014141	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	konzentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	83.690,20	-	-	-	<p>Ø 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>Ø 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvedi se u terapiju ukoliko su ispunjena ova kriterijuma i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) posle šest meseća primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor t, poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB). i</li> <li>b) posle šest meseća od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor t, poboljšanje (smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2).</li> </ul> <p>Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseća ili ranije dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u periferijskoj krv. Ø 4. Hronična limfocitna leukaemija (C91.1):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) prva linija:</li> <li>- u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC;</li> <li>b) druga linija:</li> <li>- ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije;</li> <li>- ako nije primeren u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC;</li> <li>- ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.</li> </ul> <p>Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseća ili ranije dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u periferijskoj krv.</p> <p>Ø 4. Hronična limfocitna leukaemija (C91.1):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) prva linija:</li> <li>- u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC;</li> <li>b) druga linija:</li> <li>- ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije;</li> <li>- ako nije primeren u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC;</li> <li>- ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.</li> </ul> <p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1, 2. i 4. lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetска dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju UKC Niš,</li> <li>- KBC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija,</li> <li>- KBC Žemun.</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivalista osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvedi u terapiju.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>	
0014142	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 11.7mL (1400mg/11.7mL)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	149.691,10	-	-	-	<p>Ø 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>Ø 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>Ø 3. Hronična limfocitna leukaemija (C91.1):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) prva linija:</li> <li>- u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC;</li> <li>b) druga linija:</li> <li>- ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije;</li> <li>- ako nije primeren u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC;</li> <li>- ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.</li> </ul> <p>STAC: Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetска dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju UKC Niš,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija,</li> <li>- KBC Žemun.</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivalista osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvedi u terapiju.</p>	
0014145	L01XC02	rituksimab	BLITZIMA	konzentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 2 po 10 mL (100mg/10mL)	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	24.830,20	-	-	-	<p>Ø 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>Ø 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>Ø 3. Hronična limfocitna leukaemija (C91.1):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) prva linija:</li> <li>- u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC;</li> <li>b) druga linija:</li> <li>- ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije;</li> <li>- ako nije primeren u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC;</li> <li>- ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.</li> </ul> <p>STAC: Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetска dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju UKC Niš,</li> <li>- KBC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija,</li> <li>- KBC Žemun.</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivalista osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvedi u terapiju.</p>	
0014144	L01XC02	rituksimab	BLITZIMA	konzentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50 mL (500mg/50mL)	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	41.036,80	-	-	-	<p>Ø 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>Ø 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>Ø 3. Hronična limfocitna leukaemija (C91.1):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) prva linija:</li> <li>- u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC;</li> <li>b) druga linija:</li> <li>- ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije;</li> <li>- ako nije primeren u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC;</li> <li>- ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.</li> </ul> <p>STAC: Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetска dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju UKC Niš,</li> <li>- KBC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija,</li> <li>- KBC Žemun.</li> </ul> <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivalista osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvedi u terapiju.</p>	

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014151	L01XC02	rituximab	RIXATHON	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	24.830,20	-	-	-	<p>Ø 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>Ø 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvedi se u terapiju ukoliko su ispunjena ova kriterijuma i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) posle šest meseци primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB). i</li> <li>b) posle šest meseци od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje (smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2).</li> </ul> <p>Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest mesece ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u periferijskoj krvi.</p> <p>Ø 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) prva linija: <ul style="list-style-type: none"> <li>- u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC;</li> <li>- druga linija:</li> </ul> </li> <li>- ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije;</li> <li>- ako nije primeren u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC;</li> <li>- ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumejava primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.</li> </ul>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1, 2. i 4. lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetска dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju UKC Niš,</li> <li>- UKC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija,</li> <li>- KBC Žemun.</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 1, 2. i 4. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvedi u terapiju.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>
0014150	L01XC02	rituximab	RIXATHON	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	41.036,80	-	-	-	<p>Ø 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>Ø 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvedi se u terapiju ukoliko su ispunjena ova kriterijuma i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) posle šest meseци primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB). i</li> <li>b) posle šest meseци od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje (smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2).</li> </ul> <p>Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest mesece ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u periferijskoj krvi.</p> <p>Ø 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) prva linija: <ul style="list-style-type: none"> <li>- u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC;</li> <li>- druga linija:</li> </ul> </li> <li>- ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije;</li> <li>- ako nije primeren u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC;</li> <li>- ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumejava primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.</li> </ul>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1, 2. i 4. lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetска dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju UKC Niš,</li> <li>- UKC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija,</li> <li>- KBC Žemun.</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 1, 2. i 4. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvedi u terapiju.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.</p>
0014160	L01FA01	rituximab	RUXIENCE	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 10ml. (100mg/10ml.)	Pfizer Manufacturing Belgium NV.	Belgija	12.415,10	-	-	-	<p>Ø 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8).</p> <p>Ø 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).</p> <p>3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvedi se u terapiju ukoliko su ispunjena ova kriterijuma i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) posle šest meseци primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB). i</li> <li>b) posle šest meseци od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje (smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2).</li> </ul> <p>Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest mesece ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u periferijskoj krvi.</p> <p>Ø 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) prva linija: <ul style="list-style-type: none"> <li>- u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC;</li> <li>- druga linija:</li> </ul> </li> <li>- ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije;</li> <li>- ako nije primeren u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC;</li> <li>- ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumejava primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.</li> </ul>	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1, 2. i 4. lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetска dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju UKC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju UKC Niš,</li> <li>- UKC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“,</li> <li>- Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine,</li> <li>- Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija,</li> <li>- KBC Žemun.</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 1, 2. i 4. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvedi u terapiju.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO</p>

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
0014161	L01FA01	rituximab	RUXIENCE	koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 50mL (500mg/50mL)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	41,036.80	-	-	-	Ø 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krunočelični, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8). Ø 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituximab u kombinaciji sa metotreksatom uvedi se u terapiju ukoliko su ispunjena ova kriterijuma i to: a) posle šest meseći primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor t, poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB). b) posle šest meseći od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor t, poboljšanje (smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2). Ukoliko je započeto lečenje rituximabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseća ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u periferijskoj krvi. Ø 4. Histična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - uvođenje imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primeren u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumejava primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji. Ukoliko je uvođenje zaštite majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu djece i omiljene Vojvodine, - Klinika za doble interne bolesti UKC Niš, - Vejnomedicinska akademija, - KBC Žemun.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1, 2. i 4. lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetска dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu djece i omiljene Vojvodine, - Klinika za doble interne bolesti UKC Niš, - Vejnomedicinska akademija, - KBC Žemun. Za indikaciju pod tačkom 1, 2. i 4. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvede u terapiju. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0039345	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN Ø	prašak i rastvarač za koncentrat za rastvor za infuziju	bodica sa praškom i bodica sa rastvaračem, 1 po 20 ml (440 mg/20 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	174,731.70	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomena eksprezija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemoterapija - kao nastavak adjuvantne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 mjeseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neatraciklimskim rezimima); 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 unzapravljivo karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidive, primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskim hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretnjanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neadjuvantnom pristupu.	STAC: Lek se uvedi 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, - Vejnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Žemun. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvede u terapiju a koje nije starije od šest meseća, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039346	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN Ø	rastvor za injekciju	bodica staklena, 1 po 5 ml (600mg/5ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	106,132.80	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomena eksprezija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemoterapija - kao nastavak adjuvantne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 mjeseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neatraciklimskim rezimima); 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 unzapravljivo karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidive, primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskim hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretnjanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neadjuvantnom pristupu.	STAC: Lek se uvedi 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, - Vejnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Žemun. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvede u terapiju a koje nije starije od šest meseća, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039370	L01FD01	trastuzumab	HERZUMA Ø	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 150 mg	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	26,135.90	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomena eksprezija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemoterapija - kao nastavak adjuvantne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 mjeseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neatraciklimskim rezimima); 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 unzapravljivo karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidive, primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskim hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretnjanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neadjuvantnom pristupu.	STAC: Lek se uvedi 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, - Vejnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Žemun.
0039375	L01XC03	trastuzumab	KANJINTI Ø	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 150 mg	Amgen Europe B.V.	Holandija	26,135.90	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomena eksprezija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemoterapija - kao nastavak adjuvantne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 mjeseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neatraciklimskim rezimima); 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 unzapravljivo karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidive, primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskim hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretnjanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neadjuvantnom pristupu.	STAC: Lek se uvedi 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, - Vejnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Žemun. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvede u terapiju a koje nije starije od šest meseća, prema mestu prebivališta osiguranog lica.

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
0039376	L01XC03	trastuzumab	KANJINTI ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 420 mg	Amgen Europe B.V.	Holandija	73.086,60	-	-	-	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, inflamatori i karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidive; primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretnjanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neadjuvantnom 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 uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Žemun. Nastavak терапије у здравственим установама које обављају здравствену делатност на терцијарном нивоу, а по потреби и у здравственим установама које обављају здравствену делатност на секундарном нивоу на основу мишљења три лекара здравствених установа у којима се лек уводи у терапију а које nije старије од шест месеци, према месту пребивалишта осигурог лица.
0039371	L01FD01	trastuzumab	HERZUMA ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 420 mg	Biotec Services International Limited; Millmount Healthcare Ltd	Velika Britanija; Irska	73.086,60	-	-	-	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, inflamatori i karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidive; primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretnjanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neadjuvantnom 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 uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Žemun. Nastavak терапије у здравственим установама које обављају здравствену делатност на терцијарном нивоу, а по потреби и у здравственим установама које обављају здравствену делатност на секундарном нивоу на основу мишљења три лекара здравствених установа у којима се лек уводи у терапију а које nije старије од шест месеци, према месту пребивалишта осигурог лица.
0039391	L01XC03	trastuzumab	TRAZIMERA ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 150 mg	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	26.135,90	-	-	-	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, inflamatori i karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidive; primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretnjanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neadjuvantnom 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 uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Žemun. Nastavak терапије у здравственим установама које обављају здравствену делатност на терцијарном нивоу, а по потреби и у здравственим установама које обављају здравствену делатност на секундарном нивоу на основу мишљења три лекара здравствених установа у којима се лек уводи у терапију а које nije старије од шест месеци, према месту пребивалишта осигурог лица.
0039392	L01XC03	trastuzumab	TRAZIMERA ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 420 mg	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	73.086,60	-	-	-	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, inflamatori i karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidive; primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretnjanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neadjuvantnom 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, - KBC Žemun. Nastavak терапије у здравственим установама које обављају здравствену делатност на терцијарном нивоу, а по потреби и у здравственим установама које обављају здравствену делатност на секундарном нивоу на основу мишљења три лекара здравствених установа у којима се лек уводи у терапију а које nije старије од шест месеци, према месту пребивалишта осигурог лица.
0039153	L01XC06	cetuximab	ERBITUX ®	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Merck KGaA	Nemačka	17.698,20	-	-	-	1. Karcinom kolorektuma: a) metastatska bolest, posle hemoterapije na bazi oksaloplatine i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani KRas gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija ili u kombinaciji sa irinotekanom; b) terapija pacijenata sa RAS wild-type metasatiskim 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. Planocekalni karcinom glave i vrata: a) istovremeno sa radioterapijom kod pacijenata sa PS 0 ili 1 u lokalno uznapredovalom, inoperabilnom planocekalnom karcinomu usne duplje i orofarinksu, kod kojih je lečenje započeto induksionom hemoterapijom; b) lokalno uznapredovala inoperabilna bolest, u kombinaciji sa radioterapijom, PS 0 ili 1, u pacijentima kod kojih je kontraindikovana primena lekova na bazi platine; c) u kombinaciji sa standardnom hemoterapijom (5FU-cisplatin ili 5FU-karboplatin) prva linija za rekurzivni planocekalni karcinom glave i vrata koji nije podoban za lokoregionalni tretnjan, bez egzulceracije, PS 0-1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijskom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mишљењa tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvedi u terapiju a koje nije starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.

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 ®	koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 4 ml (100 mg/4 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Roche Diagnostics GmbH	Švajcarska; Nemačka	21.688,90	-	-	-	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 paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primare peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crenih vijaža, a potom kao monoterapiju u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C49). 3. Terapija odraslih pacijenata sa uznapredovalim ili nerezektabilnim hepatocelularnim karcinomom (hepatocellular carcinoma, HCC) koji prethodno nisu primali sistemsku terapiju, u kombinaciji sa lekom atezolizumabom (C22,0). 4. Prva linija lečenja metastatskog neskvamoznog nesitolceljskog karcinoma pluća, u kombinaciji sa atezolizumabom, paklitakselom i karboplastinom, kod odraslih čiji tumori nisu pozitivni na mutacije gena EGFR ili ALK. I sa vrednostima PD-L1 ekspresije od 1-49%. (PS 0 ili 1) (C34).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvedi 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 uvedi 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 ®	koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 16 ml (400 mg/16 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Roche Diagnostics GmbH	Švajcarska; Nemačka	79.001,50	-	-	-	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 paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primare peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crenih vijaža, a potom kao monoterapiju u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C49). 3. Terapija odraslih pacijenata sa uznapredovalim ili nerezektabilnim hepatocelularnim karcinomom (hepatocellular carcinoma, HCC) koji prethodno nisu primali sistemsku terapiju, u kombinaciji sa lekom atezolizumabom (C22,0). 4. Prva linija lečenja metastatskog neskvamoznog nesitolceljskog karcinoma pluća, u kombinaciji sa atezolizumabom, paklitakselom i karboplastinom, kod odraslih čiji tumori nisu pozitivni na mutacije gena EGFR ili ALK. I sa vrednostima PD-L1 ekspresije od 1-49%. (PS 0 ili 1) (C34).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvedi 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 uvedi 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.
0039431	L01FG01	bevacizumab	OYAVAS ®	koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 4 ml (25mg/ml)	GH Genelix S.A.	Španija	17.641,90	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemoterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. OYAVAS uz standardnu hemoterapiju karboplastinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primare peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crenih vijaža, a potom kao monoterapiju u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C49).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvedi 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 uvedi 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.

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
0039430	L01FG01	bevacizumab	OYAVAS®	koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 16 ml (25mg/ml)	GH Genhix S.A.	Španija	64.820,60	-	-	-	1.Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemoterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. OYAVAS uz standardnu hemoterapiju karboplastinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primare peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crenih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C49).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvedi 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 uvedi 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. Za indikaciju pod tačkom 1. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na terijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvedi u terapiju a koje nije starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039432	L01FG01	bevacizumab	ALYMSYS®	koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 4 mL (100mg/4mL)	GH Genhix S.A.	Španija	17.641,90	-	-	-	1.Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemoterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. ALYMSYS uz standardnu hemoterapiju karboplastinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primare peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crenih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C49).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvedi 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 uvedi 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. Za indikaciju pod tačkom 1. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na terijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvedi u terapiju a koje nije starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039433	L01FG01	bevacizumab	ALYMSYS®	koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 16 mL (400mg/16ml)	GH Genhix S.A.	Španija	64.820,60	-	-	-	1.Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemoterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. ALYMSYS uz standardnu hemoterapiju karboplastinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primare peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crenih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C49).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvedi 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 uvedi 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. Za indikaciju pod tačkom 1. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na terijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvedi u terapiju a koje nije starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.

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
0039440	L01FG01	bevacizumab	ZIRABEV ®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4mL (100mg/4mL)	Pfizer Ireland Pharmaceuticals; Pfizer Service Company BV	Irska; Belgija	17.641,90	-	-	-	1.Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemoterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2.ZIRABEV uz standardnu hemoterapiju karboplatinom i pakitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabili) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primare peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez znacajnih komorbiditeta i bez infiltracije crenih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C49).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvedi 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 uvedi 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, - KBC Zemun.
0039441	L01FG01	bevacizumab	ZIRABEV ®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 16mL (400mg/16mL)	Pfizer Ireland Pharmaceuticals; Pfizer Service Company BV	Irska; Belgija	64.820,60	-	-	-	1.Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemoterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2.ZIRABEV uz standardnu hemoterapiju karboplatinom i pakitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabili) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primare peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez znacajnih komorbiditeta i bez infiltracije crenih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C49).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvedi 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 uvedi 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, - KBC Zemun.
0039505	L01FE02	panitumumab	VECTIBIX ®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5ml (20mg/ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	33.996,20	-	-	-	Karcinom kolorektuma: a) metastatska bolest, posle hemoterapije na bazi oksaliplatine i irinotekana, isključivo za pacijente 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 uvedi 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. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvedi u terapiju a koje nije starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0014000	L01FX05	brentuximab vedotin	ADCETRIS ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50mg	Takeda Italia S.P.A	Italija	310.995,90	-	-	-	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 neuspjeha 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 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 hematoalogiju UKC Srbije,a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematoalogiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematoalogiju i kliniku 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®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 14ml (420mg/14ml)	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	226.050,50	-	-	-	Karcinom dojke: a) neoadjuvantno lečenje tokom 4 ciklusa u kombinaciji sa trastuzumabom i taksanskom hemoterapijom pacijenata sa HER2+pozitivnim, lokalno uznapredovalim, inflamatornim ili karcinomom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva, a nakon prethodne sekvenčalne primene antraciklina. Kod ove grupe pacijenata lečenje se nastavlja ordiniranjem trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primeni trastuzumaba u neoadjuvantnom pristupu. b) metastatski HER2+ pozitivni rak dojke- PS 0 ili 1, prva terapijska linija za metastatsku bolest, u kombinaciji sa trastuzumabom i docetaxelom (6-8 ciklusa), a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti sa pertuzumabom u kombinaciji sa trastuzumabom do progresije bolesti, c) Rani stadijum HER2 pozitivnog karcinoma dojke sa visokim rizikom od relapsa definisanim kao karcinom dojke sa pozitivnim limfnim čvorovima, u kombinaciji sa trastuzumabom i hemoterapijom , bez obzira na vrstu inicijalnog lečenja ( inicijalno hirurško lečenje ili neoadjuvantna terapija præčna hirurškim lečenjem), u trajanju do ukupno godinu dana od prve aplikacije anti-HER2 terapije.	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 učeće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Žemun.
0039347	L01XC14	trastuzumab emtansin	KADCYLA®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg	F.Hoffman-LA Roche LTD	Švajcarska	160.143,60	-	-	-	1. Karcinom dojke, kao monoterapija za lečenje odraslih pacijenata HER2 pozitivnim, nerekostabilnim, lokalno uznapredovalim ili metastatskim karcinonom dojke sa PS 0-1, koji su prethodno obavezno primili trastuzumab i takson odvojeno ili u kombinaciji, a moguće i pertuzumab i/ili lapatinib (C50) Pacijenti bi trebalo da su: - primili prethodnu terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest, ili - dobili relaps bolesti tokom ili u roku od šest meseci od završetka adjuvantne terapije trastuzumabom. 2. Adjuvantno lečenje odraslih pacijenata sa HER2 pozitivnim ranim karcinomom dojke koji imaju rezidualnu invanzivnu bolest, koja zahvata dojku i/ili limfne čvorove, nakon neoadjuvantne terapije zasnovane na taksanu i ciljane HER2 terapije (C50)	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 učeće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Žemun.
0039348	L01XC14	trastuzumab emtansin	KADCYLA®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 160 mg	F.Hoffman-LA Roche LTD	Švajcarska	256.460,20	-	-	-	1. Karcinom dojke, kao monoterapija za lečenje odraslih pacijenata HER2 pozitivnim, nerekostabilnim, lokalno uznapredovalim ili metastatskim karcinonom dojke sa PS 0-1, koji su prethodno obavezno primili trastuzumab i takson odvojeno ili u kombinaciji, a moguće i pertuzumab i/ili lapatinib (C50) Pacijenti bi trebalo da su: - primili prethodnu terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest, ili - dobili relaps bolesti tokom ili u roku od šest meseci od završetka adjuvantne terapije trastuzumabom. 2. Adjuvantno lečenje odraslih pacijenata sa HER2 pozitivnim ranim karcinomom dojke koji imaju rezidualnu invanzivnu bolest, koja zahvata dojku i/ili limfne čvorove, nakon neoadjuvantne terapije zasnovane na taksanu i ciljane HER2 terapije (C50)	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,
0039004	L01XC15	obinutuzumab	GAZYVA®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 40 ml (1000mg/40ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	135.492,70	-	-	-	1. Lek obinutuzumab se primenjuje u kombinaciji sa hlorambicilom u prvoj terapijskoj liniji kod bolesnika sa hroničnom limfocitom leukejom kod kojih je komorbiditetni indeks CIRS≥6. 2. Lek obinutuzumab u kombinaciji sa hemoterapijom, nakon čega sledi terapija održavanja 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 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 hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju 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 uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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	L01FF02	pembrolizumab	KEYTRUDA®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (25mg/ml)	Organon Heist B.V.	Belgija	290.775.10	-	-	-	1.Lečenje uznapredovalog (neresektabilnog ili metastatskog) melanoma, kao monoterapija PS 0-1 (C43). 2.Kao monoterapija za prvu liniju terapije metastatskog nestinočelijskog karcinoma pluća kod odraslih pacijenata čiji tumori eksprimiraju PD-L1 sa TPS≥ 50% i koji nisu pozitivni na tumorske mutacije gena EGFR ili ALK, a imaju ECOG status 0-1 (C34). 3. Prva linija lečenja metastatskog neskvarmoznog nestinočelijskog karcinoma pluća, u kombinaciji sa pemtreksedom i hemoterapijom koja sadrži platin, kod odraslih čiji tumori nisu pozitivni na mutacije gena EGFR ili ALK i sa vrednostima PD-L1 eksprese od 1-49% (PS 0 ili 1) (C34). 4. Adjunktivno lečenje pacijenata sa melanomom, sa zahvaćenim limfnim čvorovima ili metastazama, koji su prethodno podvrgnuti potpunoj resekciji (stadijum III) (C43). 5. Za lečenje određenih pacijenata sa lokalno lokalno rezekcijom trostruko negativnim karcinomom dojke u visokim razinama, u kombinaciji sa hemoterapijom za neodujivljivo lečenje, a zatim i nastavku kao monoterapija u adjuvantnom lečenju nakon hirurškog zahvata (C50). 6.Za lečenje lokalno rekurentnog neresektabilnog ili metastatskog trostruko negativnog karcinoma dojke kod odraslih čiji tumori eksprimiraju PD-L1 sa CPS-om ≥10 i koji prethodno nisu primili hemiterapiju za metastatsku bolest i u kombinaciji sa hemoterapijom (C50).	Za indikaciju pod tačkom 1, 2, 3, dobjava se primači 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. Za indikaciju pod tačkom 1.4. 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 2.1.3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2.1.4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 5.1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 6.1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039406	L01FF05	atezolizumab	TECENTRIQ®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena 1 po 20 ml (1200mg/20ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	387.070.50	-	-	-	1.Kao monoterapija za prvu liniju terapije metastatskog nestinočelijskog karcinoma pluća kod odraslih pacijenata čiji tumori eksprimiraju PD-L1 sa TPS≥ 50% i koji nisu pozitivni na tumorske mutacije gena EGFR ili ALK, a imaju ECOG status 0-1 (C34). 2.Prva linija lečenja metastatskog neskvarmoznog nestinočelijskog karcinoma pluća, u kombinaciji sa bevacizumabom, paktikselom i karboplatinom, kod odraslih čiji tumori nisu pozitivni na mutacije gena EGFR ili ALK i sa vrednostima PD-L1 eksprese od 1-49% (PS 0 ili 1) (C34). 3.Kao monoterapija za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog nestinočelijskog karcinoma pluća kod odraslih pacijenata koji su prethodno primili hemoterapije. Potrebno je da su pacijenti sa EGFR aktivirajućim mutacijama ili ALK pozitivnim tumorskim mutacijama takođe primili cijlanu terapiju pre nego što prime lek Tecentriq (C34). 4.Terapija odraslih pacijenata sa uznapredovalnim ili nereseptabilnim hepatocelularnim karcinomom (hepatocellular carcinoma, HCC) koji prethodno nisu primili sistemsku terapiju, u kombinaciji sa lekom bevacizumabom (C22.0).	Za indikaciju pod tačkom 1, 2. i 3. dobava se primači 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. Za indikaciju pod tačkom 1, 2. i 3. 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 onkologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 4. dobjava se prima terapija za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Za indikaciju pod tačkom 4. dobjava se prima terapija na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 4. dobjava se prima terapija na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju 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 tabletta	30 po 250 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	140.575.90	0.25 g	4,685.86	-	Nestinočelijski 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.
1039500	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB ZENTIVA®	film tabletta	blister, 30 po 250 mg	Pharmadox Healthcare LTD; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Rumunija	74.964.30	0.25 g	2,498.81	-	Nestinočelijski 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.
1039510	L01EB01	gefitinib	GEFITINIB TEVA®	film tabletta	blister deljiv na pojedinačne doze, 30 po 250 mg	Teva Pharma S.L.U.; Merckle GmbH; Pilva Hrvatska d.o.o.	Španija; Njemačka; Hrvatska	74.964.30	0.25 g	2,498.81	-	Nestinočelijski 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.

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
1039555	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB CORAPHARM ◊	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Synthos Hispania, S.L.	Španija	74,964.30	0,25 g	2,498.81	-	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.
1039560	L01XE02	gefitinib	SPIRTOS ◊	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Stada Arzneimittel AG; Stadapharm GmbH	Nemačka; Nemačka	74,964.30	0,25 g	2,498.81	-	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.
1039503	L01EB01	gefitinib	PHROMPO ◊	film tableta	blister dešljiv na pojedinačne doze, 30 po 250 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Severna Makedonija	74,964.30	0,25 g	2,498.81	-	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.
1039540	L01EB01	gefitinib	GEFITINIB EVROPA LEK PHARMA ◊	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Remedica LTD	Kipar	74,964.30	0,25 g	2,498.81	-	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.
1039504	L01EB01	gefitinib	GEFITINIB QIULU ◊	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Kymos, S.L.; Neopharmalab Consulting Services	Španija; Španija	74,964.30	0,25 g	2,498.81	-	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.
1039409	L01EB02	erlotinib	INOPRAN ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	Remedica Ltd	Kipar	14,820.20	0,15 g	2,964.04	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana znatna toksičnost. 2. 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.
1039410	L01EB02	erlotinib	INOPRAN ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Remedica Ltd	Kipar	50,500.00	0,15 g	2,525.00	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana znatna toksičnost. 2. 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.
1039411	L01EB02	erlotinib	INOPRAN ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Remedica Ltd	Kipar	72,500.00	0,15 g	2,416.67	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana znatna toksičnost. 2. 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.
1039408	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB ACTAVIS ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	S.C. Sintan-Pharma S.R.L.	Rumunija	14,820.20	0,15 g	2,964.04	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana znatna toksičnost. 2. 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.

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
1039407	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB ACTAVIS ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	50.500,00	0,15 g	2,525,00	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesnoćelijski 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 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 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	72.500,00	0,15 g	2,416,67	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesnoćelijski 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 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 pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039412	L01EB02	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	Remedica LTD	Kipar	14.820,20	0,15 g	2,964,04	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesnoćelijski 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 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 pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039415	L01EB02	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Remedica LTD	Kipar	50.500,00	0,15 g	2,525,00	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesnoćelijski 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 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 pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039416	L01EB02	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Remedica LTD	Kipar	72.500,00	0,15 g	2,416,67	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesnoćelijski 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 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 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 100 mg	Lek Farmaceutska Družba d.d.	Slovenija	45.969,60	0,15 g	2,298,48	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesnoćelijski 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 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 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 150 mg	Lek Farmaceutska Družba d.d.	Slovenija	59.624,30	0,15 g	1,987,48	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesnoćelijski 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 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 pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039426	L01FB02	erlotinib	FOKLEROS ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Sjeverna Makedonija	45.969,60	0,15 g	2,298,48	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesnoćelijski 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 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 pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039425	L01EB02	erlotinib	FOKLEROS ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Sjeverna Makedonija	59.624,30	0,15 g	1,987,48	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesnoćelijski 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 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 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
1039431	L01EB02	erlotinib	ERLOTINIB CORAPHARM®	film tableta	blistер, 30 po 100 mg	Synthon BV; Synthon Hispania SL	Holandija; Španija	45,969.60	0.15 g	2,298.48	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesnoćelijski 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 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 pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039432	L01EB02	erlotinib	ERLOTINIB CORAPHARM®	film tableta	blistер, 30 po 150 mg	Synthon BV; Synthon Hispania SL	Holandija; Španija	59,624.30	150 mg	1,987.48	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesnoćelijski 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 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 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, tvrda	blistер deljiv na pojedinačne doze, 28 po 12,5 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	49,460.90	33 mg	4,663.46	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnje prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039704	L01XE04	sunitinib	SUTENT®	kapsula, tvrda	blistер deljiv na pojedinačne doze, 28 po 25 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	98,865.90	33 mg	4,660.82	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnje prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039706	L01XE04	sunitinib	SUTENT®	kapsula, tvrda	blistер deljiv na pojedinačne doze, 28 po 50 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	197,677.20	33 mg	4,659.53	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnje prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039740	L01XE04	sunitinib	SUNITINIB SANDOZ®	kapsula, tvrda	blistер, 28 po 12,5 mg	Lek Farmaceutska Družba d.d.	Slovenija	49,460.90	33 mg	4,663.46	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnje prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039741	L01XE04	sunitinib	SUNITINIB SANDOZ®	kapsula, tvrda	blistер, 28 po 25 mg	Lek Farmaceutska Družba d.d.	Slovenija	51,461.00	33 mg	2,426.02	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnje prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039742	L01XE04	sunitinib	SUNITINIB SANDOZ®	kapsula, tvrda	blistер, 28 po 50 mg	Lek Farmaceutska Družba d.d.	Slovenija	102,556.70	33 mg	2,417.41	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnje prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - 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
1039746	L01EX01	sunitinib	NERSAN ®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 37.5 mg	Remedica LTD; Pharmacare Premium LTD; Stadapharm GmbH	Kipar; Malta; Nemačka	148,418.70	33 mg	4,664.59	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039744	L01EX01	sunitinib	NERSAN ®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Remedica LTD; Pharmacare Premium LTD; Stadapharm GmbH	Kipar; Malta; Nemačka	102,556.70	33 mg	2,417.41	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039755	L01EX01	sunitinib	MISVENOL ®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 12,5 mg	Pharmacare Premium Ltd; Genepharm SA	Malta; Grčka	49,460.90	33 mg	4,663.46	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039756	L01EX01	sunitinib	MISVENOL ®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 25 mg	Pharmacare Premium Ltd; Genepharm SA	Malta; Grčka	51,461.00	33 mg	2,426.02	-	Lokalne odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039757	L01EX01	sunitinib	MISVENOL ®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Pharmacare Premium Ltd; Genepharm SA	Malta; Grčka	102,556.70	33 mg	2,417.41	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039751	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB CORAPHARM ®	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 12.5 mg	Synthon Hispania, SL; Synthon S.R.O.; Synthon BV	Španija; Češka; Holandija	49,460.90	33 mg	4,663.46	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039752	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB CORAPHARM ®	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 25 mg	Synthon Hispania, SL; Synthon S.R.O.; Synthon BV	Španija; Češka; Holandija	51,461.00	33 mg	2,426.02	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039753	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB CORAPHARM ®	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 37.5 mg	Synthon Hispania, SL; Synthon S.R.O.; Synthon BV	Španija; Češka; Holandija	122,450.90	33 mg	3,848.46	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.

**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
1039754	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB CORAPHARM 0	kapsula, tvrda	blistер deljiv na pojedinačne doze, 28 po 50 mg	Synthon Hispania, SL; Synthon S.R.O.; Synthon BV	Španija; Češka; Holandija	102,556.70	33 mg	2,417.41	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039762	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB S.K. 0	kapsula, tvrda	blistер, 28 po 12.5 mg	Pharmacare Premium LTD; Genepharm SA	Malta; Grčka	49,460.90	33 mg	4,663.46	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039763	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB S.K. 0	kapsula, tvrda	blistер, 28 po 25 mg	Pharmacare Premium LTD; Genepharm SA	Malta; Grčka	51,461.00	33 mg	2,426.02	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039764	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB S.K. 0	kapsula, tvrda	blistер, 28 po 50 mg	Pharmacare Premium LTD; Genepharm SA	Malta; Grčka	102,556.70	33 mg	2,417.41	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039767	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB AQVIDA 0	kapsula, tvrda	boca plastična, 30 po 12.5 mg	Aqvida GmbH; Combind Pharm (Malta) LTD	Nemačka; Malta	52,993.80	33 mg	4,663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039768	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB AQVIDA 0	kapsula, tvrda	boca plastična, 30 po 25 mg	Aqvida GmbH; Combind Pharm (Malta) LTD	Nemačka; Malta	55,136.80	33 mg	2,426.02	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039769	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB AQVIDA 0	kapsula, tvrda	boca plastična, 30 po 50 mg	Aqvida GmbH; Combind Pharm (Malta) LTD	Nemačka; Malta	109,882.20	33 mg	2,417.41	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039780	L01EX01	sunitinib	FASINDOR 0	kapsula, tvrda	blistер deljiv na pojedinačne doze, 28 po 12.5 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Sjeverna Makedonija	49,460.90	33 mg	4,663.46	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - 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
1039782	L01EX01	sunitinib	FASINDOR ®	kapsula, tvrda	blistер deljiv na pojedinačne doze, 28 po 25 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Severna Makedonija	51,461.00	33 mg	2,426.02	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnе prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039781	L01EX01	sunitinib	FASINDOR ®	kapsula, tvrda	blistер deljiv na pojedinačne doze, 28 po 50 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Severna Makedonija	102,556.70	33 mg	2,417.41	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnе prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039021	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB EVROPA LEK PHARMA ®	kapsula, tvrda	blister, 30 po 12.5 mg	Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	52,993.80	33 mg	4,663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnе prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039022	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB EVROPA LEK PHARMA ®	kapsula, tvrda	boca plastična, 30 po 12.5 mg	Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	52,993.80	33 mg	4,663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnе prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039023	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB EVROPA LEK PHARMA ®	kapsula, tvrda	blister, 30 po 25 mg	Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	55,136.80	33 mg	2,426.02	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnе prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039024	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB EVROPA LEK PHARMA ®	kapsula, tvrda	boca plastična, 30 po 25 mg	Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	55,136.80	33 mg	2,426.02	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnе prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039025	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB EVROPA LEK PHARMA ®	kapsula, tvrda	blister, 30 po 50 mg	Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	109,882.20	33 mg	2,417.41	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnе prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039026	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB EVROPA LEK PHARMA ®	kapsula, tvrda	boca plastična, 30 po 50 mg	Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	109,882.20	33 mg	2,417.41	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnе prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - 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
1039040	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB ZENTIVA®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 12.5 mg	Remedica Ltd; Pharmacare Premium Ltd.	Kipar; Malta	49,460.90	33 mg	4,663.46	-	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 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039041	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB ZENTIVA®	kapsula, tvrda	blister, 30 po 12.5 mg	Remedica Ltd; Pharmacare Premium Ltd.	Kipar; Malta	52,993.80	33 mg	4,663.45	-	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 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039042	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB ZENTIVA®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 25 mg	Remedica Ltd; Pharmacare Premium Ltd.	Kipar; Malta	51,461.00	33 mg	2,426.02	-	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 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039043	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB ZENTIVA®	kapsula, tvrda	blister, 30 po 25 mg	Remedica Ltd; Pharmacare Premium Ltd.	Kipar; Malta	55,136.80	33 mg	2,426.02	-	Lokalne 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 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039044	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB ZENTIVA®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Remedica Ltd; Pharmacare Premium Ltd.	Kipar; Malta	102,556.70	33 mg	2,417.41	-	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 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039045	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB ZENTIVA®	kapsula, tvrda	blister, 30 po 50 mg	Remedica Ltd; Pharmacare Premium Ltd.	Kipar; Malta	109,882.20	33 mg	2,417.41	-	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 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
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	133,158.70	0.8 g	4,755.67	-	1. Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmaklim ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hinuško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspješno (BCLC B), a pacijenti su s očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0). 2. Lečenje pacijenata sa progresivnim, lokalno uznapredovalim ili metastaziranim, diferenciranim (papilarnefolikularne Hurth-lejeve ćelije) karcinomom tiroideine žlezde koji ne reaguju na terapiju radioaktivnim jodom.	Za indikaciju pod tačkom 1. odobrava se prima terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Za indikaciju pod tačkom 1. 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na teracijarnom nivou zdravstvene zaštite.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039140	L01EX02	sorafenib	SORAFENIB TEVA <sup>®</sup>	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Merckle GmbH; Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Operations Poland SP.Z.O.O.; Teva Pharma B.V.; Actavis Group PTC EHF	Nemačka; Hrvatska; Poljska; Holandija; Island	133,158.70	0.8 g	4,755.67	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmakom ili metastatskom bolestišu gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspšeno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Lek se 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 gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039141	L01EX02	sorafenib	SALTAPSA <sup>®</sup>	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Pharmacare Premium Ltd.; Genepharm SA	Malta; Grčka	133,158.70	0.8 g	4,755.67	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmakom ili metastatskom bolestišu gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspšeno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Lek se 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 gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039145	L01EX02	sorafenib	SORAFENIB S.K. <sup>®</sup>	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Pharmacare Premium LTD.; Genepharm SA	Malta; Grčka	133,158.70	0.8 g	4,755.67	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmakom ili metastatskom bolestišu gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspšeno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Lek se 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 gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039147	L01EX02	sorafenib	SORAFENIB ZENTIVA <sup>®</sup>	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Pharos MT Limited; Remedica LTD	Malta; Kipar	133,158.70	0.8 g	4,755.67	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmakom ili metastatskom bolestišu gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspšeno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Lek se 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 gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039143	L01EX02	sorafenib	MAYSORB <sup>®</sup>	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Remedica LTD; Stada Arzneimittel AG	Kipar; Nemačka	133,158.70	0.8 g	4,755.67	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmakom ili metastatskom bolestišu gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspšeno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Lek se 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 gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039144	L01EX02	sorafenib	MAYSORB <sup>®</sup>	film tableta	blister, 56 po 400 mg	Stada Arzneimittel AG	Nemačka	118,432.80	0.8 g	4,229.74	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmakom ili metastatskom bolestišu gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspšeno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Lek se 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039252	L01EX03	pazopanib	VOTRIENT <sup>®</sup>	film tableta	boćica plastična, 30 po 200mg	Novartis Pharmaceutical Manufacturing LLC; Glaxo Wellcome S.A.	Slovenija; Španija	59,616.10	0.8 g	7,948.81	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijарne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - 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
1039253	L01EX03	pazopanib	VOTRIENT ®	film tableta	bоćica plastična, 60 po 400mg	Novartis Pharmaceutical Manufacturing LLC; Glaxo Wellcome S.A.	Slovenija; Španija	194,465,50	0,8 g	6,482,18	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039267	L01EX03	pazopanib	PARIZOL ®	film tableta	boca plastična, 30 po 200 mg	Pharmacare Premium LTD; Galenika AD Beograd	Malta; Republika Srbija	41,731,30	0,8 g	5,564,17	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039268	L01EX03	pazopanib	PARIZOL ®	film tableta	boca plastična, 60 po 400 mg	Pharmacare Premium LTD; Galenika AD Beograd	Malta; Republika Srbija	142,608,10	0,8 g	4,753,60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039264	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB HF ®	film tableta	blister, 30 po 200 mg	Remedica LTD; Stada Arzneimittel AG	Kipar; Nemačka	41,731,30	0,8 g	5,564,17	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039266	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB HF ®	film tableta	blister, 60 po 400 mg	Remedica LTD; Stada Arzneimittel AG	Kipar; Nemačka	142,608,10	0,8 g	4,753,60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039263	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB EVROPA LEK PHARMA ®	film tableta	blister, 30 po 200 mg	Pharos MT LTD.; Remedica LTD	Malta; Kipar	41,731,30	0,8 g	5,564,17	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039261	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB EVROPA LEK PHARMA ®	film tableta	boca, 30 po 200 mg	Pharos MT LTD.; Remedica LTD	Malta; Kipar	41,731,30	0,8 g	5,564,17	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039262	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB EVROPA LEK PHARMA ®	film tableta	blister, 60 po 400 mg	Pharos MT LTD.; Remedica LTD	Malta; Kipar	142,608,10	0,8 g	4,753,60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijare prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - 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
1039260	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB EVROPA LEK PHARMA	film tabletta	boca, 30 po 400 mg	Pharos MT LTD.; Remedica LTD	Malta; Kipar	71,304.00	0.8 g	4,753.60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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 urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039259	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB EVROPA LEK PHARMA	film tabletta	boca, 60 po 400 mg	Pharos MT LTD.; Remedica LTD	Malta; Kipar	142,608.10	0.8 g	4,753.60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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 urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039272	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB ZENTIVA	film tabletta	blister, 30 po 200 mg	Pharos MT Ltd; Remedica Ltd	Malta; Kipar	41,731.30	0.8 g	5,564.17	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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 urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039273	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB ZENTIVA	film tabletta	blister, 60 po 400 mg	Pharos MT Ltd; Remedica Ltd	Malta; Kipar	142,608.10	0.8 g	4,753.60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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 urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039269	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB TEVA	film tabletta	blister, 30 po 200 mg	Remedica LTD; Pharos MT LTD; Teva Pharma B.V.	Kipar; Malta; Holandija	41,731.30	0.8 g	5,564.17	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	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 urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039271	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB TEVA	film tabletta	blister, 30 po 400 mg	Remedica LTD; Pharos MT LTD; Teva Pharma B.V.	Kipar; Malta; Holandija	71,304.00	0.8 g	4,753.60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarnie prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039715	L01XE07	lapatinib	TYVERB	film tabletta	boca, 70 po 250 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.	Velika Britanija; Španija	95,460.00	-	-	-	Karcinom dojke - druga ili treća linija metastatskog HER2 pozitivnog karcinoma dojke, u kombinaciji sa lekom kapacitabin, 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 uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - 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 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
1039710	L01XE08	nilotinib	TASIGNA ®	kapsula, tvrdna	blistер, 112 po 200 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	298.074,60	-	-	-	Druga terapijska linija kod bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat.	Lek se uvođu u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Univerzitetска dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - KBC Zenun.
1039276	L01XE13	afatinib	GIOTRIF ®	film tableta	blistер, 28 po 20mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	179.208,00	-	-	-	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 uvođu 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	blistер, 28 po 30mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	175.687,10	-	-	-	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 uvođu 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	blistер, 28 po 40mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	175.687,10	-	-	-	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 uvođu 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.
1039256	L01XE17	aksitinib	INLYTA ®	film tableta	blistер, 56 po 1 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH-Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	54.128,00	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetloćelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvođu 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 Zenun.
1039258	L01XE17	aksitinib	INLYTA ®	film tableta	blistер, 56 po 5 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH-Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	270.392,60	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetloćelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvođu 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 Zenun.
1039249	L01XE18	ruksovitinib	JAKAVI ®	tableta	blistер, 56 po 5mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	160.892,30	-	-	-	1. Novodjagnostikovani 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 traženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiji hidroksoireum (D47.4).	Lek se uvođu u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zenun.
1039250	L01XE18	ruksovitinib	JAKAVI ®	tableta	blistер, 56 po 15mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	319.422,60	-	-	-	1. Novodjagnostikovani 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 traženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiji hidroksoireum (D47.4).	Lek se uvođu u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zenun.

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
1039251	L01XE18	rukosilinib	JAKAVI ◊	tableta	blistер, 56 po 20mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	319.422,60	-	-	-	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 hidroksiureom (D47.4).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara slediće zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039102	L01XE23	dabrafenib	TAFINLAR ◊	kapsula, tvrda	boca plastična, 120 po 75mg	Novartis Pharma GmbH, Lek Pharmaceuticals d.d., Glaxo Wellcome S.A.	Nemačka; Slovenija; Španija	558.307,40	-	-	-	1. Sistemsko lečenje pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1(C43) 2. Adjuvatno lečenje pacijenata sa melanomom stadijuma III sa BRAF V600 mutacijom, nakon potpune resekcije, u kombinaciji sa trametinibom (C43)	Za indikaciju pod tačkom 1. odobrava se prima četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnoštivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Za indikaciju pod tačkom 1. i 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara slediće 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 Pharma GmbH; Lek Pharmaceuticals d.d.	Nemačka; Slovenija	410.251,00	-	-	-	1. U kombinaciji sa Tafinlarom, u sistemskom lečenju pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1 (C43). 2. Adjuvatno lečenje pacijenata sa melanomom stadijuma III sa BRAF V600 mutacijom, nakon potpune resekcije, u kombinaciji sa trametinibom (C43).	Za indikaciju pod tačkom 1. odobrava se prima četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnoštivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Za indikaciju pod tačkom 1. i 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara slediće 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	469.121,90	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svjetloceljskog 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 slediće zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039731	L01XE26	kabozantinib	CABOMETYX ◊	film tableta	boca plastična, 30 po 40 mg	Patheon France - Bourgoin Jallieu; Tjoapack Netherlands B.V.	Francuska; Holandija	469.121,90	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svjetloceljskog 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 slediće zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039732	L01XE26	kabozantinib	CABOMETYX ◊	film tableta	boca plastična, 30 po 60 mg	Patheon France - Bourgoin Jallieu; Tjoapack Netherlands B.V.	Francuska; Holandija	469.121,90	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svjetloceljskog 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 slediće zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039650	L01XE36	alektinib	ALECENSA ◊	kapsula, tvrda	blistер, 224 po 150 mg	Delpharm Milano S.R.L.; F.Hoffmann-La Roche LTD	Italija; Švajcarska	489.458,70	-	-	-	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 slediće 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.
1039502	L01XE42	ribociklib	KISQALI ◊	film tableta	blistер, 63 po 200 mg	Novartis Pharma Produktions GmbH; Novartis Pharma Stein AG	Nemačka; Švajcarska	218.747,40	-	-	-	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 slediće 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 Žemun. Procena efekta lečenja i odluka o nastavku primene terapije donosi se na šest meseci na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kolima se lek uvodi u terapiju.

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
1039300	L01XE43	brigatinib	ALUNBRIG ®	film tableta	blister, 28 po 90 mg	Takeda Austria GmbH	Austrija	250.274,90	-	-	-	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.
1069140	L01XF01	tretinoin	VESANOID ®	kapsula, meka	boćica staklena, 100 po 10 mg	Cenexi; Cheplapharm Arzneimittel GmbH	Francuska; Nemačka	30.100,50	-	-	-	Akutna mijeolidna leukemija, podtip akutna promijelocitna leukemija.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čljenog mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zemunu. - Univerzitetске dečje klinike, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039992	L01XK04	talazoparib	TALZENNA ®	kapsula, tvrdra	boćica plastična, 30 po 0,25 mg	Excella GmbH & Co. KG	Nemačka	137.000,70	-	-	-	Kao monoterapija za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog HER2- negativnog karcinoma dojke kod odraslih pacijenata sa germinativnim mutacijama BRCA1/2 gena. Pacijenti bi trebalo da su prethodno lečeni antraciklinima i/ili taksanima u (neo) adjuvantnom, lokalno uznapredovalom ili metastatskom okruženju, osim ukoliko pacijenti nisu pogodni za ove vrste terapije. Pacijenti sa karcinomom dojke pozitivnim na hormonski receptor (HR) trebalo bi da su prethodno lečeni endokrinom terapijom ili da su smatrani nepogodnim za primenu endokrine terapije (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.
1039993	L01XK04	talazoparib	TALZENNA ®	kapsula, tvrdra	boćica plastična, 30 po 1 mg	Excella GmbH & Co. KG	Nemačka	409.577,30	-	-	-	Kao monoterapija za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog HER2- negativnog karcinoma dojke kod odraslih pacijenata sa germinativnim mutacijama BRCA1/2 gena. Pacijenti bi trebalo da su prethodno lečeni antraciklinima i/ili taksanima u (neo) adjuvantnom, lokalno uznapredovalom ili metastatskom okruženju, osim ukoliko pacijenti nisu pogodni za ove vrste terapije. Pacijenti sa karcinomom dojke pozitivnim na hormonski receptor (HR) trebalo bi da su prethodno lečeni endokrinom terapijom ili da su smatrani nepogodnim za primenu endokrine terapije (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.
1039991	L01XX46	olaparib	LYNPARZA ®	film tableta	blister, 56 po 100 mg	AstraZeneca AB; AstraZeneca UK Limited	Švedska; Velika Britanija	252.181,30	-	-	-	Lek Lynparza je indikovan kao: 1. Monoterapija za terapiju održavanja kod odraslih pacijenata sa novodijagnostikovanim uznapredovalim (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 platinu kod novodijagnostikovanih ili odgovorivih pacijenata (C50). 2. Monoterapija ili u kombinaciji sa endokrinom terapijom za adjuvantno lečenje odraslih pacijenata sa germinativnim BRCA1/2- mutacijama koji imaju HER2 negativan, viskozelasti karcinom dojke i koji su prethodno bili lečeni neodgovaravši ili adjuvantnom hemoterapijom (C50). 3. Monoterapija za lečenje odraslih pacijenata sa germinativnim BRCA1/2- mutacijama, koje imaju HER2 negativan lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke. Pacijenti bi trebalo da su prethodno primili terapiju antraciklinom i taksanom u sklopu (neo)adjuvantne ili terapije za metastatsku bolest, osim ukoliko pacijenti nisu bili pogodni za primanje ovih vrsta terapije. Pacijenti sa karcinomom dojke pozitivnim na hormonski receptor (HR) treba takođe da su progredirali tokom ili nakon prethodne endokrino terapije, ili da se smatraju nepogodnim za endokrino terapiju (C50).	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 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
1039990	L01XX46	olaparib	LYNPARZA ®	film tableta	blister, 56 po 150 mg	AstraZeneca AB; AstraZeneca UK Limited	Švedska; Velika Britanija	252.181,30	-	-	-	Lek Lynparza je indikovan kao: 1. Monoterapija za terapiju održavanja kod odraslih pacijenkiњa sa novodijagnostikovanim uznapredovalim (FIGO stadijum III i IV) ili relapsirajućim pozitivnim na BRCA mutacije (germinativne i/ili somatske) epitelijalnim karcinomom jajnika visokog stepena nediferenciranosti, karcinomom jajovoda ili primarnim peritonealnim karcinomom, osim ukoliko nisu bili pogodni za prethodne terapije (potpuna remisija) na neku od narednih linija hemoterapije zasnovane na platinu kod odraslih pacijenkiњi ili odgovor (potpuna remisija) na neku od narednih linija hemoterapije zasnovane na platinu kod odraslih pacijenkiњi sa rekurenčnom bolesti (C56-C57-C49). 2. Monoterapija ili u kombinaciji sa endokrinom terapijom za adjuvantno lečenje odraslih pacijenata sa germinativnim BRCA1/2-mutacijama koji imaju HER2 negativan, visokorizični karcinom dojke i koji su prethodno bili lečeni neoadjuvantnom ili adjuvantnom hemoterapijom (C50). 3. Monoterapija za lečenje odraslih pacijenata sa germinativnim BRCA1/2-mutacijama, koje imaju HER2 negativan lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke. Pacijenti bi trebalo da su prethodno primili terapiju antrakinomom i taksanom u sklopu (neo)adjuvantne ili terapije za metastatsku bolest, osim ukoliko pacijenti nisu bili pogodni za primanje ovih vrsta terapije. Pacijenti sa karcinomom dojke pozitivnim na hormonski receptor (HR) treba takođe da su progredirali tokom ili nakon prethodne endokrinke terapije, ili da se smatraju nepogodnim za endokrinu terapiju (C50).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se užovi 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, - Klinika za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Žemun.
0039510	L01XY02	pertuzumab, trastuzumab	PHESGO ®	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 15 ml (1200 mg + 600 mg)	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	541.769,40	-	-	-	Karcinom dojke (C50): 1. Metastatski HER2- pozitivni rak dojke- PS 0 ili 1, prva terapijska linija za metastatsku bolest, u kombinaciji sa docetakelom (6-8 ciklusa), a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti sa pertuzumabom u kombinaciji sa trastuzumabom ili sa fiksном kombinacijom navedena dva leka (pertuzumab, trastuzumab) do progresije bolesti. 2. Neoadjuvantno lečenje tokom 4 ciklusa u kombinaciji sa taksonskom hemoterapijom pacijenata sa HER2- pozitivnim, lokalno uznapredovalim, inflamatornim ili karcinomom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva, a nakon prethodne sekvenčalne primene antrakinona. Kod ove grupe pacijenata lečenje se nastavlja ordiniranjem trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neoadjuvantnom pristupu. 3. Rani stadijum HER2 pozitivnog karcinoma dojke sa visokim rizikom od relapsa definisanim kao karcinom dojke sa pozitivnim limfnim čvorovima, u kombinaciji sa hemoterapijom, bez obzira na vrstu inicijalnog lečenja (inicijalno hirursko lečenje ili neoadjuvantna terapija preračena hirurskim lečenjem), u trajanju do ukupno godinu dana od prve aplikacije anti-HER2 terapije.	STAC. Lek se užovi 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 Žemun. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek užovi u terapiju a koje nije starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039511	L01XY02	pertuzumab, trastuzumab	PHESGO ®	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 10 ml (600 mg + 600 mg)	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	301.801,70	-	-	-	Karcinom dojke (C50): 1. Metastatski HER2- pozitivni rak dojke- PS 0 ili 1, prva terapijska linija za metastatsku bolest, u kombinaciji sa docetakelom (6-8 ciklusa), a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti sa pertuzumabom u kombinaciji sa trastuzumabom ili sa fiksnom kombinacijom navedena dva leka (pertuzumab, trastuzumab) do progresije bolesti. 2. Neoadjuvantno lečenje tokom 4 ciklusa u kombinaciji sa taksonskom hemoterapijom pacijenata sa HER2- pozitivnim, lokalno uznapredovalim, inflamatornim ili karcinomom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva, a nakon prethodne sekvenčalne primene antrakinona. Kod ove grupe pacijenata lečenje se nastavlja ordiniranjem trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neoadjuvantnom pristupu. 3. Rani stadijum HER2 pozitivnog karcinoma dojke sa visokim rizikom od relapsa definisanim kao karcinom dojke sa pozitivnim limfnim čvorovima, u kombinaciji sa hemoterapijom, bez obzira na vrstu inicijalnog lečenja (inicijalno hirursko lečenje ili neoadjuvantna terapija preračena hirurskim lečenjem), u trajanju do ukupno godinu dana od prve aplikacije anti-HER2 terapije.	STAC. Lek se užovi 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 Žemun. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek užovi u terapiju a koje nije starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
1039602	L02BB04	enzalutamid	XTANDI ®	kapsula, meka	blister, 112 po 40 mg	Astellas Pharma Europe B.V	Holandija	293.807,40	160 mg	10.493,12	-	1. Kastraciono-resistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakelom, 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 užovi 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 Žemun.
1039610	L02BB05	apalutamid	ERLEADA ®	film tableta	blister, 120 po 60 mg	Janssen Cilag S.P.A.	Italija	285.323,90	0,24 g	9.510,80	-	Lečenje metastatskog hormon zavisnog karcinoma prostate (mHSPC) u kombinaciji sa androgen deprivacionom terapijom (ADT) kod odraslih muškaraca (C61).	Lek se užovi 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,
1039721	L02BX03	abirateron	ZYTIGA ®	tableta	boca, 120 po 250 mg	Janssen-Cilag S.P.A.	Italija	340.797,20	1g	11.359,91	-	1. Kastraciono-resistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakelom, 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 prednizolonom ili prednizolonom.	Lek se užovi 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,

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
1039760	L02BX03	abirateron	ABIRATERON CORAPHARM®	tableta	bočica plastična, 120 po 250 mg	Synthon Hispania, SL; Synthon BV	Španija; Holandija	186.766,30	1g	6.225,54	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni 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 primjenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039761	L02BX03	abirateron	ABIRATERON CORAPHARM®	film tableta	blister, 60 po 500 mg	Synthon Hispania, SL; Synthon BV	Španija; Holandija	62.023,90	1g	2.067,46	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni 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 primjenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039039	L02BX03	abirateron	ABIRATERON KRKA®	film tableta	blister, 60 po 500 mg	Krka D.D., Novo mesto; Krka-Farma d.o.o.	Slovenija; Hrvatska	62.023,90	1g	2.067,46	-	1. Kestaciono-rezistentni metestatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kestaciono-rezistentni metestatski 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 primjenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039095	L02BX03	abirateron	ENAGAL®	film tableta	blister, 120 po 250 mg	Remedica LTD	Kipar	186.766,30	1g	6.225,54	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni 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 primjenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039094	L02BX03	abirateron	ENAGAL®	film tableta	blister, 60 po 500 mg	Remedica LTD	Kipar	62.023,90	1g	2.067,46	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni 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 primjenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039098	L02BX03	abirateron	JONOSOL®	film tableta	blister, 120 po 250 mg	Remedica LTD	Kipar	186.766,30	1g	6.225,54	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni 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 primjenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039099	L02BX03	abirateron	JONOSOL®	film tableta	blister, 60 po 500 mg	Remedica LTD	Kipar	62.023,90	1g	2.067,46	-	1. Kastraciono-rezistentni metestatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni metestatski 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 primjenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039790	L02BX03	abirateron	ABIRATERON ZENTIVA®	tableta	boca plastična, 120 po 250 mg	Synthon BV; Synthon Hispania, SL	Holandija; Španija	186.766,30	1g	6.225,54	-	1. Kastraciono-rezistentni metestatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni metestatski 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 primjenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	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 UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

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
1039791	L02BX03	abirateron	ABIRATERON ZENTIVA®	film tableta	boca plastična, 60 po 500 mg	Synthon Hispania, S.L.; Synthon BV	Španija; Holandija	62,023.90	1 g	2,067.46	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni 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 primjenjuje 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 Žemun.
1039092	L02BX03	abirateron	ABIRATERONE EVROPA LEK PHARMA®	film tableta	blister, 56 po 500 mg	Bluepharma - Industria Farmaceutica, S.A.	Portugalija	57,889.00	1 g	2,067.46	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni 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 primjenjuje 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 Žemun.
1039096	L02BX03	abirateron	ABIRATERON TEVA®	film tableta	blister, 60 po 500 mg	Balkanpharma-Dupnitsa AD; Merck GmbH; Teva Operations Poland SP. Z.O.O.	Bugarska; Nemačka; Poljska	62,023.90	1 g	2,067.46	-	1. Kestacione rezistentne metatateki karcinom prostate, terapija posle progresije na hemiterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kestacione rezistentne metatateki 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 primjenjuje 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, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
0328388	L03AB07	interferon beta 1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric sa iglom, 12 po 0.5 ml (44 mcg/0.5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	87,374.40	-	-	-	Multipla sklerozu	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328387	L03AB07	interferon beta-1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric sa iglom, 12 po 0.5 ml (22 mcg/0.5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	54,454.90	-	-	-	Multipla sklerozu	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328647	L03AB07	interferon beta 1a	AVONEX	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 4 po 0.5 ml (30 mcg/0.5 ml)	FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS; Biogen Netherlands B.V.	Danska; Holandija	54,633.00	4.3 mcg	1,957.68	-	Multipla sklerozu	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 napunjrenom injekcionom špricu, 15 po 1.2 ml (250 mcg/ml)	Bayer AG	Nemačka	54,785.30	4 Mi.	1,521.81	-	Multipla sklerozu	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328608	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric sa iglom, 1 po 0.5 ml (180 mcg/0.5 ml)	Loba Biotech GmbH	Austrija	15,731.80	26 mcg	2,272.37	-	1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovan virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume: a. virusološki profil: - anti HCV antitela pozitiva u serumu najkraće 6 meseci, - pozitivan HCV RNA i određen genotip virusa; b. biohemiski nalaz: - bez fibroze, povisena aktivnost transaminaza ili - sa fibroze, dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza); 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 apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseč u potvrdu neurofisičara/ishijatara; f. isključuju bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom. Terapijski protokol prema kriterijumima za lečenje hroničnog oboljenja jetre (hroničnog hepatita i komplikacije ciroze jetre) uzrokovan virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom pegilovanim interferonom alfa i ribavirinom). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se provjerava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremija se provjerava 24. i 72. nedelje od zaintekla lečenja. 2. Hronični hepatitis B, za pacijente kod kojih je: a. HBsAg pozitivnost duža od 6 meseci; b. povisena aktivnost alanaminotransferaze (ALT povišena >2,5 odnosno >100 IU/ml); c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze; d. viremija (HBV DNA) ≤ 10' kopija/ml krvi.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015119	L03AX13	glatiramer-acetat	COPAXONE	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 12 po 1 ml (40mcg/ml)	Teva Pharmaceuticals Europe B.V.; Norton Healthcare Limited T/A Max Pharmaceuticals UK; Merck GmbH; Actavis Group PTC EHF	Holandija; Velika Britanija; Nemačka; Island	52,035.70	20 mg	2,168.15	-	Multipla sklerozu	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015122	L03AX13	glatiramer-acetat	REMUREL	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 12 po 1 ml (40mg/ml)	Synthon Hispania, S.L.; Synthon B.V.	Španija; Holandija	51,309.60	20 mg	2,137.90	-	Multipla sklerozu.	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
0015121	L03AX16	pleriksafor	MOZOBIL	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 pot.2ml; 20mg/ml	Genzyme Ireland Limited	Irska	492,119,60	16,8 mg	344,483,72	-	1.Kod pacijenata oboljelih od non-Hodgkin limfoma ili multiplog mijeloma koji su prethodno imali bar jednu neuspešnu mobilizaciju matičnih ćelija hematopoeze (prikupljeno>2x10 <sup>6</sup> CD 34+/kg telesne mase) (Z94). 2. Kod pacijenata oboljelih 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 aferese (broj matičnih ćelija hematopoeze >2x10 <sup>6</sup> CD 34+/μl, periferne krvi) ili kod pacijenata koji su prikupili >2x10 <sup>6</sup> CD34+ ćelija/kg u manje od 3 aferenzena postupka u okviru jedne mobilizacije (Z94).	Lek se uvedi 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)	ApS; Biogen Netherlands B.V.	Danska; Holandija	122,927,70	10 mg	4,097,59	-	Multipla skleroza.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014075	L04AA27	fingolimod	GILENYA	kapsula, tvrdna	blistер, 28 po 0,5 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	63,093,60	0,5 mg	2,253,34	-	Multipla skleroza.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014076	L04AE01	fingolimod	FINGOLIMOD ZENTIVA	kapsula, tvrdna	blistер deljiv na pojedinačne doze, 28 po 0,5 mg	S.C. Zentiva S.A.	Rumunija	63,093,60	0,5 mg	2,253,34	-	Multipla skleroza.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014077	L04AA27	fingolimod	FILIVAL	film tableta	blistер, 28 po 0,5 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	63,093,60	0,5 mg	2,253,34	-	Multipla skleroza.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014114	L04AA27	fingolimod	ESTRELA	kapsula, tvrdna	blistер, 28 po 0,5 mg	Bluepharma - Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	63,093,60	0,5 mg	2,253,34	-	Multipla skleroza.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014070	L04AA27	fingolimod	FINGOLIMOD ZENTIVA	kapsula, tvrdna	blistер, 28 po 0,5 mg	S.C. Zentiva S.A.	Rumunija	63,093,60	0,5 mg	2,253,34	-	Multipla skleroza.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014009	L04AA27	fingolimod	FINGOLIMOD CORAPHARM	kapsula, tvrdna	blistер, 28 po 0,5 mg	Synthon Hispania SL.; Synthon BV	Španjolska; Holandija	63,093,60	0,5 mg	2,253,34	-	Multipla skleroza.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014004	L04AA27	fingolimod	FINGOLIMOD PHARMASCIENCE	kapsula, tvrdna	blistер deljiv na pojedinačne doze, 28 po 0,5 mg	Pharmascience International Limited	Kipar	63,093,60	0,5 mg	2,253,34	-	Multipla skleroza.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
						Prizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg						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 postje elementi nepodnošljivosti LMTB; 2. Psorijasti 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 kortikosteroidi i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatopirin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	
1014100	L04AA29	tofacitinib	XELJANZ	film tableta	blistер, 56 po 5 mg		Nemačka	68,452,90	10 mg	2,444,75	-		Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014003	L04AA31	terifunomid	AUBAGIO	film tableta	blistер, 28 po 14 mg	Opela Healthcare International SAS	Francuska	52,574,30	14 mg	1,877,65	-	Multipla skleroza.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014922	L04AK02	terifunomid	TERIFUNOMID ZENTIVA	film tableta	blistер, 28 po 14 mg	Coripharma Ehf.	Island	36,909,00	14 mg	1,318,18	-	Multipla skleroza.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014920	L04AK02	terifunomid	AYAXYA	film tableta	blistер, 28 po 14 mg	Abdi Ibrahim Ilaç San. VE Tic. A.S.; Pharmawis d.o.o.	Turska; Republika Srbija	36,909,00	14 mg	1,318,18	-	Multipla skleroza.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014998	L04AA31	terifunomid	ARTEFLUMID	film tableta	blistер, 28 po 14 mg	Pharmacare Premium Ltd.; Genepharm SA	Malta; Grčka	36,909,00	14 mg	1,318,18	-	Multipla skleroza.	Lek se uvedi 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	126,959,40	-	-	-	1. 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. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa (K51), kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatopirin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	STAC; Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014020	L04AA33	vedolizumab	ENTYVIO	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0.68mL (108mg/0.68mL)	Takeda Austria GmbH	Austrija	29,304,80	5,4 mg	1,465,24	-	1. 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. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa (K51), kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatopirin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014021	L04AA33	vedolizumab	ENTYVIO	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 2 po 0.68mL (108mg/0.68mL)	Takeda Austria GmbH	Austrija	58,609,60	5,4 mg	1,465,24	-	1. 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. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa (K51), kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatopirin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014022	L04AA33	vedolizumab	ENTYVIO	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 1 po 0.68mL (108mg/0.68mL)	Takeda Austria GmbH	Austrija	29,304,80	5,4 mg	1,465,24	-	1. 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. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa (K51), kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatopirin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvedi 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
0014023	L04AA33	vedolizumab	ENTYVIO	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0.68mL (108mg/0.68mL)	Takeda Austria GmbH	Austrija	58.609,60	5,4 mg	1.465,24	-	1. Za lečenje teškog oblika aktive Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, i postoji kontraindikacija za ponovnu konvencionalnu terapiju. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa (K51), kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi 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.
0014002	L04AA34	alemtuzumab	LEMTRADA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 1,2ml (12mg/1,2ml)	Genzyme Ireland Limited	Irска	623.040,40	0,13 mg	6.749,60	-	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. Višac u saradnji sa F. Hoffmann-La Roche Ltd. Švajcarska	Republika Srbija	527.573,30	3,29 mg	5.785,72	-	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	77.300,20	-	-	-	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	163.575,50	0,34 mg	5.561,57	-	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	11.190,70	-	-	-	Terapija odraslih pacijenata sa sekundarno progresivnom multipiplom sklerozom (SPMS) sa aktivnom bolesničku 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	111.906,90	-	-	-	Terapija odraslih pacijenata sa sekundarno progresivnom multipiplom sklerozom (SPMS) sa aktivnom bolesničku 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	109.104,20	-	-	-	Terapija odraslih pacijenata sa sekundarno progresivnom multipiplom sklerozom (SPMS) sa aktivnom bolesničku koja je potvrđena relapsima ili nalazima zapaljenske aktivnosti na snimcima (imidžing).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014018	L04AA44	upadacitinib	RINVOQ	tableta sa produženim oslobođanjem	blister, 28 po 15 mg	AbbVie S.R.L.; AbbVie Logistics B.V.	Italija; Holandija	65.486,20	15 mg	2.338,79	-	1. Psorijasti 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; 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 meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferognog artrita i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasafazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014211	L04AA50	ponesimod	PONVORY	film tableta	blister, 2mg; 3mg; 4mg; 5mg; 6mg; 7mg; 8mg; 9mg; 10mg, ukupno 14 kom, 1 x 6 kom + 1 x 3 kom + 1 x 5 kom	Janssen Pharmaceutica N.V	Belgija	68.229,10	20 mg	16.440,75	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014210	L04AA50	ponesimod	PONVORY	film tableta	ukupno 28 kom, 20 mg; blister, 2 x 14 kom	Janssen Pharmaceutica N.V	Belgija	127.262,70	20 mg	4.545,10	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0039039	L04AA52	ofatumumab	KESIMPTA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 1 po 0,4 ml (20 mg)	Novartis Pharma Stein AG Technical Operations Schweiz, Stein Steriles	Švajcarska	124.015,00	-	-	-	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
0014310	L04AB01	etanercept	ENBREL	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 4 po 1ml (25mg/1ml)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	25.011.80	7 mg	1.750,83	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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;</li> <li>b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat;</li> <li>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</li> </ul> <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. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mjeseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest mjeseci) ili</li> <li>b) prisustvo periferognog artritsa i intoleranca ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseceva uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mjeseci);</li> </ul> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih očećenih 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 mjeseci terapije;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 ili BSA ≥ 10 ili DLQ ≥ 10) kod 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, retinoida, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014312	L04AB01	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	49.897,00	7 mg	1.746,40	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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;</li> <li>b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat;</li> <li>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</li> </ul> <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. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mjeseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest mjeseci) ili</li> <li>b) prisustvo periferognog artritsa i intoleranca ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mjeseci);</li> </ul> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih očećenih 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 mjeseci terapije;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 ili BSA ≥ 10 ili DLQ ≥ 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, retinoida, 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)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	49.897,00	7 mg	1.746,40	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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;</li> <li>b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat;</li> <li>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</li> </ul> <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. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mjeseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest mjeseci) ili</li> <li>b) prisustvo periferognog artritsa i intoleranca ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseceva uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mjeseci);</li> </ul> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest mjeseci terapije;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 ili BSA ≥ 10 ili DLQ ≥ 10) kod 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, retinoida, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014321	L04AB01	etanercept	ERELZI	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	nапуњен injekcioni špic, 4 po 0.5mL (25mg/0.5mL)	Sandoz GmbH - Betriebsstätte/Manufacturing Site Aseptics Drug Product Schaffhausen (Aseptics DPS)	Austrija	22.813,20	7 mg	1.596,92	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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;</li> <li>b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat;</li> <li>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</li> </ul> <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. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mjeseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest mjeseci) ili</li> <li>b) prisustvo periferognog artritsa i intoleranca ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mjeseci);</li> </ul> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest mjeseci terapije;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 ili BSA ≥ 10 ili DLQ ≥ 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, retinoida, 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
0014322	L04AB01	etanercept	ERELZI	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 4 po 1mL (50mg/mL)	Sandoz GmbH - Betriebsstätte/Manufacturing Site Aseptics Drug Product Schaffhausen (Aseptics DPS)	Austrija	45.585.30	7 mg	1,595.49	-	<p>1. Juvenilni idiopatični artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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;</li> <li>b) psorijasti artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat;</li> <li>c) artritis povezan sa entezitom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netoleranca na konvencionalnu terapiju</li> </ul> <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 obobili i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mjeseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest mjeseci) ili</li> <li>b) prisustvo periferognog artritis i intoleranca ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mesece uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mjeseci);</li> </ul> <p>4. Psorijasti artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktive zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest mjeseci terapije;</p> <p>5. Pedijskijska plak, periton - teška forma hronične plak peritonitisa (PASI ≥ 10 ili BSA ≥ 10 ili DLOI ≥ 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	boćica, 1 po 100 mg	Janssen Biologics B.V.	Holandija	31.628.20	3,75 mg	1,186.06	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatori tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dobro zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za ponovnu konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroid i imunomodulator (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>3. Psorijasti artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktive zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest mjeseci 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 obibili i dalje imaju visku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>5. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mjeseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest mjeseci) ili</li> <li>b) prisustvo periferognog artritis i intoleranca ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mesece uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mjeseci).</li> </ul>	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014204	L04AB02	infliksimab	REMSIMA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	17.830.60	3,75 mg	668.65	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatori tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dobro zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za ponovnu konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroid i imunomodulator (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>3. Psorijasti artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktive 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 mjeseci 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 obibili i dalje imaju visku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>5. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mjeseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest mjeseci) ili</li> <li>b) prisustvo periferognog artritis i intoleranca ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mesece uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mjeseci).</li> </ul>	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014221	L04AB02	infliximab	INFLECTRA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg	Hospira Zagreb d.o.o.	Republika Hrvatska	17.830,60	3,75 mg	668,65	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorični tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/lj nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za ponenučnu konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatopirin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>3. Psorijski artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktive 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 meseči temeljem:</p> <p>4. Reumatistički 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 zboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoji element nepodnobljivosti LMTB;</p> <p>5. Ankirozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj prepručenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseči)</li> <li>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj prepručenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseči).</li> </ul> <p>6. Psorijski artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktive 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 meseči terapije;</p> <p>7. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/lj nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za ponenučnu konvencionalnu terapiju;</p> <p>8. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatopirin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p>	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014298	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,4 ml (40mg/0,4ml)	AbbVie Biotechnology GmbH	Nemačka	42.703,20	2,9 mg	1.547,99	-	<p>1. Juvenilni idiotipski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor, ili koji su intoleranti na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatistički 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 zboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoji element nepodnobljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankirozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj prepručenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseči)</li> <li>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj prepručenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseči);</li> </ul> <p>4. Psorijski artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktive 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 meseči terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/lj nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za ponenučnu konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatopirin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014209	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 2 po 0,2 ml (20mg/0,2ml)	AbbVie Biotechnology GmbH	Nemačka	21.383,10	2,9 mg	1.550,27	-	<p>1. Juvenilni idiotipski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor, ili koji su intoleranti na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/lj nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za ponenučnu konvencionalnu terapiju;</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014211	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 1 po 0,8 ml (80mg/0,8ml)	AbbVie Biotechnology GmbH	Nemačka	52.123,20	2,9 mg	1.889,47	-	<p>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 zboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoji element nepodnobljivosti LMTB;</p> <p>2. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/lj nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za ponenučnu konvencionalnu terapiju;</p> <p>3. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatopirin), 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
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.; Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company	Holandija; Irска	32.688,60	2,9 mg	1.184,96	-	<p>1. Juvenilni idiotipski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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</li> <li>b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</li> </ul> <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 obeli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozačni spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseци) ili</li> <li>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mesecev);</li> </ul> <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 meseceva terapije;</p> <p>5. Za lečenje teške 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 pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatori (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.
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	32.688,60	2,9 mg	1.184,96	-	<p>1. Juvenilni idiotipski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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</li> <li>b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</li> </ul> <p>2. Reumatooidni 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 obeli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozačni spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseци) ili</li> <li>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mesecev);</li> </ul> <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 meseceva terapije;</p> <p>5. Za lečenje teške 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 pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatori (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
0014232	L04AB04	adalimumab	IDACIO	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	32.688,60	2,9 mg	1.184,96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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</li> <li>b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijentata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</li> </ul> <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 običeli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozažajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseceva) ili</li> <li>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseceva);</li> </ul> <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 meseceva terapije;</p> <p>5. Za lečenje teške oblike aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijentata 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 pacijentata 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.
0014240	L04AB04	adalimumab	HYRIMOZ	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	32.688,60	2,9 mg	1.184,96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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</li> <li>b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijentata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</li> </ul> <p>2. Reumatooidni 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 običeli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozažajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseceva) ili</li> <li>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseceva);</li> </ul> <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 meseceva terapije;</p> <p>5. Za lečenje teške oblike aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijentata 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 pacijentata 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
0014241	L04AB04	adalimumab	HYRIMOZ	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špic, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	32.688,60	2,9 mg	1.184,96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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</li> <li>b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</li> </ul> <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 običeli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozažajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</li> <li>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</li> </ul> <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 teške 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;</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.
0014235	L04AB04	adalimumab	HUKYNDRA	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,4mL (40mg/0,4mL)	IL-CSM Clinical Supplies Management GmbH	Nemačka	32.688,60	2,9 mg	1.184,96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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</li> <li>b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</li> </ul> <p>2. Reumatooidni 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 običeli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozažajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</li> <li>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</li> </ul> <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 teške 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;</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
0014236	L04AB04	adalimumab	HUKYNDRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 2 po 0.4mL (40mg/0.4mL)	IL-CSM Clinical Supplies Management GmbH	Nemačka	32.688,60	2,9 mg	1,184,96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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</li> <li>b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</li> </ul> <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 obelzi i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</li> <li>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</li> </ul> <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 prethodno lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblike akutne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije doalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za ponenu 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.
0014237	L04AB04	adalimumab	HUKYNDRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,8 mL (80mg/0,8mL)	IL-CSM Clinical Supplies Management GmbH	Nemačka	40.485,30	2,9 mg	1,467,59	-	<p>1. Reumatoiodni 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 obelzi i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>2. Za lečenje teškog oblike akutne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije doalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za ponenu konvencionalnu terapiju;</p> <p>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.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO
0014234	L04AB04	adalimumab	HULIO	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 mL (40mg/0,8 mL)	Andersonbrecon (UK) Limited; McDermott Laboratories Limited T/A Mylan Dublin Biologics; Mylan Germany GmbH	Velika Britanija; Irsko; Nemačka	32.688,60	2,9 mg	1,184,96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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</li> <li>b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju</li> </ul> <p>2. Reumatoiodni 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 obelzi i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</li> <li>b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</li> </ul> <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 prethodno lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblike akutne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije doalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za ponenu 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.

**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
0014205	L04AB06	golimumab	SIMPONI	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjen injekcioni špic, 1 po 0.5 ml (50 mg/0.5 ml)	Janssen Biologics B.V.	Holandija	66.227,90	1,66 mg	2.198,77	-	1. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobovine bolesti (tj ili više bolnih otečenih zglobovina 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 meseća terapije; 2. Reumatoiodni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 mjeseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili običeli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Anklozirajući spondarit (M05) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intoleranca leka (NSAL), u maksimalno preporučenoj dozi, u toku od po tri meseča (a ukupno trajanje lečenja od najmanje lesi mjeseci) ili b) prisustvo periferognog artritis i intolerancije i neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorijuma (NSAII) u maksimalno preporučenoj dozi, u toku od po tri meseča uz eufacetizaciju (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseća); 4. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijentata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatori (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju; 5. Juvenilni idiopatski poliartritis (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	81.773,70	1,66 mg	1.357,44	-	Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijentata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatori (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	napunjen injekcioni špic, 1 po 0.5 ml (45 mg/0.5 ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag AG	Holandija; Švajcarska	201.514,40	0,54 mg	2.418,17	-	1. Lek je indikovan za terapiju umerenje de 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/glavu ili genitalijama ili šakama/stopalima, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primaena sistemski 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 (Psoriasis Area and Severity Index) ≥ 10 i/ili BSA (Body Surface Area) ≥ 10 i/ili indeks kvaliteta života DLQI ≥ 10) kod dece uzrasta 6 i više godina, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoidi, 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	napunjen injekcioni špic, 1 po 1 ml (90 mg/ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag AG	Holandija; Švajcarska	201.514,40	0,54 mg	1.209,09	-	1. Lek je indikovan za terapiju umerenje de 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/glavu ili genitalijama ili šakama/stopalima, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primaena sistemski 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 (Psoriasis Area and Severity Index) ≥ 10 i/ili BSA (Body Surface Area) ≥ 10 i/ili indeks kvaliteta života DLQI ≥ 10) kod dece uzrasta 6 i više godina, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoidi, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9). 3. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijentata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije doalo zadovoljavajući odgovor ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju. 4. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa (K51), kod pacijentata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatori (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.
0014301	L04AC05	ustekinumab	STELARA	koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 26 ml (130 mg/26 ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag A.G.	Holandija; Švajcarska	114.825,20	0,54 mg	476,97	-	1. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijentata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije doalo zadovoljavajući odgovor ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa (K51), kod pacijentata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatori (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.
0014400	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	8.791,10	20mg	2.197,78	-	1. a) Aktivni sistemske juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijentata uzrasta od 2 godine, i stariji, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinfiamatornim lekovima (NSAII) i sistemskim kortikosteroidima. b) Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijentata stariji 2 godine i stariji, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom. 2. Reumatoiodni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 mjeseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili običeli 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.

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
0014401	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (200 mg/10 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	21.889,30	20mg	2.188,93	-	1. Aktivni sistemični 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 idiotapski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom.  2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014402	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 20 ml (400 mg/20 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	43.718,80	20mg	2.185,94	-	1. a) Aktivni sistemični 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 idiotapski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom.  2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014410	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 4 po 0,9ml (162mg/0,9ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	69.985,40	20mg	2.160,04	-	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 sistemični 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 idiotapski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014420	L04AC10	sekukinumab	COSENTYX	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 2 po 1 ml (150mg)	Novartis Pharma Stein AG Technical Operations Schweiz, Stein Steriles; Sandoz GmbH-Betriebsstätte Manufacturing Site Aseptics Drug Product Schaffhausen (Aseptic DPS)	Švajcarska; Austria	99.531,60	10 mg	3.317,72	-	1.Psorijski artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobole bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom cve 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 meseči terapije; 2.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 meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseči ) ili b) prisustvo periferemog artritsa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazinu (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseči) 3. Lek je indikovan za terapiju umerene do teške plak psorijaze (PASI<10 ili BSA<10 ili DLQI<10) (Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area, Dermatological Quality of Life Index) ili psorijazu sa lokalizacijom na lice/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). 4. Teska forma hronične plak psorijaze (PASI (Psoriasis Area and Severity Index) > 10 ili BSA (Body Surface Area) > 10 ili indeks kvaliteta života DLQI > 10) kod dece uzrasta 6 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.
0014421	L04AC10	sekukinumab	COSENTYX	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 1 ml (150mg)	Novartis Pharma Stein AG, Sandoz GmbH	Švajcarska; Austria	99.531,60	10 mg	3.317,72	-	1.Psorijski artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobole bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom cve 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 meseči terapije; 2.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 meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseči ) ili b) prisustvo periferemog artritsa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazinu (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseči) 3. Lek je indikovan za terapiju umerene do teške plak psorijaze (PASI<10 ili BSA<10 ili DLQI<10) (Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area, Dermatological Quality of Life Index) ili psorijazu sa lokalizacijom na lice/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). 4. Teska forma hronične plak psorijaze (PASI (Psoriasis Area and Severity Index) > 10 ili BSA (Body Surface Area) > 10 ili indeks kvaliteta života DLQI > 10) kod dece uzrasta 6 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
0014422	L04AC13	iksekizumab	TALTZ	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj penu, 1 po 1mL (80mg)	Eli Lilly Italia S.P.A.; Eli Lilly and Company	Italija; SAD	67.741,80	2,9 mg	2.455,64	-		1. 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 prethodne lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije. 2. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj prepručenoj dozi, u toku od po tri mjeseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest mjeseci) ili b) prisutstvo periferognog artritisa i intoleranci ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj prepručenoj dozi, u toku od tri mjeseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mjeseci). 3. Lek je indikovan za terapiju umereće od teške plak psorijaze (PASI>10 ili BSA>10 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 sistemskih terapija bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014430	L04AC16	guselkumab	TREMFYA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 1 ml (100mg/ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag A.G.	Holandija; Švajcarska	188.852,10	1,79 mg	3.380,45	-	1. 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 prethodne lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije. 2. Lek je indikovan za terapiju umereće od teške plak psorijaze (PASI>10 ili BSA>10 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 sistemskih terapija bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014431	L04AC18	risankizumab	SKYRIZI	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj špricu	napunjeni injekcioni špric, 2 po 0,83 ml (75mg/0,83ml)	AbbVie S.R.L.	Italija	297.104,70	1,67 mg	3.307,77	-	Lek je indikovan za terapiju umereće od teške plak psorijaze (PASI>10 ili BSA>10 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 sistemskih terapija bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014022	L04AX04	lenalidomid	REVLIMID ◊	kapsula, tvrd	blister, 21 po 10 mg	Celgene Europe Limited; Celgene Distribution B.V.	Velika Britanija; Holandija	319.088,70	10mg	15.194,70	-	Lenalidomid 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 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014024	L04AX04	lenalidomid	REVLIMID ◊	kapsula, tvrd	blister, 21 po 25 mg	Celgene Europe Limited; Celgene Distribution B.V.	Velika Britanija; Holandija	394.105,30	10mg	7.506,77	-	Lenalidomid 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 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014041	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA ◊	kapsula, tvrd	blister, 7 po 5 mg	Labomed-Pharma S.A.; Pharmadox Healthcare Ltd.	Rumunija; Malta	24.500,00	10 mg	7.000,00	-	Lenalidomid 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 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku 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
1014042	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Labomed-Pharma S.A.; Pharmadox Healthcare Ltd.	Rumunija; Malta	75.500,00	10 mg	3.595,24	-	Lenalidomid 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014043	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	Labomed-Pharma S.A.; Pharmadox Healthcare Ltd.	Rumunija; Malta	78.800,00	10 mg	2.501,59	-	Lenalidomid 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014044	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Labomed-Pharma S.A.; Pharmadox Healthcare Ltd.	Rumunija; Malta	92.300,00	10 mg	1.758,10	-	Lenalidomid 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014026	L04AX04	lenalidomid	MUNDUS®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 5 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Stada Arzneimittel AG	Malta; Nemačka	73.500,00	10 mg	7.000,00	-	Lenalidomid 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014027	L04AX04	lenalidomid	MUNDUS®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Stada Arzneimittel AG	Malta; Nemačka	75.500,00	10 mg	3.595,24	-	Lenalidomid 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014028	L04AX04	lenalidomid	MUNDUS®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Stada Arzneimittel AG	Malta; Nemačka	78.800,00	10 mg	2.501,59	-	Lenalidomid 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku 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
1014029	L04AX04	lenalidomid	MUNDUS ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Stada Arzneimittel AG	Malta; Nemačka	92,300.00	10 mg	1,758.10	-	Lenalidomid 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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.
1014061	L04AX04	lenalidomid	EUlen ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Synthon BV; Synthon Hispania; SL	Holandija; Španija	62,568.70	10 mg	2,979.46	-	Lenalidomid 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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.
1014060	L04AX04	lenalidomid	EUlen ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Synthon BV; Synthon Hispania; SL	Holandija; Španija	71,015.30	10 mg	1,352.67	-	Lenalidomid 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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.
1014062	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE GRINDEKS ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	AS Grindeks	Letonija	75,500.00	10 mg	3,595.24	-	Lenalidomid 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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.
1014063	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE GRINDEKS ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	AS Grindeks	Letonija	92,300.00	10 mg	1,758.10	-	Lenalidomid 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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.

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
1014064	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE GRINDEKS ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 5 mg	AS Grindeks	Letonija	60,090.60	10 mg	5,722.91	-	Lenalidomid 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 ce uvesti 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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.
1014067	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE GRINDEKS ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	AS Grindeks	Letonija	65,616.30	10 mg	2,083.06	-	Lenalidomid 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 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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.
1014053	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID ALKALOID ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 5 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Sjeverna Makedonija	60,090.60	10 mg	5,722.91	-	Lenalidomid 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 uvesti 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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.
1014059	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID ALKALOID ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Sjeverna Makedonija	62,568.70	10 mg	2,979.46	-	Lenalidomid 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 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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.
1014055	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID ALKALOID ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Sjeverna Makedonija	65,616.30	10 mg	2,083.06	-	Lenalidomid 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 uvesti 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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.
1014056	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID ALKALOID ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Sjeverna Makedonija	71,015.30	10 mg	1,352.67	-	Lenalidomid 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 uvesti 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, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - 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.
0059211	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOMETA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (4 mg/5 ml)	Sanochemia Pharmazeutika GmbH; Laboratori Fundació Dau	Austrija; Španija	5,191.70	4 mg	5,191.70	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseća; 2. Hiperkalcemija preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemski koma.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obuhvaća zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
1079070	N07XX02	riluzol	RILUTEK	film tableta	blister, 56 po 50 mg	Opelia Healthcare International SAS	Francuska	8,351.70	0,1 g	298.28	-	1. Amiotrofična lateralna skleroza - AML ( G12.2 ).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neurologa Klinike za neurologiju UKC Srbije, UKC Vojvodine, UKC Niš i UKC Kragujevac, kod pacijenata koji nisu respiratorno ugroženi.

**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
1079020	L04AX07	dimetilfumarat	TECFIDERA		gastrorezistentna kapsula, tvrdna blister, 14 po 120 mg	FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS; Biogen Netherlands B.V.	Danska; Holandija	10,493.50	0.48 g	2,998.14	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1079021	L04AX07	dimetilfumarat	TECFIDERA		gastrorezistentna kapsula, tvrdna blister, 56 po 240 mg	FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS; Biogen Netherlands B.V.	Danska; Holandija	76,077.00	0.48 g	2,717.04	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0099082	S01LA05	afibercept	EYLEA ®	rastvor za injekciju	boćica, 1 po 0.1ml (40mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer, Farmaceutska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	66,989.60	-	-	-	Za lečenje bolesnika sa dijabetičnim makularnim edemom koji zahvata centar makule (CSME) i kod kojih je fluoresceinskom angiografijom (FA) utvrđena prisutnost propuštajućih mikroneurizmi smještenih unutar 500 µm nedostupnih laserskih fotokoagulaciji (FKG), bez znakova makulare ishemije, odnosno optičkom koherentom tomografijom (OCT) potvrđeno centralno zadebljanje makule >350 µm sa elementima edema bez subretinalne fiboze i epimakularne membrane, sa vidnom oštrinom ≥ 0.6 (6/10) i vrednosti HbA1C ≤ 8.	Primenja 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.