

**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
0069400	B02BX04	romiplostim	NPLATE ◊	prašak za rastvor za injekciju	boćica, 1 po 250 mcg	Amgen Europe B.V.	Holandija	65,386.70	30 mcg	7,846.40	-	Terapija refrakterne hronične imunološke trombocitopenijske purpure odraslih pacijenata (D69.3): 1. kod kojih je izvršena splenektomija i koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije 2. koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije i kod kojih je splenektomija kontraindikovana.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1069111	B02BX05	eltrombopag	REVOLOADE ◊	film tableta	blister, 28 po 25 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.	Velika Britanija; Španija	105,890.70	50 mg	7,563.62	-	Terapija refrakterne hronične imunološke trombocitopenijske purpure odraslih pacijenata (D69.3): 1. kod kojih je izvršena splenektomija i koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije 2. koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije i kod kojih je splenektomija kontraindikovana.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1069110	B02BX05	eltrombopag	REVOLOADE ◊	film tableta	blister, 28 po 50 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.	Velika Britanija; Španija	211,781.50	50 mg	7,563.63	-	Terapija refrakterne hronične imunološke trombocitopenijske purpure odraslih pacijenata (D69.3): 1. kod kojih je izvršena splenektomija i koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije 2. koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije i kod kojih je splenektomija kontraindikovana.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0069152	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju, špric	napunjeni injekcioni špric, 6 po 0,5 ml (2000 i.j./0,5 ml)	Cilag AG	Švajcarska	7,299.20	1000 i.j.	608.27	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069157	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju, špric	napunjeni injekcioni špric, 6 po 1 ml (10000 i.j./1 ml)	Cilag AG	Švajcarska	33,740.40	1000 i.j.	562.34	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069145	B03XA01	epoetin alfa	BINOCRIT	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	6 po 1ml (2000i.j/1ml)	Sandoz GmbH	Austrija	5,109.50	1000 i.j.	425.79	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene 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 brizg. po 2000 i.j./0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	7,299.20	1000 i.j.	608.27	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069166	B03XA01	epoetin beta	RECORMON	rastvor za injekciju, špric	napunjeni injekcioni špric, 6 brizg. po 5000 i.j./0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	22,044.30	1000 i.j.	734.81	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	

**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
0069222	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špic 6 po 0,3 ml (1000 i.j./0,3 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	3,649.60	1000 i.j.	608.27	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069227	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špic 6 po 0,6 ml (2000 i.j./0,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	7,299.20	1000 i.j.	608.27	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069235	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špic 6 po 0,4 ml (4000 i.j./0,4 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	14,598.20	1000 i.j.	608.26	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069223	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špic 1 po 1 ml (10000 i.j./ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	6,082.70	1000 i.j.	608.27	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069224	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špic 1 po 0,5 ml (20000 i.j./0,5 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	12,165.30	1000 i.j.	608.27	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069228	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špic 1 po 0,75 ml (30000 i.j./0,75 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	18,248.00	1000 i.j.	608.27	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069160	B03XA01	epoetin tetra	EPORATIO	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu;	napunjeno injekcioni špic , 6 po 0,5ml (2000i.j./0,5ml)	Mercle Biotec GmbH	Nemačka	7,085.20	1000i.j	590.43	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069161	B03XA01	epoetin tetra	EPORATIO	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu;	napunjeno injekcioni špic sa bezbedosnim sredstvom , 6 po 0,5ml (2000i.j./0,5ml)	Mercle Biotec GmbH	Nemačka	7,085.20	1000i.j	590.43	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069162	B03XA01	epoetin tetra	EPORATIO	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu;	napunjeno injekcioni špic , 6 po 0,5ml (5000i.j./0,5ml)	Mercle Biotec GmbH	Nemačka	22,044.30	1000i.j	734.81	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069163	B03XA01	epoetin tetra	EPORATIO	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu;	napunjeno injekcioni špic sa bezbedosnim sredstvom , 6 po 0,5ml (5000i.j./0,5ml)	Mercle Biotec GmbH	Nemačka	22,044.30	1000i.j	734.81	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	

**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
0069939	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric, 1 po 0,4 ml (10 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	1,351.70	4,5 mcg	608.27	-	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 pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069924	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric, 1 po 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	2,703.40	4,5 mcg	608.27	-	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 pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069928	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric 1 po 0,3 ml (30 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	4,055.20	4,5 mcg	608.28	-	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 pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069929	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj. špric 1 po 0,4 ml (40 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	5,406.90	4,5 mcg	608.28	-	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 pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0069933	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špic 1 po 0,5 ml (50 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	6.758,60	4,5 mcg	608,27	-	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, sanitati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika. 2. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069934	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špic 1 po 0,3 ml (60 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	8.110,30	4,5 mcg	608,27	-	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, sanitati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika. 2. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069936	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špic 1 po 0,4 ml (80 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	10.813,80	4,5 mcg	608,28	-	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, sanitati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika. 2. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069920	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špic 1 po 0,5 ml (100 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	13.517,20	4,5 mcg	608,27	-	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, sanitati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika. 2. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0069922	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjten inj.špic 1 po 0,3 ml (150 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	20,275.90	4,5 mcg	608.28	-	<p>1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.  - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.</p> <p>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 insuficijenci bubrega, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.  - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).</p>	
0069926	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjten inj.špic 1 po 0,6 ml (300 mcg/0,6 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	40,551.70	4,5 mcg	608.28	-	<p>1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.  - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.</p> <p>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 insuficijenci bubrega, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinina ≤50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.  - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).</p>	
0069206	B03XA03	metoksipolietil englikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 50 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	8,927.60	4 mcg	714.21	-	<p>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 kilenske kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.  - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).</p>	
0069205	B03XA03	metoksipolietil englikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 75 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	13,361.50	4 mcg	712.61	-	<p>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 kilenske kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.  - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).</p>	
0069204	B03XA03	metoksipolietil englikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 100 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	17,795.50	4 mcg	711.82	-	<p>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 kilenske kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.  - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).</p>	
0069203	B03XA03	metoksipolietil englikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	napunjten injekcioni špic, 1 po 150 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	26,661.00	4 mcg	710.96	-	<p>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 kilenske kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.  - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).</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
0069202	B03XA03	metoksipolietil englikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 200 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	35.530.10	4 mcg	710.60	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti kurenja kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata entropoetina korisiti 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
0069201	B03XA03	metokspipolietil englikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špic, 1 po 250 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	44,396.80	4 mcg	710.35	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinine ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korisovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti kvarenje).	
0069213	B03XA03	metokspipolietil englikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špic, 1 po 30 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	5,378.50	4 mcg	717.13	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinine ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korisovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti kvarenje).	
0069212	B03XA03	metokspipolietil englikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špic, 1 po 120 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	21,341.00	4 mcg	711.37	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinine ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korisovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti kvarenje).	
0069214	B03XA03	metokspipolietil englikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špic, 1 po 360 mcg/0,6 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	63,903.50	4 mcg	710.04	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti kilenske kreatinine ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korisovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti kvarenje).	
0031002	L01AA09	bendamustin	RIBOMUSTIN ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 25 mg	Temmler Werke GmbH; Haupt Pharma Wolfratshausen GMBH	Nemačka; Nemačka	25,245.50	-	-	-	Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbe, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0031003	L01AA09	bendamustin	RIBOMUSTIN ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 100 mg	Temmler Werke GmbH; Haupt Pharma Wolfratshausen GMBH	Nemačka; Nemačka	99,805.50	-	-	-	Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbe, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0031005	L01AA09	bendamustin	BENDAMUSTINE PHARMASWISS ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 25 mg	PharmaSwiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	5,049.10	-	-	-	Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0031008	L01AA09	bendamustin	BENDAMUSTINE PHARMASWISS ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg	PharmaSwiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	19,961.10	-	-	-	Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0031006	L01AA09	bendamustin	BENDAMUSTINE PHARMASWISS ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 5 po 25 mg	PharmaSwiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	25,245.50	-	-	-	Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0031009	L01AA09	bendamustin	BENDAMUSTINE PHARMASWISS ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 5 po 100mg	PharmaSwiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	99,805.50	-	-	-	Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0031007	L01AA09	bendamustin	BENDAMUSTINE PHARMASWISS ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 10 po 25 mg	PharmaSwiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	50,491.00	-	-	-	Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0031010	L01AA09	bendamustin	BENDAMUSTINE PHARMASWISS ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 10 po 100 mg	PharmaSwiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	199,611.00	-	-	-	Prva linija u lečenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srpske, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1031406	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ®	kapsula, tvrda	boćica, 5 po 250 mg	Schering Plough Labo N.V.	Belgija	30.442,00	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srpske, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1031410	L01AX03	temozolomid	LOSTRIS ®	kapsula, tvrda	boćica, 5 po 20 mg	Cell Pharm GMBH; Nerpharma S.r.l.; Haupt Pharma Amareg GMBH	Nemačka Italija	3.127,40	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srpske, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1031412	L01AX03	temozolomid	LOSTRIS ®	kapsula, tvrda	boćica, 5 po 100 mg	Cell Pharm GMBH; Nerpharma S.r.l.; Haupt Pharma Amareg GMBH	Nemačka Italija	15.472,20	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srpske, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1031411	L01AX03	temozolomid	LOSTRIS ®	kapsula, tvrda	boćica, 5 po 250 mg	Cell Pharm GMBH; Nerpharma S.r.l.; Haupt Pharma Amareg GMBH	Nemačka Italija	30.442,00	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srpske, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1031399	L01AX03	temozolomid	TEMAZOL ®	kapsula, tvrda	boćica, 5 po 5 mg	Nerpharma S.R.L.; Haupt Pharma Amareg GmbH; Pliva Hrvatska d.o.o.	Italija; Nemačka; Hrvatska	1,119,50	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srpske, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1031400	L01AX03	temozolomid	TEMAZOL ®	kapsula, tvrda	boćica, 5 po 20 mg	Nerpharma S.R.L.; Haupt Pharma Amareg GmbH; Pliva Hrvatska d.o.o.	Italija; Nemačka; Hrvatska	3.127,40	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srpske, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1031401	L01AX03	temozolomid	TEMAZOL ®	kapsula, tvrda	boćica, 5 po 100 mg	Nerpharma S.R.L.; Haupt Pharma Amareg GmbH; Pliva Hrvatska d.o.o.	Italija; Nemačka; Hrvatska	15,472,20	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija.
1031402	L01AX03	temozolomid	TEMAZOL ®	kapsula, tvrda	boćica, 5 po 140 mg	Nerpharma S.R.L.; Haupt Pharma Amareg GmbH; Pliva Hrvatska d.o.o.	Italija; Nemačka; Hrvatska	22,608,50	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija.
1031403	L01AX03	temozolomid	TEMAZOL ®	kapsula, tvrda	boćica, 5 po 180 mg	Nerpharma S.R.L.; Haupt Pharma Amareg GmbH; Pliva Hrvatska d.o.o.	Italija; Nemačka; Hrvatska	28,092,00	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija.
1031404	L01AX03	temozolomid	TEMAZOL ®	kapsula, tvrda	boćica, 5 po 250 mg	Nerpharma S.R.L.; Haupt Pharma Amareg GmbH; Pliva Hrvatska d.o.o.	Italija; Nemačka; Hrvatska	30,442,00	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija.
1031430	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ®	kapsula tvrda	kesica 5 po 5 mg	Shering-Plough Labo N.V	Belgija	1,119,50	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija.
1031431	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ®	kapsula tvrda	kesica 5 po 20 mg	Shering-Plough Labo N.V	Belgija	3,127,40	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija.
1031432	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ®	kapsula tvrda	kesica 5 po 100 mg	Shering-Plough Labo N.V	Belgija	15,472,20	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija.
1031433	L01AX03	temozolomid	TEMODAL ®	kapsula tvrda	kesica 5 po 250 mg	Shering-Plough Labo N.V	Belgija	30,442,00	-	-	-	Glioblastoma multiforme kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m <sup>2</sup> dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m <sup>2</sup> dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemoterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za neurohirurgiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034413	L01BA04	pemetreksed	ALIMTA ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 500 mg	Lilly France S.A.S.	Francuska	97,652.40	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala nerezektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034412	L01BA04	pemetreksed	METREMAX ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100mg	Zdravlje AD Leskovac	Republika Srbija	23,762.70	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala nerezektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - Vojnomedicinska akademija.
0034411	L01BA04	pemetreksed	METREMAX ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 500mg	Zdravlje AD Leskovac	Republika Srbija	97,652.40	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala nerezektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034410	L01BA04	pemetreksed	METREMAX ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1000mg	Zdravlje AD Leskovac	Republika Srbija	195,304.80	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala nerezektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034667	L01BA04	pemetreksed	MARTXEL ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 500mg	Eriochem S.A.	Argentina	97,652.40	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala nerezektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034666	L01BA04	pemetreksed	MARTXEL ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100mg	Eriochem S.A.	Argentina	23,762.70	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala nerezektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0039120	L01CD04	cabazitaksel	JEVTANA ®	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	boćica sa koncentratom i boćica sa rastvaračem, 1 po 4,5 ml (60 mg/1,5 ml)	Aventis Pharma LTD	Velika Britanija	470,532.20	-	-	-	Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se 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 KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0033181	L01DB06	idarubicin	ZAVEDOS ®	liofilizat za rastvor za injekciju	1 po 10 mg	Actavis Italy S.P.A.	Italija	12,531.80	-	-	-	Svi oblici akutnih leukemija i limfoblastni limfom.	<p>STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za 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 KC Niš,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul>
0014140	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	51,082.30	-	-	-	<p>◊ 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnočelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.0; C83.1; C83.3; C83.8; C83.9).</p> <p>◊ 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 oba kriterijuma i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) posle šest meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB), i</li> <li>b) posle šest meseci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje (smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2).</li> </ul> <p>Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u periferijskoj krvi.</p> <p>◊ 4. Hronična limfocitna leukemija:</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 primjenjen 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 institucionali 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 uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC 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 KC Niš,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi 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
0014141	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	126,121.00	-	-	-	<p>◊ 1. Nehočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.0; C83.1; C83.8; C83.9).</p> <p>◊ 2. Nehočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani u recidivu bolesti (C82).</p> <p>3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uводи се у терапију уколико су испunjена оба критеријума и то:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) поште шест месеци примне лекова који модификују ток болести (LMTB), и</li> <li>b) поште шест месеци од почетка примење претходног биолошког лека ние постигнут адекватан клинички одговор тј. побољшање (смањење DAS28 скора за најмање 1,2).</li> </ul> <p>Уколико је започето лечење rituksimabom, неопходно је тераписке циклусе понављати на шест месеци или након дужег периода, у зависности од стања болесника и броја лимфоцита у периферном крви.</p> <p>◊ 4. Hronična limfocitna leukemija:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) прва линија:</li> <li>- у оквиру имуноhemoterapijskog protokola RFC;</li> <li>b) друга линија:</li> <li>- ако је relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon више од 24 месеца може се поновити терапија прве линије;</li> <li>- ако nije применjen у првој терапиској линији и планира се примена у комбинацији sa FC;</li> <li>- ако je nakon imunohemoterapije RFC дошло до relapsa nakon мање од 24 месеца уколико актуелни институцији водију подразумевају примену R sa неким другим hemoterapijskim agensima različitim nego у првој линији.</li> </ul>	STAC; За индикацију под таčkom 1., 2. i 4. lek se уводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- Klinika za hematologiju KBC Srpske,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Univerzitetska dečja klinika,</li> <li>- Klinika za hematologiju KC Vojvodine,</li> <li>- Institut za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš,</li> <li>- Klinika za onkologiju KC Niš,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Institut za zdravstvenu заштиту majke i детета Srbije „Dr Vukan Čupić“,</li> <li>- Institut za zdravstvenu заштиту деце и омладине Vojvodine,</li> <li>- Klinika za дечје интерне болести KC Niš,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija.</li> </ul> За индикацију под таčком 3. lek se уводи у терапију на основу мишљења Комисије RFZO.
0039345	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN ◊	prašak i rastvarač za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 20 ml (440 mg/20 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	178,085.00	-	-	-	<p>Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) adjuvantna hemoterapija - као nastavak adjuvantne hemoterapije antraciklinskoj monoterapiji или у комбинaciji sa taksanima do ukupno 12 месеци, код nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom већим од 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima);</li> <li>b) metastatska bolest: PS 0 ili 1, prva linija posle antraciklinske terapije, u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odnosu progresije bolesti, nastaviti samo Herceptin do progresije bolesti;</li> <li>c) lokalno uznapravedovali karcinom dojke: примена Herceptina u комбинацији са таксанском hemoterapijom, а након претходне севквацијалне примене antraciklina. Код ове групе nastavak примене Herceptina у adjuvantnom третману након операције, до укупно годину дана, računajući и примену Herceptina у neoadjuvantnom приступу.</li> </ul>	STAC; Lek se уводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,</li> <li>- KBC Bežanijska Kosa,</li> <li>- Klinika za onkologiju Vojvodine,</li> <li>- KC Kragujevac,</li> <li>- Vojnomedicinska akademija уз учешће стручњака из области карцинома дојке sa Institutu za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.</li> </ul>

**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
0039346	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN ®	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 5 ml (600mg/5ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	160,276.50	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+):           a) adjuvantna hemoterapija - kao nastavak adjuvantne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm ( u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima);           b) metastatska bolest- PS 0 ili 1, prva linija posle antraciklinske terapije, u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo Herceptin do progresije bolesti;           c) lokalno uznapredovali karcinom dojke: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom, a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvantnom tretmanu nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара sledećih zdravstvenih установа:           - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,           - KBC Bežanijska Kosa,           - Institut za onkologiju Vojvodine,           - Klinika za onkologiju KC Niš,           - KC Kragujevac,           - Vojnomedicinska akademija uz учешће стручњака из области карцинома дојке sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.
0039153	L01XC06	cetuksimab	ERBITUX ®	rastvor za infuziju	boćica staklena,1 po 20 ml (5 mg/ml)	Merck KGaA	Nemačka	20,475.10	-	-	-	1. Karcinom kolorektuma: metastatska bolest, posle hemoterapije na bazi oksaloplatin i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani K/Ras gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija ili u kombinaciji sa irinotekanom;           2. Planoceularni karcinom glave i vrata:           a) istovremeno sa radioterapijom kod pacijenata sa PS 0 ili 1 u lokalno uznapredovalom, inoperabilnom planocelularnom karcinomu usne duplike i orofarinika, kod kojih je lečenje započeto indukcionom hemoterapijom;           b) lokalno uznapredovala, inoperabilna bolest, u kombinaciji sa radioterapijom, PS 0 ili 1, u pacijenata kod kojih je kontraindikovana primena lekova na bazi platine;           c) u kombinaciji sa standardnom hemoterapijom (5FU-cisplatin ili 5FU-karbobiplatin) prva linija za rekurentni planocelularni karcinom glave i vrata koji nije podoban za lokalno regionalni tretman, bez egzulceracije, PS 0-1.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара sledećih zdravstvenih установа:           - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,           - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,           - KBC Bežanijska Kosa,           - Institut za onkologiju Vojvodine,           - KC Niš,           - KC Kragujevac,           - Vojnomedicinska akademija.           Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установa:           - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,           - Institut za onkologiju Vojvodine,           - Klinika za onkologiju KC Niš,           - KC Kragujevac,           - Vojnomedicinska akademija.
0039401	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN ®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 4 ml (100 mg/4 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	31,459.00	-	-	-	1.Karcinom kolorektuma, potencijalno resektabilna metastatska bolest dominantno u jetri, klinički stadijum IVB, prva linija sistemskog terapije, u kombinaciji sa hemoterapijom, a u koliko se postigne resektabilitet metastaza i odgovarajuća operacija istih, i postoperativno, ukupno maksimalno 10 ciklusa.           2. Avastin uz standardnu hemoterapiju karboplatinom i paclitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primarne peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez znacajnih komorbiditeta i bez infiltracije crevnih vijuga (C56; C57; C48).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установа:           - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,           - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije,           - KBC Bežanijska Kosa,           - Institut za onkologiju Vojvodine,           - Klinika za onkologiju KC Niš,           - KC Kragujevac,           - Vojnomedicinska akademija.           Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију na osnovu misljenja Komisije RFZO, a na osnovu misljenja tri lekara sledećih zdravstvenih установa:           - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije,           - KBC Bežanijska Kosa,           - Institut za onkologiju Vojvodine,           - Klinika za onkologiju KC Niš,           - KC Kragujevac.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039400	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN ®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 16 ml (400 mg/16 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	125,992.80	-	-	-	1.Karcinom kolorektuma, potencijalno resekabilna metastatska bolest dominantno u jetri, klinički stadijum IVB, prva linija sistemске terapije, u kombinaciji sa hemoterapijom, a u koliko se postigne resekabilnost metastaza i odgovarajuća operacija istih, i postoperativno, ukupno maksimalno 10 ciklusa. 2. Avastin uz standardnu hemoterapiju karboplatinom i paclitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabili) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primarne peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crevnih vijuga (C56; C57; C48).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac.
0039505	L01XC08	panitumumab	VECTIBIX ®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5ml (20mg/ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	43,147.70	-	-	-	Karcinom kolorektuma: metastatska bolest, posle hemoterapije na bazi oksaliplatin i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani KRas gen. PS 0 ili 1, kao monoterapija.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0014000	L01XC12	brentuximab vedotin	ADCETRIS ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50mg	Takeda Italia S.P.A	Italija	379,446.90	-	-	-	Lečenje odraslih bolesnika sa relapsom ili refraktarnim CD30 pozitivnim Hodgkin limfomom (C81.0-C81.4): 1. nakon autologe transplantacije matičnih ćelija hematopoeze ili 2. nakon najmanje dva prethodna ciklusa lečenja kod bolesnika kod kojih je autologa transplantacija kontraindikovana.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0039402	L01XC18	pembrolizumab	KEYTRUDA ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50 mg	Schering Plough Labo N.V	Belgija	207,809.10	-	-	-	Lečenje uznapredovalog (neresekabilnog ili metastatskog) melanoma odraslih koji nemaju BRAF mutaciju, kao monoterapija PS 0-1 (C43)	Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili definična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

**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
1039384	L01XE01	imatinib	ANZOVIP ®	film tableta	blistер, 120 po 100 mg	Zdravje a.d.	Republika Srbija	98,939.60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia homozomom $\text{v}\text{III}$ sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039385	L01XE01	imatinib	ANZOVIP ®	film tableta	blistер, 30 po 400 mg	Zdravje a.d.	Republika Srbija	98,144.00	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia homozomom $\text{v}\text{III}$ sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039394	L01XE01	imatinib	ALVOTINIB ◊	film tableta	blistер, 120 po 100 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Pharmadox Healthcare Ltd.; Remedica Ltd	Republika Srbija; Malta; Kipar	98,939,60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia homozomom $\text{v}\text{III}$ sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039397	L01XE01	imatinib	ALVOTINIB ◊	film tableta	blistер, 30 po 400 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Pharmadox Healthcare Ltd.; Remedica Ltd	Republika Srbija; Malta; Kipar	98,144,00	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia homozomom $\text{v}\text{III}$ sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039392	L01XE01	imatinib	IMATINIB PHARMASWISS ®	film tableta	blistер, 120 po 100 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	98,939,60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom $\text{viii}$ sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039389	L01XE01	imatinib	IMATINIB PHARMASWISS ®	film tableta	blistер, 30 po 400 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	98,144,00	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom $\text{viii}$ sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039399	L01XE01	imatinib	ANZOVIP ®	kapsula, tvrda	blistер, 120 po 100 mg	Zdravje a.d.	Republika Srbija	98,939.60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia homozomom $\text{v}\text{III}$ sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039006	L01XE01	imatinib	MEAXIN ®	film tablete	60 po 100 mg	Krka, tovarna zdravil d.d.	Slovenija	49,469.80	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia homozomom $\text{v}\text{III}$ sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039007	L01XE01	imatinib	MEAXIN ®	film tablete	120 po 100 mg	Krka, tovarna zdravil d.d	Slovenija	98,939,60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom $\text{v}\text{III}$ sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039386	L01XE01	imatinib	MEAXIN ®	film tablete	30 po 400 mg	Krka, tovarna zdravil d.d	Slovenija	98,144,00	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom $\text{v}\text{III}$ sa bcr-abl rearanžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039960	L01XE01	imatinib	IMAREM®	film tableta	blistер, 120 po 100 mg	Remedica Ltd.	Kipar	98,939.60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom VIII sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039961	L01XE01	imatinib	IMAREM®	film tableta	blistер, 30 po 400 mg	Remedica Ltd.	Kipar	98,144.00	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom VIII sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039388	L01XE01	imatinib	PLIVATINIB®	film tableta	blistер, 120 po 100 mg	Pliva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	98,939.60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia homozomom $\text{v}\text{III}$ sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039386	L01XE01	imatinib	PLIVATINIB®	film tableta	blistер, 60 po 100mg	Pliva Hrvatska d.o.o	Hrvatska	49,469.80	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia homozomom $\text{v}\text{III}$ sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumori) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039387	L01XE01	imatinib	PLIVATINIB®	film tableta	blister, 30 po 400mg	Pliva Hrvatska d.o.o.	Hrvatska	98,144.00	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom sa Philadelphia hromozomom VIII sa bcr-abl rearranžmanom, u svim fazama bolesti kao monoterapija ili u sklopu odgovarajućih terapijskih protokola. 2. GIST (Gastro intestinalni stromalni tumor) - lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje i mješovite bolesti KC Niš, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr. Vukan Čupić“, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039398	L01XE02	gefitinib	IRESSA ®	film tableta	30 po 250 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	221,949.30	-	-	-	Nestinčelijski 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 uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, a na osnovu мишљења три лекара sledećih zdravstvenih установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039402	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ®	film tableta	blister, 30 po 25 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	47,140.70	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestinčelijski 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 uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, a na osnovu мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039403	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ®	film tableta	blister, 30 po 100 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	162,660.90	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestinčelijski 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 uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, a na osnovu мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039404	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ®	film tableta	blister, 30 po 150 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	196,130.80	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestinčelijski 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 uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, a na osnovu мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039703	L01XE04	sunitinib	SUTENT ®	kapsula, tvrda	blistер, 28 по 12,5 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	119,095.70	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloceljski 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 KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija.
1039704	L01XE04	sunitinib	SUTENT ®	kapsula, tvrda	blistер, 28 по 25 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	237,046.80	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloceljski 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 KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija.
1039706	L01XE04	sunitinib	SUTENT ®	kapsula, tvrda	blistер, 28 по 50 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	473,713.00	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloceljski 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 KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija.
1039151	L01XE05	sorafenib	NEXAVAR ®	film tableta	112 по 200 mg	Bayer Pharma AG Leverkusen; Bayer Healthcare manufacturing	Nemačka; Italija	387,930.70	-	-	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmaklom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspešno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Lek se 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 KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039715	L01XE07	lapatinib	TYVERB ®	film tableta	boca, 70 по 250 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.	Velika Britanija; Španija	125,417.90	-	-	-	Karcinom dojke - druga linija metastatskog HER2 pozitivnog karcinoma dojke, u kombinaciji sa lekom kapecitabin, kod pacijenata sa progresijom osnovne bolesti i PS 0-1, prethodno lečenih antraciclinima i/ili taksonima i lekom trastuzumab, koji je primenjen u prvoj liniji lečenja metastatske bolesti.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa.
1039710	L01XE08	nilotinib	TASIGNA ®	kapsula, tvrda	blistер, 112 по 200 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	380,553.80	-	-	-	Druga terapijska linija kod odraslih bolesnika sa kroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039252	L01XE11	pazopanib	VOTRIENT®	film tableta	bočica, 30 po 200mg	Glaxo Wellcome S.A.; Glaxo Wellcome Operations	Španija; Velika Britanija	74,522.10	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloceljski 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 KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - 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
1039253	L01XE11	pazopanib	VOTRIENT®	film tableta	boćica, 60 po 400mg	Glaxo Wellcome S.A.; Glaxo Wellcome Operations	Španija; Velika Britanija	298,088.20	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetločelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija.
1039276	L01XE13	afatinib	GIOTRIF®	film tableta	blister, 28 po 20mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	205,879.30	-	-	-	Nesitnočelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039277	L01XE13	afatinib	GIOTRIF®	film tableta	blister, 28 po 30mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	205,879.30	-	-	-	Nesitnočelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039278	L01XE13	afatinib	GIOTRIF®	film tableta	blister, 28 po 40mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	205,879.30	-	-	-	Nesitnočelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039279	L01XE13	afatinib	GIOTRIF®	film tableta	blister, 28 po 50mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	205,879.30	-	-	-	Nesitnočelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039152	L01XE15	vemurafenib	ZELBORAF ®	film tableta	blister, 56 po 240mg	Roche S.P.A.	Italija	233,678.00	-	-	-	Monoterapija u primarnom sistemskom lečenju pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1 (C43).	Odobrava se primena dva ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

**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
1039249	L01XE18	ruksozitinib	JAKAVI®	tableta	blistер, 56 po 5mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	187.759,00	-	-	-	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 hidroksureom (D47.4).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039250	L01XE18	ruksozitinib	JAKAVI®	tableta	blistер, 56 po 15mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	374.600,90	-	-	-	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 hidroksureom (D47.4).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039251	L01XE18	ruksozitinib	JAKAVI®	tableta	blistер, 56 po 20mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	374.600,90	-	-	-	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 hidroksureom (D47.4).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1069140	L01XX14	tretinojn	VESANOID®	kapsula, meka	boćica staklena, 100 po 10 mg	Cenexi; Cheplapharm Arzneimittel GmbH	Francuska; Nemačka	30.678,10	-	-	-	Akutna mijeolidna leukemija, podtip akutna promjelocitna leukemija.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Cupić“, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
0039100	L01XX32	bortezomib	VELCADE®	prašak za rastvor za injekciju	1 po 3,5 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	68.219,20	-	-	-	Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klirens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039101	L01XX32	bortezomib	VELCADE ®	prašak za rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 1 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	19,491.20	-	-	-	Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klijens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0039109	L01XX32	bortezomib	BORTEZOMIB ADOC ®	prašak za rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 3.5mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L	Rumunija	68,219.20	-	-	-	Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klijens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0039666	L01XX32	bortezomib	BORTEADE ®	prašak za rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 3,5 mg	Zdravje AD Leskovac	Republika Srbija	68,219.20	-	-	-	Multipli mijelom: a) u prvoj terapijskoj liniji kod visoko rizičnih bolesnika sa renalnom insuficijencijom (klijens kreatinina manji od 60 ml/min) i/ili citogenetskim abnormalnostima visokog rizika /del 13, t(4; 14), t(14; 16)/ i/ ili sa rizikom od tromboembolijskih komplikacija; b) u recidivu bolesti uz odsustvo značajne periferne polineuropatije (WHO gradus 2-4).	STAC; Lek se uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju KC Niš, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039602	L02BB04	enzalutamid	XTANDI ®	kapsula, meka	blister, 112 po 40 mg	Astellas Pharma Europe B.V	Holandija	334,308.50	160mg	11,939.60	-	Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61).	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, а на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039721	L02BX03	abirateron	ZYTIGA ®	tableta	boca, 120 po 250 mg	Janssen-Cilag S.P.A.	Italija	357,953.10	1g	11,931.77	-	Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, а на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0328388	L03AB07	interferon beta 1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom šprici	napunjen injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (44 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	89,403.70	-	-	-	Multipla skleroza	Lek se uводи у терапију на основу мишљења 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
0328387	L03AB07	interferon beta-1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (22 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	80,337,00	-	-	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328647	L03AB07	interferon beta 1a	AVONEX	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 4 po 0,5 ml (30 mcg/0,5 ml)	Biogen Idec Denmark Manufacturing ApS	Danska	72,225,60	4,3 mcg	2,588,08	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015150	L03AB08	interferon beta 1b	BETAFERON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica i rastvarač u napunjrenom injekcionom špricu, 15 po 1,2 ml (250 mcg/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	83,637,80	4 Mi.j.	2,323,27	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328630	L03AB10	peginterferon alfa -2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (50 mcg/0,5 ml)	Schering Plough Company	Irska	8,387,60	7,5 mcg	1,258,14	-	<p>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatita C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. virusološki profil: <ul style="list-style-type: none"> <li>- anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci,</li> <li>- pozitivan HCV RNA i određen genotip virusa;</li> </ul> </li> <li>b. bioheminski nalaz: <ul style="list-style-type: none"> <li>- bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili</li> <li>- sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza;</li> </ul> </li> <li>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroze);</li> <li>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove;</li> <li>e. bolesnici koji aptiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatra/psihijatra;</li> <li>f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom. Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatita i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatita C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremia se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.</li> </ul>	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 proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0328631	L03AB10	peginterferon alfa -2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (80 mcg/0,5 ml)	Schering Plough Company	Irska	13,377,90	7,5 mcg	1,254,18	-	<p>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. virusološki profil: <ul style="list-style-type: none"> <li>- anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci,</li> <li>- pozitivan HCV RNA i određen genotip virusa;</li> </ul> </li> <li>b. biohemski nalaz: <ul style="list-style-type: none"> <li>- bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili</li> <li>- sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza;</li> <li>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza);</li> <li>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove;</li> <li>e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihiatra/psihijatra;</li> <li>f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom. Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremia se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.</li> </ul> </li> </ul>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328900	L03AB10	peginterferon alfa -2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (100 mcg/0,5 ml)	Schering Plough Company	Irska	16,950,50	7,5 mcg	1,271,29	-	<p>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. virusološki profil: <ul style="list-style-type: none"> <li>- anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci,</li> <li>- pozitivan HCV RNA i određen genotip virusa;</li> </ul> </li> <li>b. biohemski nalaz: <ul style="list-style-type: none"> <li>- bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili</li> <li>- sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza;</li> <li>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza);</li> <li>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove;</li> <li>e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihiatra/psihijatra;</li> <li>f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom. Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremia se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.</li> </ul> </li> </ul>	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 proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0328632	L03AB10	peginterferon alfa -2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (120 mcg/0,5 ml)	Schering Plough Company	Irska	19.821,20	7,5 mcg	1.238,83	-	1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume: a. virusološki profil: - anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci, - pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa; b. biohemski nalaz: - bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza; c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza); d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove; e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuroropsihijatra/psihijatra; f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom. Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremia se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328633	L03AB10	peginterferon alfa -2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (150 mcg/0,5 ml)	Schering Plough Company	Irska	25.628,10	7,5 mcg	1.281,41	-	1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume: a. virusološki profil: - anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci, - pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa; b. biohemski nalaz: - bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza; c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza); d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove; e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuroropsihijatra/psihijatra; f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom. Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremia se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.	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 proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0328607	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (135 mcg/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	13,307.50	26 mcg	2,562.93	-	<p>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokowane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. virusološki profil: <ul style="list-style-type: none"> <li>- anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci,</li> <li>- pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa;</li> </ul> </li> <li>b. biohemiski nalaz: <ul style="list-style-type: none"> <li>- bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povisene aktivnosti transaminaza;</li> <li>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza);</li> <li>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove;</li> <li>e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatra/psihijatra;</li> <li>f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom. Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremia se proverava 24 i 172. nedelje od završetka lečenja.</li> </ul> </li> <p>2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. HBsAg pozitivnost duža od 6 meseci;</li> <li>b. povišena aktivnost alalaninaminotransferaze (ALT povišena &gt;2,5 odnosno &gt;100 IU/ml);</li> <li>c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze;</li> <li>d. viremia (HBV DNK) ≤ 10<sup>7</sup> kopija /ml krv.</li> </ul> </ul>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328608	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (180 mcg/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	17,743.30	26 mcg	2,562.92	-	<p>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokowane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. virusološki profil: <ul style="list-style-type: none"> <li>- anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci,</li> <li>- pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa;</li> </ul> </li> <li>b. biohemiski nalaz: <ul style="list-style-type: none"> <li>- bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povisene aktivnosti transaminaza;</li> <li>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza);</li> <li>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove;</li> <li>e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatra/psihijatra;</li> <li>f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom. Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremia se proverava 24 i 172. nedelje od završetka lečenja.</li> </ul> </li> <p>2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. HBsAg pozitivnost duža od 6 meseci;</li> <li>b. povišena aktivnost alalaninaminotransferaze (ALT povišena &gt;2,5 odnosno &gt;100 IU/ml);</li> <li>c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze;</li> <li>d. viremia (HBV DNK) ≤ 10<sup>7</sup> kopija /ml krv.</li> </ul> </ul>	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
0328604	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (135 mcg/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	13,307,50	26 mcg	2,562,93	-	<p>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovan virusom hepatita C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. virusološki profili: <ul style="list-style-type: none"> <li>- anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci,</li> <li>- pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa;</li> </ul> </li> <li>b. bioheminski nalaz: <ul style="list-style-type: none"> <li>- bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili</li> <li>- sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza;</li> </ul> </li> <li>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza);</li> <li>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove;</li> <li>e. bolesnici koji apstiriraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neupoznajata/poznajata;</li> <li>f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom. Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatita C i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatita C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremija se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.</li> </ul> <p>2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. HBsAg pozitivnost duža od 6 meseci;</li> <li>b. povišena aktivnost alaninaminotransferaze (ALT povišena &gt;2,5 odnosno &gt;100 IU/ml);</li> <li>c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze;</li> <li>d. viremija (HBV DNK) ≤ 10<sup>7</sup> kopija /ml krvi.</li> </ul>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328603	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (180 mcg/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	17,743,30	26 mcg	2,562,92	-	<p>1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovan virusom hepatita C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. virusološki profili: <ul style="list-style-type: none"> <li>- anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci,</li> <li>- pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa;</li> </ul> </li> <li>b. bioheminski nalaz: <ul style="list-style-type: none"> <li>- bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili</li> <li>- sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza;</li> </ul> </li> <li>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza);</li> <li>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove;</li> <li>e. bolesnici koji apstiriraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neupoznajata/poznajata;</li> <li>f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom. Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih oboljenja jetre (hroničnog hepatita C i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatita C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremija se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja.</li> </ul> <p>2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. HBsAg pozitivnost duža od 6 meseci;</li> <li>b. povišena aktivnost alaninaminotransferaze (ALT povišena &gt;2,5 odnosno &gt;100 IU/ml);</li> <li>c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze;</li> <li>d. viremija (HBV DNK) ≤ 10<sup>7</sup> kopija /ml krvi.</li> </ul>	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
0015120	L03AX13	glatiramer acetat	COPAXONE	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 28 po 1 ml (20 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Industries Ltd.; Teva Pharmaceuticals Europe B.V.	Izrael; Holandija	76,104.20	20 mg	2,718.01	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015121	L03AX16	pleriksafor	MOZOBIL	rastvor za injekciju	boćica, 1 po 1,2ml; 20mg/ml	Genzyme Limited	Velika Britanija	656,010.50	16,8mg	459,207.37	-	1.Kod pacijenata obolelih od non-Hodgkin limfoma ili multiplog mijeloma koji su predhodno imali bar jednu neuspešnu mobilizaciju matičnih ćelija hematopoeze (prikupljeno<2x10 <sup>6</sup> CD 34+/kg telesne mase) (Z94). 2. Kod pacijenata obolelih od non-Hodgkin limfoma ili multiplog mijeloma kod kojih u toku mobilizacije, nakon 5 dana primene G-CSF- broj matičnih ćelija hematopoeze u perifernoj krvi nije dostigao odgovarajući nivo koji je potreban za ulazak u proces aferoze (broj matičnih ćelija hematopoeze <20CD34+/µL periferne krvi) ili kod pacijenata koji su prikupili <2x10 <sup>6</sup> CD34+ ćelija/kg u manje od 3 aferenzena postupka u okviru jedne mobilizacije (Z94).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijalista hematologije zdravstvene ustanove koja obavlja transplantaciju matičnih ćelija hematopoeze.
0014310	L04AB01	etanercept	ENBREL	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 4 po 1ml (25mg/1ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	43,434.30	7 mg	3,040.40	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana netoleranca na metotreksat; b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat; c) artritis povezan sa entezitismom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netoleranca na konvencionalnu terapiju 2.Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Anklozirajući 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 periferne artritis i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije; 5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 ili BSA ≥ 10 ili DLQI ≥ 10) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoidne, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	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
0014312	L04AB01	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	86.811,20	7 mg	3,038,39	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) polarartritis (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) psorijazični 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. Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. 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 artritis 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. Psorijazični artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (<math>PASI \geq 10</math> ili <math>BSA \geq 10</math> ili <math>DLQI \geq 10</math>) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranje 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.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014313	L04AB01	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	86.811.20	7 mg	3,038.39	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoидни 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 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 antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mesece (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</li> <li>b) prisustvo perifernog artritis 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. 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;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (<math>PASI \geq 10</math> i/ili <math>BSA \geq 10</math> i/ili <math>DLQI \geq 10</math>) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranje primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoidne, 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	REMICALE	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 100 mg	Janssen Biologics B.V.	Holandija	58.208.10	3,75 mg	2,182.80	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorični tip sa/bez fistule kod pacijentata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijentata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidne i imunomodulatorne (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 aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije;</p> <p>4. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1.2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>5. 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 mesece (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</li> <li>b) prisustvo perifernog artritis 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>	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 proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena	
0014204	L04AB02	infliksimab	REMSIMA		prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	40.745,70	3,75 mg	1.527,96	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorični tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju.</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatorе (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>3. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo 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 meseci terapije;</p> <p>4. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>5. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</li> <li>b) prisustvo periferognog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci).</li> </ul>	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014221	L04AB02	infliksimab	INFLECTRA		prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg	Hospira Enterprises B.V	Holandija	40.745,70	3,75 mg	1.527,96	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorični tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatorе (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>3. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo 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 meseci terapije;</p> <p>4. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>5. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</li> <li>b) prisustvo periferognog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci).</li> </ul>	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
0014202	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	AbbVie Biotechnology GmbH	Nemačka	100,749,60	2,9 mg	3,652,17	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) polartritis (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 entezitom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intoleranti 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 antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</li> <li>b) prisustvo perifernog artritsa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</li> </ul> <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatorе (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014205	L04AB06	golimumab	SIMPONI	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni šprica, 1 po 0,5 ml (50 mg/0,5 ml)	Janssen Biologics B.V.	Holandija	98,580,00	1,66 mg	3,272,86	-	<p>1. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB ) u toku šest meseci terapije;</p> <p>2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. 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 tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</li> <li>b) prisustvo perifernog artritsa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</li> </ul> <p>4. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidе и имуномодулаторе (6-меркаптопурин или азатиоприн), односно који не подносе или имају медицинске конtrainдикације за такву терапију;</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
0014400	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	14,694.50	20mg	3,673.63	-	1. a) Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima b) Juvenilni 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.
0014401	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (200 mg/10 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	36,729.20	20mg	3,672.92	-	1. a) Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima b) Juvenilni 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	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 20 ml (400 mg/20 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	74,296.70	20mg	3,714.84	-	1. a) Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima b) Juvenilni 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.
0059102	M05BA03	pamidronска kiselina	AREDIA	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	ličiločica sa rastvaračem, 2 po 10 ml (30 mg)	Novartis Pharma AG	Švajcarska	3,405.30	60 mg	3,405.30	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijska koma.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059086	M05BA06	ibandronat	BONDRONAT	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 6 mg/6 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	14,232.90	6 mg	14,232.90	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijska koma.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059092	M05BA06	ibandronnska kiselina	ALVODRONIC	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 1 po 2 ml (2 mg/2 ml)	Pharmathen S.A.	Grčka	5,260.60	6 mg	15,781.80	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijska koma.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059093	M05BA06	ibandronnska kiselina	ALVODRONIC	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 6 ml (6 mg/6 ml)	Pharmathen S.A.	Grčka	14,232.90	6 mg	14,232.90	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijska koma.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.

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

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0059211	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOMETA	prašak za rastvor za infuziju	1 po 4 mg+ 5 ml rastvarača	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	5,291.40	4 mg	5,291.40	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059222	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONATE PHARMASWISS	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (4mg/5 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5,291.40	4 mg	5,291.40	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059200	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONAT Alvogen	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 5ml (4mg/5ml)	Alvogen Pharma d.o.o.; Sanochemia Pharmazeutika AG	Republika Srbija; Austrija	5,291.40	4mg	5,291.40	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059201	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONAT Alvogen	koncentrat za rastvor za infuziju	4 po 5ml (4mg/5ml)	Alvogen Pharma d.o.o.; Sanochemia Pharmazeutika AG	Republika Srbija; Austrija	21,165.40	4mg	5,291.35	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059010	M05BA08	zoledronska kiselina	ZITOMERA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 5 ml (4mg/5ml)	Actavis Italy S.P.A	Italija	5,291.40	4mg	5,291.40	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059011	M05BA08	zoledronska kiselina	ZITOMERA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 4 po 5 ml (4mg/5ml)	Actavis Italy S.P.A	Italija	21,165.40	4mg	5,291.35	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059012	M05BA08	zoledronska kiselina	ZITOMERA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 10 po 5 ml (4mg/5ml)	Actavis Italy S.P.A	Italija	52,913.50	4mg	5,291.35	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059202	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONIC ACID TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5ml (4mg/5ml)	Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company; Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Hrvatska	5,291.40	4mg	5,291.40	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059203	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONIC ACID TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 4 po 5ml (4mg/5ml)	Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company; Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Hrvatska	21,165.40	4mg	5,291.35	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059020	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONIC ACID HOSPIRA	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 5 ml (4mg/5ml)	Hospira Enterprises B.V	Holandija	5,291.40	4 mg	5,291.40	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059214	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONAT SANDOZ	koncentrat za rastvor za infuziju	plastična boćica,1 po 5ml (4mg/5ml)	Novartis Pharma Stein AG; Ebewe Pharma; Lek Farmaceutska družba D.D	Nemačka; Austrija; Slovenija	5,291.40	4 mg	5,291.40	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu ( HHM ) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC; Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
1079070	N07XX02	riluzol	RILUTEK	film tableta	blister, 56 po 50 mg	Sanofi Winthrope Industrie	Francuska	19,476.90	0,1 g	695.60	-	1. Amiotrofična lateralna skleroza - AML ( G12.2 ).	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neurologa ili neuropsihijatra Klinike za neurologiju KCS kod pacijenata koji nisu respiratorno ugroženi.