

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0128432	A02BA02	ranitidin	RANISAN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (10 mg/1 ml)	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	207.70	0,3 g	249,24	-		
0128620	A02BA02	ranitidin	RANITIDIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	207.70	0,3 g	249,24	-		
0122120	A02BC01	omeprazol	OMEPROL	prašak za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 40 mg	Sofarimex-Industria Química E Farmaceutica S.A.	Portugalija	353,30	20 mg	176,65	-	STAC; Za lečenje akutnog nevarisksnog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122751	A02BC02	pantoprazol	CONTROLOC	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 1 po 40 mg	Takeda GmbH	Nemačka	234,30	40 mg	234,30	-	STAC; Za lečenje akutnog nevarisksnog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122927	A02BC02	pantoprazol	NOLPAZA	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 40 mg	Krka d.d.	Slovenija	234,30	40 mg	234,30	-	STAC; Za lečenje akutnog nevarisksnog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122928	A02BC02	pantoprazol	NOLPAZA	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 40 mg	Krka d.d.	Slovenija	1,171,40	40 mg	234,28	-	STAC; Za lečenje akutnog nevarisksnog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122100	A02BC02	pantoprazol	PANTOPRAZOL Sandoz	prašak za rastvor za injekciju	1 po 40mg	Lek Farmaceutska družba d.d.	Slovenija	234,30	40mg	234,30	-	STAC; Za lečenje akutnog nevarisksnog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122813	A02BC05	esomeprazol	NEXIUM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 40 mg	AstraZeneca AB	Švedska	4,075,70	30 mg	305,68	-	STAC; Za lečenje akutnog nevarisksnog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0122814	A02BC05	esomeprazol	PEPTIX	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica staklena, 10 po 40mg	Hemofarm A.D.	Republika Srbija	4,075,70	30 mg	305,68	-	STAC; Za lečenje akutnog nevarisksnog krvarenja sa ograničenjem do tri dana (prije dan do 6 ampula, a sledeća dva dana do 4 ampule na dan).	
0123140	A03BB01	hioscin-butilbromid	BUSCOPAN	rastvor za injekciju	ampula, 6 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Boehringer Ingelheim Espana S.A.	Španija	204,10	60 mg	102,05	-		
0123560	A03DA02	pitofenon, feniperiñijum-bromid, metamizol-natrijum	BARALGETAS	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (10 mg + 0,1 mg + 2500mg)	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	119,60	-	-	-		
0124302	A03FA01	metoklopramid	KLOMETOL	rastvor za injekciju	ampula,10 po 2 ml (10 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	182,80	30 mg	54,84	-		
0124530	A04AA01	ondansetron	ONDASAN	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 mg/2 ml	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	1,534,90	16 mg	1,227,92	-		STAC:Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovan, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124531	A04AA01	ondasetron	ONDA	rastvor za injekciju	ampula, 4mg/2ml, 1 po 2ml	Vianex S.A.	Grčka	307,00	16 mg	1,228,00	-		STAC:Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovan, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124532	A04AA01	ondasetron	ONDA	rastvor za injekciju	ampula, 4mg/2ml,5 po 2ml	Vianex S.A.	Grčka	1,534,90	16 mg	1,227,92	-		STAC:Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovan, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124533	A04AA01	ondasetron	ONDA	rastvor za injekciju	ampula, 8mg/4ml,1 po 4ml	Vianex S.A.	Grčka	631,00	16 mg	1,262,00	-		STAC:Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovan, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124534	A04AA01	ondasetron	ONDA	rastvor za injekciju	ampula, 8mg/4ml,5 po 4ml	Vianex S.A.	Grčka	3,154,90	16 mg	1,261,96	-		STAC:Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju i kod postoperativne mučnine i povraćanja kod pacijenata kod kojih je metoklopramid kontraindikovan, kao i pacijenata kod kojih nije došlo do povoljnog terapijskog odgovora po inicijalnom parenteralnom davanju metoklopramida.
0124573	A04AA02	granisetron	GRANISETRON-TEVA	konzentrat za rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 1 ml, 1 mg/1 ml	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company	Mađarska	1,528,60	3 mg	917,16	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju.
0124570	A04AA02	granisetron	GRANISETRON-TEVA	konzentrat za rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 3 ml, 3 mg/3 ml	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company	Mađarska	2,419,60	3 mg	483,92	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju kod povraćanja uz hemio ili radioterapiju.
0124574	A04AA05	palonosetron	ALOXI	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml (0,25 mg/5 ml)	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. PharmaSwiss d.o.o.	Irska; Republika Srbija	5,437,80	0,25 mg	5,437,80	-		STAC: Prevencija akutne i odožene mučnine i povraćanja kod odraslih, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemioterapijom karcinoma zasnovanom na cisplatinu u toku tri dana hemioterapije kod svakog ciklusa.
1124587	A04AD12	aprepitant	EMEND	kapsula, tvrda	blister, 1 po 125 mg, 2 po 80 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	6,214,30	95 mg	2,071,43	-		STAC: Prevencija akutne i odožene mučnine i povraćanja kod odraslih, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemioterapijom karcinoma zasnovanom na cisplatinu u toku tri dana hemioterapije kod svakog ciklusa.
0127452	A05BA..	orinataspartat	HEPA-MERZ	rastvor za infuziju	10 po (5 g/10 ml)	Merz Pharma GmbH	Nemačka	4,784,90	-	-	-		STAC
3125300	A06AD65	makrogol 4000	FORTRANS	prašak za oralni rastvor	kesica, 4 po 74 g	Beaufour Ipsen Industrie	Francuska	762,00	-	-	-		STAC: Hospitalna priprema pacijenata za kolonoskopiju i irografiju.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
4129930	A07EA06	budesonid	BUDENOFAK	rekalna pena	kontejner pod pritiskom sa ventilom za doziranje, 14 po 1.2g (2mg/doza)	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	6.696,20	1 doza	478,30	-	Ulcerozni kolitis (K51)	
5129473	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	rekalna suspenzija	boca plasticka, 7 po 60 ml (4 g/60 ml)	Dr Falk Pharma GmbH	Nemačka	3.348,10	1,5 g	179,36	-	Lečenje ulceroznog kolitisa (K51) kao monoterapija ili u kombinaciji sa kortikosteroidom.	
5129132	A07EC02	mesalazin	PENTASA	rekalna suspenzija	bodičica, 7 po 100 ml (1 g/100 ml)	Ferring-Lečiva, A.S.	Češka	1.918,00	1,5 g	411,00	-	Ulcerozni kolitis (K51)	
0051750	A11DA01	tiamin	VITAMIN B1 ALKALOID	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	2.049,30	50 mg	20,49	-		
0052184	A11EA..	vitamini B-kompleksa (tiamin, riboflavin, piridoksin, nikotinamid, kalijum-pantotenat, cijanokobalamin)	BEVIPLEX	liofilizat za rastvor za injekciju	5 x (40 mg + 4 mg + 8 mg + 100 mg + 10 mg +0,004 mg)	Galenika a.d.	Republika Srbija	613,50	-	-	-		
0051845	A11GA01	askorbinska kiselina	VITAMIN C	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 5 ml (500 mg/5 ml)	Galenika a.d. Beograd	Republika Srbija	1.918,30	0,2 g	15,35	-		
0051351	A11HA02	piridoksin (vitamin B6)	BEDOXIN	injekcija	ampula, 50 po 50 mg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.050,60	0,16 g	67,24	-		
0050150	A11JA..	retinol, fitomenadijon, ergokaliferol, tokoferol	VITALIPID N INFANT	koncentrat za emulziju za infuziju	ampula, 10 po 10 ml (135,3 mcg/ml + 20 mcg/ml + 1 mcg/ml + 0,64 mg/ml)	Fresenius Kabi AB	Švedska	2.959,00	-	-	-	Deficit liposolubilnih vitamina A, D2, E, K1 uzrokovani različitim oboljenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90). Lek se primenjuje samo kod dece do 11 godina starosti.	
0050151	A11JA..	retinol, fitomenadijon, ergokaliferol, tokoferol	VITALIPID N ADULT	koncentrat za emulziju za infuziju	ampula, 10 po 10 ml (194,1 mcg/ml + 15 mcg/ml + 0,5 mcg/ml + 0,91 mg/ml)	Fresenius Kabi AB	Švedska	2.353,40	-	-	-	Deficit liposolubilnih vitamina A, D2, E, K1 uzrokovani različitim oboljenjima koji u osnovi imaju malapsorpciju ili malnutriciju (K90).	
1174015	A16AA..	alfa-oks-(R,S)-izoleucin, kalijumova so, alfa-oks-leucin, kalijumova so, alfa-oks-fenilalanin, kalijumova so, alfa-oks-valin, kalijumova so, alfa-hidroksi-(R,S)-metionin, kalijumova so, lisin, treonin, triptofan, histidin, tirozin	KETOSTERIL	film tabletta	blister, 100 po (67 mg + 101 mg + 68 mg + 86 mg + 59 mg + 75 mg + 53 mg + 23 mg + 38 mg + 30 mg)	Fresenius Kabi Deutschland GmbH Beijng; Fresenius Kabi Pharmaceutical Co. Ltd; Labesfal-Laboratorios Almira S.A.	Nemačka; Kina; Portugalska	4.906,50	-	-	-	Prevencija i terapija oštećenja nastalih usled poremećaja metabolizma proteina u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji uz smanjeni unos proteina putem hrane od 40g/dan (za odrasle) i manje, tj. kod pacijenata sa brzinom glomerularne filtracije (GFR) između 5 i 15 ml/min. Neophodna je primena Ketosteril tabletta sve dok je GFR ispod 25 ml/min.	
0062036	B01AB01	heparin	HEPARIN	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5000 i.j./1 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	426,00	10000 i.j.	170,40	-		
0062037	B01AB01	heparin	HEPARIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 25000 i.j./5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	3.126,20	10000 i.j.	125,05	-		
0062039	B01AB01	heparin-natrijum	HEPARIN PANPHARMA	rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 5 ml (25000 i.j./5 ml)	Panpharma u saradnji sa Rotexmedica GmbH, Nemačka	Francuska	3.126,20	10000 i.j.	125,05	-		
0062161	B01AB02	antitrombin III	ANTITROMBIN III BAXTER	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	1 po 10 ml (500 i.j./10 ml)	Baxter AG	Austrija	26.162,40	2100 i.j.	109.882,08	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062162	B01AB02	antitrombin III	ANTITROMBIN III BAXTER	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	1 po 20 ml (1000 i.j./20 ml)	Baxter AG	Austrija	52.324,50	2100 i.j.	109.881,45	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062170	B01AB02	antitrombin III	KYBERNIN P 500	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	liobočica sa rastvaračem, 1 po 500 i.j.	CSL Behring GmbH	Nemačka	26.162,40	2100 i.j.	109.882,08	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062163	B01AB02	antitrombin III	ATENATIV 500	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 i.j./ ml)	Octapharma AB	Švedska	26.162,40	2100 i.j.	109.882,08	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062164	B01AB02	antitrombin III	ATENATIV 1000	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 20 ml (50 i.j./ ml)	Octapharma AB	Švedska	52.324,50	2100 i.j.	109.881,45	-	Profilaksa i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0062165	B01AB02	antitrombin III	ATENATIV 1500	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 30 ml (50 i.j./ ml)	Octapharma AB	Švedska	56.364,00	2100 i.j.	78.909,60	-	Profilaksika i lečenje tromboembolijskih komplikacija urođenog nedostatka antitrombina III.	
0062210	B01AB04	dalteparin- natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 10 po 2500 i.j./0.2 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	1.680,00	2500 i.j.	168,00	-	1. Pre i postoperativna profilaksika tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikagulanasa na predlog specijalista, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksika kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksika venske tromboembolijske bolesti kod trudnice sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksika ponovljenih gubitaka ploda kod trudnice sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062211	B01AB04	dalteparin- natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 10 po 5000 i.j./0.2 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	3.112,80	2500 i.j.	155,64	-	1. Pre i postoperativna profilaksika tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikagulanasa na predlog specijalista, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksika kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksika venske tromboembolijske bolesti kod trudnice sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksika ponovljenih gubitaka ploda kod trudnice sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0062212	B01AB04	dalteparin- natrijum	FRAGMIN	rastvor za injekciju/injuziju	ampula,10 po 10000 i.j./1 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	4,840.10	2500 i.j.	121.00	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijalista 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobacajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062205	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom šprici	napunjen injekcioni špic sa iglom, 10 po 0,2 ml (2000 i.j./0,2 ml)	Sanofi Winthrop Industrie; ChinoIn Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	2,095.10	2000 i.j.	209.51	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijalista 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobacajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	
0062206	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom šprici	napunjen injekcioni špic sa iglom, 10 po 0,4 ml (4000 i.j./0,4 ml)	Sanofi Winthrop Industrie; ChinoIn Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	3,850.00	2000 i.j.	192.50	-	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijalista 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobacajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0062207	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric sa iglom, 10 po 0,6 ml (6000 i.j./0,6 ml)	Sanofi Winthrop Industrie; Chirion Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	5,065.90	2000 i.j.	168.86	-	1. Pre i postoperativna profilaksma tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijalista 3. Profilaksma kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksma venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksma ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobaćajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	
0062208	B01AB05	enoksaparin	CLEXANE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric sa iglom, 10 po 0,8 ml (8000 i.j./0,8 ml)	Sanofi Winthrop Industrie; Chirion Pharmaceutical Chemical Works Co.Ltd.	Francuska; Mađarska	5,753.80	2000 i.j.	143.85	-	1. Pre i postoperativna profilaksma tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijalista 3. Profilaksma kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksma venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksma ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobaćajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom. 6. U lečenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).	
0062300	B01AB06	nadroparin kalciјum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu; 10 po 2850 i.j./0,3ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	1,793.90	2850 i.j.	179.39	-	1. Pre i postoperativna profilaksma tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijalista 3. Profilaksma kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksma venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; Profilaksma ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobaćajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0062400	B01AB06	nadoparin kalcijum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 3800 i.j./0,4ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	1,973.30	2850 i.j.	148.00	-	1. Pre i postoperativna profilaksma tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikagulansasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksma kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratore insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q. infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksma venske tromboemboljske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; profilaksma ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobacajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0062302	B01AB06	nadoparin kalcijum	FRAXIPARINE	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10 po 5700 i.j./0,6ml	Aspen Notre Dame de Bondeville	Francuska	2,867.60	2850 i.j.	143.38	-	1. Pre i postoperativna profilaksma tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Lečenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikagulansasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksma kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno immobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratore insuficijencije, teških infekcija) 4. Lečenje nestabilne angine pektoris, non Q. infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksma venske tromboemboljske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedelja postpartalno; profilaksma ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobacajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.	
0064052	B01AD01	streptokinaza	STREPTASE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 1500000 i.j.	CSL Behring GmbH	Nemačka	12,779.00	1,5 Mi.j.	12,779.00	-		STAC
0064130	B01AD02	alteplaza	ACTILYSE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	ličiločica sa rastvaračem, 1 po 50 ml (50 mg/50 ml)	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	48,442.50	0,1 g	96,885.00	-		STAC
0064060	B01AD11	tenektoplaza	METALYSE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	ličiločica sa rastvaračem u špricu, 1 po 10 ml (50 mg/10 ml)	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	115,704.40	40 mg	92,563.52	-		
1069611	B01AE07	dabigatraneteksilat	PRADAXA	kapsula, tvrdla	blister, 30 po 75 mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG	Nemačka	3,571.80	300 mg	476.24	-	Prevencija venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvalu zamene kuka ili kolena.	STAC
1069614	B01AE07	dabigatraneteksilat	PRADAXA	kapsula, tvrdla	blister, 30 po 110 mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG	Nemačka	3,571.80	300 mg	324.71	-	Prevencija venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvalu zamene kuka ili kolena.	STAC
0062420	B01AX05	fondaparinux-natrijum	ARIXTRA	rastvor za injekciju	rastvor za injekciju, napunjeno injekcioni špric, 10 po 2,5mg/0,5 ml	Glaxo Wellcome Production	Francuska	5,098.20	2,5mg	509.82	-	1. Nestabilna angina ili infarkt miokarda bez elevacije ST segmenta (UA/NSTEMI) kod pacijenata kod kojih nije indikovano urgentno (manje 120 minuta) invazivno lečenje (PCI); 2. Infarkt miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI) kod pacijenata koji se leče trombolicima ili koji u početku ne smiju da dobiju drugi oblik reperfuzivne terapije.	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
1069600	B01AF01	rivaroksaban	XARELTO	film tableta	blister, 10 po 10 mg	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Pharma AG	Italija; Nemačka	2,473.10	10 mg	247.31	-	Prevencija venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvalu zamene kuka ili kolena.	STAC
1068025	B01AF02	apiksaban	ELIQUIS	film tablete	blister, 10 po 2,5 mg	Bristol Myers Squibb S.R.L	Italija	1,075.50	10mg	430.20	-	Prevencija venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvalu zamene kuka ili kolena.	STAC
1068026	B01AF02	apiksaban	ELIQUIS	film tablete	blister, 60 po 2,5 mg	Bristol Myers Squibb S.R.L	Italija	6,453.00	10mg	430.20	-	Prevencija venske tromboembolije kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvalu zamene kuka ili kolena.	STAC
0065040	B02AA02	traneksaminska kiselina	TRANEXAMIC MEDOCHEMIE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 5 ml (500 mg/5 ml)	Medochemie Ltd. (Ampoule injectable facility)	Kipar	526.80	2 g	210.72	-	1. Lokalna fibrinoliza - kratkotrajna primena u profilaksi i lečenju kod pacijenata koji su pod velikim rizikom od krvarenja tokom i posle operacije kod prostatektomije, konizacije cervika i hirurških procedura i dentalnih ekstrakcija kod bolesnika sa hemofilijom; 2. Sistemski fibrinoliza - hemoragijske komplikacije povezane sa tromboličkom terapijom i krvarenje povezano sa diseminovanom intravaskularnom koagulacijom, kod koje je predominantna aktivacija fibrinolitičkog sistema.	
0050970	B02BA01	fitomenadion (vitamin K1)	KONAKION MM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 mg/1 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	234.30	20 mg	93.72	-		
0050974	B02BA01	fitomenadion (vitamin K1)	KONAKION MM	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 mg/0,2 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	283.70	20 mg	567.40	-		
9067081	B02BC30	fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalcijum hidrid	BERIPLAST P Combi-Set 1ml	prašak i rastvarač za lepk na tkivo	boćica, 4 po 1 ml (90 mg+ 60 U + 1000 KIU + 500 i.j.+ 5,9 mg)/ml	CSL Behring GmbH	Nemačka	11,337.40	-	-	-		STAC
9067082	B02BC30	fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalcijum hidrid	BERIPLAST P Combi-Set 3ml	prašak i rastvarač za lepk na tkivo	boćica, 4 po 3 ml (270 mg+ 180 U + 3000 KIU + 1500 i.j.+ 17,7 mg)/3 ml	CSL Behring GmbH	Nemačka	33,256.70	-	-	-		STAC
0066014	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	OCTANATE 250	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (50 i.j./ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H; Octapharma AB; Octapharma S.A.S.	Austrija; Švedska; Francuska	14,912.20	500 i.j.	29,824.40	-		
0066012	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	OCTANATE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (50 i.j./ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H	Austrija	27,337.10	500 i.j.	27,337.10	-		
0066013	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	OCTANATE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (100 i.j./ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H; Octapharma AB; Octapharma S.A.S.	Austrija; Švedska; Francuska	54,445.90	500 i.j.	27,222.95	-		
0066102	B02BD02	koagulacioni faktor VIII (antihemofili faktor VIII)	EMOCLOT	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	liobocića sa rastvaračem, 1 po 500 i.j./ 10 ml rastv.	Kedron S.P.A.	Italija	27,337.10	500 i.j.	27,337.10	-		
0066103	B02BD02	koagulacioni faktor VIII (antihemofili faktor VIII)	EMOCLOT	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	liobocića sa rastvaračem, 1 po 1000 i.j./ 10 ml rastv.	Kedron S.P.A.	Italija	54,445.90	500 i.j.	27,222.95	-		
0066610	B02BD02	koagulacioni faktor VIII (antihemofili faktor VIII)	BERIATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 2,5 ml (250 i.j./2,5 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	14,912.20	500 i.j.	29,824.40	-		
0066611	B02BD02	koagulacioni faktor VIII (antihemofili faktor VIII)	BERIATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 i.j./5 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	27,337.10	500 i.j.	27,337.10	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0066612	B02BD02	koagulacioni faktor VIII (antihemofilički faktor VIII)	BERIATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000 i.j./10 ml)	ZLB Behring GmbH	Nemačka	54,445,90	500 i.j.	27,222,95	-		
0066630	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobocića, 1 po 250 i.j. (50 i.j./ml + 5ml vode za inj.)	Biostest Pharma GmbH	Nemačka	14,912,20	500 i.j.	29,824,40	-		
0066631	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobocića, 1 po 500 i.j. (50 i.j./ml + 10ml vode za inj.)	Biostest Pharma GmbH	Nemačka	27,337,10	500 i.j.	27,337,10	-		
0066632	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMOCTIN SDH	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobocića, 1 po 1000 i.j. (100 i.j./ml + 10 ml vode za inj.)	Biostest Pharma GmbH	Nemačka	54,445,90	500 i.j.	27,222,95	-		
0066907	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	KOATE-DVI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem 1 po 5 ml (250 i.j./5 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	14,912,20	500 i.j.	29,824,40	-		
0066908	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	KOATE-DVI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem 1 po 5 ml (500 i.j./5 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	27,337,10	500 i.j.	27,337,10	-		
0066906	B02BD02	koagulacioni faktor VIII, humani	KOATE-DVI	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem 1 po 10 ml (1000 i.j./10 ml)	Grifols Therapeutics INC.	SAD	54,445,90	500 i.j.	27,222,95	-		
0066905	B02BD02	oktokog alfa	KOGENATE BAYER	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špic za rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2,5 ml (500 i.j./2,5 ml)	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.	Italija	27,337,10	500 i.j.	27,337,10	-		
0066903	B02BD02	oktokog alfa	KOGENATE BAYER	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špic za rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2,5 ml (250 i.j./2,5 ml)	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.	Italija	14,912,20	500 i.j.	29,824,40	-		
0066901	B02BD02	oktokog alfa	KOGENATE BAYER	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špic za rastvaračem (sa bioset priborom) 1 po 2,5 ml (1000 i.j./2,5 ml)	Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.	Italija	54,445,90	500 i.j.	27,222,95	-		
0066909	B02BD02	oktokog alfa	RECOMBINATE 250	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobocića sa rastvaračem (komplet BAXJECT II), 1 po 10 ml (250 i.j./10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	14,912,20	500 i.j.	29,824,40	-		
0066910	B02BD02	oktokog alfa	RECOMBINATE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobocića sa rastvaračem (komplet BAXJECT II), 1 po 10 ml (500 i.j./10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	27,337,10	500 i.j.	27,337,10	-		
0066911	B02BD02	oktokog alfa	RECOMBINATE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobocića sa rastvaračem (komplet BAXJECT II), 1 po 10 ml (1000 i.j./10 ml)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	54,445,90	500 i.j.	27,222,95	-		
0066918	B02BD02	oktokog alfa	ADVATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250 i.j./5ml)	Baxter S.A.	Belgija	14,912,20	500 i.j.	29,824,40	-		
0066917	B02BD02	oktokog alfa	ADVATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 i.j./5ml)	Baxter S.A.	Belgija	27,337,10	500 i.j.	27,337,10	-		
0066916	B02BD02	oktokog alfa	ADVATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (1000 i.j./5ml)	Baxter S.A.	Belgija	54,445,90	500 i.j.	27,222,95	-		
0066770	B02BD02	morotokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špic za rastvaračem, 1 po 4 ml (250 i.j./4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	14,912,20	500 i.j.	29,824,40	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0066771	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (500 i.j./4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	27,337.10	500 i.j.	27,337.10	-		
0066772	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (1000 i.j./4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	54,445.90	500 i.j.	27,222.95	-		
0066773	B02BD02	moroktokog alfa	REFACTO AF	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 4 ml (2000 i.j./4 ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	108,891.80	500 i.j.	27,222.95	-		
0066044	B02BD03	antiinhibitorski kompleks faktora VIII	FEIBA NF	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	1 po 20 ml (500 i.j./20 ml)	Baxter AG	Austrija	50,887.80	10000 i.j.	1,017,756.00	-	Za dokazane inhibitore na koagulacioni faktor VIII i faktor IX, na osnovu misljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije.	
0066007	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	OCTANINE F	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500 i.j./5 ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H	Austrija	24,711.20	350 i.j.	17,297.84	-		
0066010	B02BD04	koagulacioni faktor IX,humani	AIMAFIX	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	lobičica sa rastvaračem u lobici, 1 po 10 ml (500 i.j./10 ml)	Kedron S.P.A.	Italija	24,711.20	350 i.j.	17,297.84	-		
0066171	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	IMMUNINE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (600 i.j./5 ml)	Baxter AG	Austrija	28,170.00	350 i.j.	16,432.50	-		
0066008	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	BERININ P	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	lobičica sa rastvaračem u lobici, 1 po 5 ml (600 i.j./5 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	23,515.50	350 i.j.	13,717.38	-		
0066502	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	HAEMONINE 250	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (50 i.j./ml)	Biostest Pharma GmbH	Nemačka	12,355.60	350 i.j.	17,297.84	-		
0066501	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	HAEMONINE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (100 i.j./ml)	Biostest Pharma GmbH	Nemačka	24,711.20	350 i.j.	17,297.84	-		
0066500	B02BD04	koagulacioni faktor IX, humani	HAEMONINE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (100 i.j./ml)	Biostest Pharma GmbH	Nemačka	49,422.40	350 i.j.	17,297.84	-		
0066110	B02BD05	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250i.j/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	12,355.60	450 i.j.	22,240.08	-		
0066111	B02BD05	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500i.j/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	24,711.20	450 i.j.	22,240.08	-		
0066112	B02BD05	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (1000i.j/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	49,422.40	450 i.j.	22,240.08	-		
0066113	B02BD05	nonakog alfa	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 5 ml (2000i.j/5ml)	Wyeth Farma S.A.	Španija	98,844.80	450 i.j.	22,240.08	-		
0066200	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), koagulacioni faktor VIII, humani	HAEMATE P 250	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (600i.j./5mL+250i.j./5mL)	CSL Behring GmbH	Nemačka	19,621.70	7200 i.j.	565,104.96	-	Terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom (hemofilija A) ili stecenom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0066201	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), koagулацијија фактор VIII, хумани	HAEMATE P 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1200.i./10ml+500.i./10 ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	39,243.50	7200 i.j.	565,106.40	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stičenom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066202	B02BD06	von Willebrand-ov faktor (vWF:RCof), koagулацијија фактор VIII, хумани	HAEMATE P 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 15 ml (2400.i./15ml+1000.i./1 5ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	78,486.80	7200 i.j.	565,104.96	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stičenom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066700	B02BD06	коагулациони фактор VIII, хумани, von Willebrand-ов фактор (vWF:RCof)	WILATE 450	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem , 1 po 5 ml (450.i./5 ml + 400.i./5 ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H	Austrija	39,243.50	7200 i.j.	565,106.40	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stičenom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066701	B02BD06	коагулациони фактор VIII, хумани, von Willebrand-ов фактор (vWF:RCof)	WILATE 900	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (900.i./10 ml + 800.i./10 ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H	Austrija	78,486.80	7200 i.j.	565,104.96	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stičenom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066210	B02BD06	коагулациони фактор VIII, хумани, von Willebrand-ов фактор (vWF:RCof)	IMMUNATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (250.i./5 ml + 190.i./5 ml)	Baxter AG	Austrija	13,610.40	7200 i.j.	391,979.52	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stičenom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066212	B02BD06	коагулациони фактор VIII, хумани, von Willebrand-ов фактор (vWF:RCof)	IMMUNATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 5 ml (500.i./5ml + 375.i./5 ml)	Baxter AG	Austrija	27,220.80	7200 i.j.	391,979.52	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stičenom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066211	B02BD06	коагулациони фактор VIII, хумани, von Willebrand-ов фактор (vWF:RCof)	IMMUNATE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 10 ml (1000.i./10 ml + 750.i./10 ml)	Baxter AG	Austrija	54,441.60	7200 i.j.	391,979.52	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stičenom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066702	B02BD06	коагулациони фактор VIII, хумани, von Willebrand-ов фактор (vWF:RCof)	WILATE 500	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem 1 po 5ml (500.i./5ml + 500.i./5ml)	Octapharmapharm azetika Produktionsges.M.B.H	Austrija	39,243.50	7200i.j	565,106.40	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stičenom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066703	B02BD06	коагулациони фактор VIII, хумани, von Willebrand-ов фактор (vWF:RCof)	WILATE 1000	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem 1 po 10ml (1000.i./10ml + 1000.i./10ml)	Octapharmapharm azetika Produktionsges.M.B.H	Austrija	78,486.80	7200i.j	565,104.96	-	Terapija i profilakska krvarenja kod pacijenata sa kongenitalnom hemofilijom A ili stičenom deficijencijom faktora VIII, Von Willebrandova bolest sa deficijencijom faktora VIII.	
0066602	B02BD08	eptakog alfa (aktivirani)	NOVOSEVEN	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem 1 po 1 ml (1mg/1 ml)	Novo Nordisk A/S	Danska	74,018.10	2500000 i.j.	3,700,905.00	-	Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitorne na faktore VIII ili IX>5 BU, odnosno kod pacijenata sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljivanje snažnog anamnestičkog odgovora na primenu faktora VIII ili IX, te urođeni deficit faktora VII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centru za lečenje hemofilije.	
0066000	B02BD08	eptakog alfa (aktivirani)	NOVOSEVEN	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špic sa rastvaračem, 1 po 1 ml (1mg/1ml)	Novo Nordisk A/S	Danska	74,018.10	2500000 i.j.	3,700,905.00	-	Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitorne na faktore VIII ili IX>5 BU, odnosno kod pacijenata sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljivanje snažnog anamnestičkog odgovora na primenu faktora VIII ili IX, te urođeni deficit faktora VII, a na osnovu mišljenja hematologa ili interniste ili pedijatra u centru za lečenje hemofilije.	
0066070	B02BX01	etamsilat	DICYNONE	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (250 mg/ 2 ml)	Lek farmaceutska družba d.d.	Slovenija	1,194.20	-	-	-		
0060250	B03AC02	gvožđe (III) hidroksid saharoza kompleks	FERROVIN	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 100 mg/5 ml	Rafarm S.A.	Grčka	3,444.30	0,1 g	688.86	-	STAC	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0060251	B03AC02	gvožđe (III)-hidroksid sahroza kompleks	FERRUM Sandoz	konzentrat za rastvor za infuziju	5 po 5ml (100mg/5ml)	Salutae Pharma GMBH	Nemačka	3.444,30	0,1 g	688,86	-		STAC
0051560	B03BA03	hidroksokobalamin	OHB 12	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2500 mcg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	388,40	20 mcg	0,62	-		
0179350	B05AA01	albumin, humani	HUMAN ALBUMIN OCTAPHARMA 5%	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 250 ml (50g/L)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H	Austrija	4.906,80	-	-	-	STAC; Nadoknada volumena; druga linija terapije (kada je primena artifijajnih koloida kontraindikovana ili kada je postignuta maksimalna doza za koloid); opekotine; hiperbilirubinemija kod neonata i terapijska zamena plazme.	
0179351	B05AA01	albumin, humani	HUMAN ALBUMIN OCTAPHARMA 20%	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 ml (200g/L)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H	Austrija	3.705,30	-	-	-		STAC
0179315	B05AA01	albumin	HUMAN ALBUMIN 20% BAXTER	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50 ml 20%	Baxter AG	Austrija	3.705,30	-	-	-		STAC
0179323	B05AA01	albumin	UMAN ALBUMIN	rastvor za infuziju	1 po 50 ml 20%	Kedron S.P.A.	Italija	3.705,30	-	-	-		STAC
0179046	B05AA01	albumin, humani	LJUDSKI ALBUMIN 20%	rastvor za infuziju	1 po 10 ml 20%	Institut za transfuziju krvi Srbije	Republika Srbija	784,70	-	-	-		STAC
0179048	B05AA01	albumin, humani	LJUDSKI ALBUMIN 20%	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 ml (20%)	Institut za transfuziju krvi Srbije	Republika Srbija	3.924,20	-	-	-		STAC
0179190	B05AA01	albumin	HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 ml (20%)	CSL Behring GmbH	Nemačka	3.705,30	-	-	-		STAC
0179360	B05AA01	albumin, humani	ALBIOMIN 20%	rastvor za infuziju	staklena boćica, 1 po 50 ml (20%)	Biostest Pharma GmbH	Nemačka	3.705,30	-	-	-		STAC
0179188	B05AA01	albumin, humani	FLEXBUMIN 20%	rastvor za infuziju	kesa, 24 po 50 ml (20%)	Baxter AG	Austrija	88.927,20	-	-	-		STAC
0179187	B05AA01	albumin, humani	FLEXBUMIN 20%	rastvor za infuziju	kesa, 12 po 100 ml (20%)	Baxter AG	Austrija	88.927,20	-	-	-		STAC
0179003	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 20%	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50ml (200g/l)	Octapharmapharm azetika Produktionsges. M.B.H Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	3.705,30	-	-	-		STAC
0179004	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 20%	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100ml (200g/l)	Octapharmapharm azetika Produktionsges. M.B.H Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	7.410,60	-	-	-		STAC
0179001	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 5%	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100ml (50g/l)	Octapharmapharm azetika Produktionsges. M.B.H Octapharma S.A.S; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	1.975,30	-	-	-		STAC

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0179002	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 5%	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 250ml (50g/l)	Octapharmapharm azeitika Produktionsges. M.B.H Octapharma S.A.S.; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	4,906.80	-	-	-		STAC
0179000	B05AA01	albumin, humani	ALBUNORM 5%	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 500ml (50g/l)	Octapharmapharm azeitika Produktionsges. M.B.H Octapharma S.A.S.; Octapharma AB; Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland MBH;	Austrija; Francuska; Švedska; Nemačka;	9,846.40	-	-	-		STAC
0179345	B05AA07	hidroksietilskrob, natrijum hlorid	HETASORB 6%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (60 g/l + 9 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	693.80	-	-	-		STAC
0179346	B05AA07	hidroksietilskrob, natrijum hlorid	HETASORB 10%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (100 g/l + 9 g/l)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	731.40	-	-	-		STAC
0179355	B05AA07	hidroksietilskrob, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-acetat, jabučna kiselina	TETRASPIN 6%	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (60 g/l + 6,252 g/l + 298,4 mg/l + 367,5 mg/l + 203,3 mg/l + 3,266 g/l + 671 mg/l)	B.Braun Medical SA	Švajcarska	6,937.50	-	-	-		STAC
0179357	B05AA07	hidroksietilskrob, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-acetat, jabučna kiselina	TETRASPIN 6%	rastvor za infuziju	kosa, 20 po 500 ml (60 g/l + 6,252 g/l + 298,4 mg/l + 367,5 mg/l + 203,3 mg/l + 3,266 g/l + 671 mg/l)	B.Braun Medical SA	Švajcarska	13,875.00	-	-	-		STAC
0179359	B05AA07	hidroksietilskrob, natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-acetat, jabučna kiselina	TETRASPIN 10%	rastvor za infuziju	kosa, 20 po 500 ml (100 g/l + 6,252 g/l + 298,4 mg/l + 367,5 mg/l + 203,3 mg/l + 3,266 g/l + 671 mg/l)	B.Braun Medical SA	Švajcarska	14,672.50	-	-	-		STAC
0174030	B05BA01	alanin, arginin, cistein, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, glacijalna sircetna kiselina, treonin, triptofan, valin	HEPASOL 8%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (4,64 g/l + 10,72 g/l + 0,52 g/l + 0,88 g/l + 5,82 g/l + 2,8 g/l + 10,4 g/l + 13,09 g/l + 6,88 g/l + 1,1 g/l + 5,73 g/l + 2,24 g/l + 4,42 g/l + 4,4 g/l + 0,7 g/l + 10,08 g/l)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	596.70	-	-	-		STAC

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0174041	B05BA01	alanin, arginin, asparaginska kiselina, cistein, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, taurin, treonin, triptofan, tirozin, valin	VAMINOLACT	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 100 ml (6.3g/1+4.1g/1+4.1g/1+1g/1 +7.1g/1+2.1g/1+2.1g/1+3.1g/1+7g/1+5.6g/1+1.3g/1+2.7g/1+5.6g/1+3.8g/1+300ml g/1+3.6g/1+1.4g/1+500mg/1 +3.6g/1)	Fresenius Kabi	Austrija	11,626,60	-	-	-		STAC
0174037	B05BA01	alanin, prolin, glicin, arginin, N-glicerilfosfat, jabučna kiselina	AMINOSOL 10% E	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	677,70	-	-	-		STAC
0174036	B05BA01	leucin, alanin, arginin, glicin, prolin, lizin...	AMINOSOL 15%	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	718,40	-	-	-		STAC
0174035	B05BA01	aminokiseline	AMINOSOL 10%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	474,40	-	-	-		STAC
0171110	B05BA02	sojino ulje, fosfolipidi, glicerol	LIPOVENES 10% PLR	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	7,824,60	-	-	-		STAC
0171291	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesa, 10 po 100 ml (20%)	Fresenius Kabi AB	Švedska	5,156,00	-	-	-		STAC
0171287	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesa, 1 po 250 ml, 20%	Fresenius Kabi AB	Švedska	1,041,70	-	-	-		STAC
0171289	B05BA02	ulje soje prečišćeno	INTRALIPID	emulzija za infuziju	plastična kesa, 1 po 500 ml, 20%	Fresenius Kabi AB	Švedska	1,378,40	-	-	-		STAC
0171310	B05BA02	ulje soje, rafinisano, trigliceridi, srednje dužine lanci	LIPOFUNDIN MCT/LCT 20%	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 100 ml (100 g/1 + 100 g/1)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	4,947,90	-	-	-		STAC
0171311	B05BA02	ulje soje, rafinisano, trigliceridi, srednje dužine lanci	LIPOFUNDIN MCT/LCT 20%	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 250 ml (100 g/1 + 100 g/1)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	6,871,00	-	-	-		STAC
0171312	B05BA02	ulje soje, rafinisano, trigliceridi, srednje dužine lanci	LIPOFUNDIN MCT/LCT 20%	emulzija za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (100 g/1 + 100 g/1)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	13,522,50	-	-	-		STAC
0173220	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUNDIBILE 5%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (5%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	67,20	-	-	-		
0173225	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUNDIBILE 10%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (10%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	83,40	-	-	-		
0173500	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUNDIBILE 5%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (5%)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	67,20	-	-	-		
0173501	B05BA03	glukoza	GLUCOSI INFUNDIBILE 10%	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (10%)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	83,40	-	-	-		
0173306	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 5% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 100 ml (50 g/1)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1,213,90	-	-	-		
0173305	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 5% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500ml (50 g/L)	B. Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	672,00	-	-	-		
0173307	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 5% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000ml (50 g/L)	B. Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1,364,00	-	-	-		
0173300	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 10% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 x 500ml (100g/L)	B. Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	833,70	-	-	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0173301	B05BA03	glukoza	GLUKOZA 10% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000ml (100g/L)	B.Braun Melsungen AG ; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.649,70	-	-	-		
0173900	B05BA03	glukoza	GLUCOSE 5% FRESENIUS	rastvor za infuziju	boca staklena, 49 po 100 ml (5%)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	2.974,10	-	-	-		
0173901	B05BA03	glukoza	GLUCOSE 5% FRESENIUS	rastvor za infuziju	boca staklena, 20 po 500 ml (5%)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	1.343,80	-	-	-		
0171300	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzija za infuziju	5 po 1026 ml (900 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	10.583,10	-	-	-	STAC	
0171301	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzija za infuziju	4 po 1540 ml (1400 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	11.593,00	-	-	-	STAC	
0171306	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalcijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN	emulzija za infuziju	3 po 2566 ml (2300 kcal)	Fresenius Kabi	Švedska	17.465,80	-	-	-	STAC	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0171303	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN PERIPHERAL	emulzija za infuziju	4 po 1440 ml (1000 kcal)	Fresenius Kabi	Austrija	11.486,50	-	-	-	STAC	
0171305	B05BA10	glukoza, alanin, arginin, aspartanska kiselina, glutaminska kiselina, glicin, histidin, izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, kalijum-hlorid, natrijum-glicerofosfat, magnezijum-sulfat, kalijum-hlorid, natrijum-acetat, ulje soje	KABIVEN PERIPHERAL	emulzija za infuziju	3 po 2400 ml (1700 kcal)	Fresenius Kabi	Švedska	12.205,50	-	-	-	STAC	
0171121	B05BA10	alanin, arginin,glicin,histidin, izoleucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, tirozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalijum-hlorid, maslinovo i sojno ulje, mešavina	OCLICLONEL N4-550E	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 2000 ml (11,39g/l + 6,33g/l + 5,67g/l + 2,64g/l + 3,3g/l + 4,02g/l + 3,19g/l + 2,2g/l + 3,08g/l + 3,74g/l + 2,75g/l + 2,31g/l + 0,99g/l + 0,22g/l + 3,19g/l + 2,45g/l + 5,36g/l + 2,98g/l + 1,12g/l + 200g/l + 0,74g/l + 100g/l)	Baxter S.A.	Belgija	14,450,10	-	-	-	STAC	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0171120	B05BA10	alanin, arginin,glicin,histidin, izoleucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, trozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina	OLICLINOMEL N4-550E	emulzija za infuziju	kesa, 6 po 1000 ml (11,39g/l + 6,33g/l + 5,67g/l + 2,64g/l + 3,3g/l + 4,02g/l + 3,19g/l + 2,2g/l + 3,08g/l + 3,74g/l + 2,75g/l + 2,31g/l + 0,99g/l + 0,22g/l + 3,19g/l + 2,45g/l + 5,36g/l + 2,98g/l + 1,12g/l + 200g/l + 0,74g/l + 100g/l)	Baxter S.A.	Belgija	15,084.80	-	-	-	STAC	
0171122	B05BA10	alanin, arginin,glicin,histidin, izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, trozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina	OLICLINOMEL N6-900E	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 2000 ml (17,6g/l + 9,78g/l + 8,76g/l + 4,08g/l + 5,1g/l + 6,21g/l + 4,93g/l + 3,4g/l + 4,76g/l + 5,78g/l + 4,25g/l + 3,57g/l + 1,53g/l + 0,34g/l + 4,93g/l + 6,12g/l + 5,36g/l + 4,47g/l + 1,12g/l + 300g/l + 0,74g/l + 200g/l)	Baxter S.A.	Belgija	16,929.60	-	-	-	STAC	
0171123	B05BA10	alanin, arginin,glicin,histidin, izoleucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, trozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina	OLICLINOMEL N7-1000E	emulzija za infuziju	kesa, 6 po 1000 ml (20,7g/l + 11,5g/l + 10,3g/l + 4,8g/l + 6g/l + 7,3g/l + 5,89g/l + 4g/l + 5,69g/l + 6,89g/l + 5g/l + 4,2g/l + 1,8g/l + 0,4g/l + 5,8g/l + 6,12g/l + 5,36g/l + 4,47g/l + 1,12g/l + 400g/l + 0,74g/l + 200g/l)	Baxter S.A.	Belgija	17,026.60	-	-	-	STAC	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0171124	B05BA10	alanin, arginin,glicin,histidin, izoleucin, izin, metionin, fenilalanin, prolin, serin, treonin, triptofan, trozin, valin, natrijum-acetat, natrijum-glicerofosfat, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza, kalijum-hlorid, maslinovo i sojino ulje, mešavina	OLICLINOMEL N7-1000E	emulzija za infuziju	kesa, 4 po 2000 ml (20,7g/l + 11,5g/l + 10,3g/l + 4,8g/l + 6g/l + 7,3g/l + 5,8g/l + 4g/l + 5,6g/l + 6,8g/l + 5g/l + 4,2g/l + 1,8g/l + 0,4g/l + 5,8g/l + 6,12g/l + 5,36g/l + 4,47g/l + 1,12g/l + 400g/l + 0,74g/l + 200g/l)	Baxter S.A.	Belgija	15,820,50	-	-	-		STAC
0174203	B05BA10	izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, tirozin, natrijum-acetat, natrijum-hidroksid, kalijum-acetat, magnezijum-hlorid, dinatrijum-fosfat	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E	rastvor za infuziju	boca staklena, 10 po 500 ml (5g/l, 8,8g/l, 6,85g/l, 4,4g/l, 4,7g/l, 4,2g/l, 1,6g/l, 6,2g/l, 11,5g/l, 3g/l, 10,5g/l, 12g/l, 5,6g/l, 7,2g/l, 5,5g/l, 2,3g/l, 0,4g/l, 2,858g/l, 0,36g/l, 2,453g/l, 0,508g/l, 3,581g/l)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	7,762,10	-	-	-		STAC
0171320	B05BA10	izoleucin, leucin, izin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalijum-hlorid, glukoza, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanci, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PERI	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1250 ml (1,872 g/l + 2,504 g/l + 2,272 g/l + 1,698 g/l + 2,806 g/l + 1,456 g/l + 0,496 g/l + 2,06 g/l + 2,16 g/l + 1,352 g/l + 3,88 g/l + 1,32 g/l + 1,2 g/l + 2,8 g/l + 2,72 g/l + 2,4 g/l + 0,64 g/l + 0,865 g/l + 0,435 g/l + 2,354 g/l + 0,515 g/l + 0,353 g/l + 70,4 g/l + 0,936 g/l + 5,28 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	13,973,50	-	-	-		STAC

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0171321	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalciјum-hlorid, glukozna, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PERI	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1875 ml (1,872 g/l + 2,504 g/l + 2,272 g/l + 1,568 g/l + 2,808 g/l + 1,456 g/l + 0,456 g/l + 2,08 g/l + 2,16 g/l + 1,352 g/l + 3,88 g/l + 1,32 g/l + 1,2 g/l + 2,8 g/l + 2,72 g/l + 2,4 g/l + 0,64 g/l + 0,865 g/l + 0,435 g/l + 2,354 g/l + 0,515 g/l + 0,353 g/l + 70,4 g/l + 0,936 g/l + 5,28 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	16.348,90	-	-	-	STAC	
0171322	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalciјum-hlorid, glukozna, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PERI	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 2500 ml (1,872 g/l + 2,504 g/l + 2,272 g/l + 1,568 g/l + 2,808 g/l + 1,456 g/l + 0,456 g/l + 2,08 g/l + 2,16 g/l + 1,352 g/l + 3,88 g/l + 1,32 g/l + 1,2 g/l + 2,8 g/l + 2,72 g/l + 2,4 g/l + 0,64 g/l + 0,865 g/l + 0,435 g/l + 2,354 g/l + 0,515 g/l + 0,353 g/l + 70,4 g/l + 0,936 g/l + 5,28 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	20.177,70	-	-	-	STAC	
0171323	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalciјum-hlorid, glukozna, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanca, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PLUS	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1250 ml (2,256 g/l + 3,008 g/l + 2,728 g/l + 1,88 g/l + 3,368 g/l + 1,744 g/l + 0,544 g/l + 2,496 g/l + 2,592 g/l + 1,624 g/l + 4,656 g/l + 1,584 g/l + 1,44 g/l + 3,368 g/l + 3,264 g/l + 2,88 g/l + 0,781 g/l + 0,402 g/l + 0,222 g/l + 2,747 g/l + 0,686 g/l + 0,47 g/l + 132 g/l + 1,872 g/l + 5,264 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	16.835,20	-	-	-	STAC	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0171324	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalijum-hlorid, glukozna, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanci, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PLUS	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 1875 ml (2,256 g/l + 3,008 g/l + 2,728 g/l + 1,88 g/l + 3,368 g/l + 1,744 g/l + 0,544 g/l + 2,496 g/l + 2,592 g/l + 1,624 g/l + 4,656 g/l + 1,584 g/l + 1,44 g/l + 3,368 g/l + 3,264 g/l + 2,88 g/l + 0,781 g/l + 0,402 g/l + 0,222 g/l + 2,747 g/l + 0,686 g/l + 0,47 g/l + 132 g/l + 1,872 g/l + 5,264 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	19,618,80	-	-	-		STAC
0171325	B05BA10	izoleucin, leucin, lizin, metionin, fenilalanin, treonin, triptofan, valin, arginin, histidin, alanin, glicin, asparaginska kis, glutaminska kis, prolin, serin, natrijum-hidroksid, natrijum-hlorid, natrijum-acetat, kalijum-acetat, magnezijum-acetat, kalijum-hlorid, glukozna, natrijum-dihidrogenfosfat, cink-acetat, trigliceridi, srednje dužine lanci, ulje soje	NUTRIFLEX LIPID PLUS	emulzija za infuziju	kesa, 5 po 2500 ml (2,256 g/l + 3,008 g/l + 2,728 g/l + 1,88 g/l + 3,368 g/l + 1,744 g/l + 0,544 g/l + 2,496 g/l + 2,592 g/l + 1,624 g/l + 4,656 g/l + 1,584 g/l + 1,44 g/l + 3,368 g/l + 3,264 g/l + 2,88 g/l + 0,781 g/l + 0,402 g/l + 0,222 g/l + 2,747 g/l + 0,686 g/l + 0,47 g/l + 132 g/l + 1,872 g/l + 5,264 g/l + 20 g/l + 20 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	25,487,60	-	-	-		STAC
0175260	B05BB01	natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMP. (Ringerov rastv)	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml (8,6 g/l+0,3 g/l)+ 0,33 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	79,00	-	-	-		
0175315	B05BB01	natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid	RINGEROV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (8,6 g/l+0,3 g/l)+ 0,33 g/l)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Pharmaceutical s S.A.	Nemačka; Rumunija	790,00	-	-	-		
0175316	B05BB01	natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid	RINGEROV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000 ml (8,6 g/l+0,3 g/l)+ 0,33 g/l)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	1,560,60	-	-	-		
0175515	B05BB01	natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMP. (Ringerov rastv)	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml (8,6 g/l+0,33 g/l)+ 0,33 g/l)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	79,00	-	-	-		
0175331	B05BB01	natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid	RINGEROV RASTVOR	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (8,6 g/l + 0,33 g/l + 0,3 g/l)	Bifffe Medital S.A.; Baxter Healthcare LTD; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belgija	79,00	-	-	-		
0175330	B05BB01	natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid	RINGEROV RASTVOR	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 1000 ml (8,6 g/l + 0,33 g/l + 0,3 g/l)	Bifffe Medital S.A.; Baxter Healthcare LTD; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belgija	156,10	-	-	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0175185	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR	rastvor za infuziju	boca, 1 po 500 ml (6.02 g/l + 0.373 g/l + 0.294 g/l + 3.25 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	78.00	-	-	-		
0175420	B05BB01	natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid, natrijum laktat	HARTMANOV RASTVOR	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (6 g/l + 0.4 g/l + 0.27 g/l + 3.2 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Baxter Healthcare LTD; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belgija	78.00	-	-	-		
0175421	B05BB01	natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid, natrijum laktat	HARTMANOV RASTVOR	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 1000 ml (6 g/l + 0.4 g/l + 0.27 g/l + 3.2 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Baxter Healthcare LTD; Baxter S.A.	Španija; Velika Britanija; Belgija	124.70	-	-	-		
0175320	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 500 ml (6 g/L+0.4 g/L+0.27g/L+6.24 g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A.	Nemačka; Španija; Rumunija	780.00	-	-	-		
0175321	B05BB01	natrijum-hlorid, kalijum-hlorid, kalcijum-hlorid, natrijum-laktat	HARTMANOV RASTVOR B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000 ml (6 g/L+0.4 g/L+0.27g/L+6.24 g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	1.247.00	-	-	-		
0400430	B05BC01	manitol	MANITOL	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml 20%	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	162.50	-	-	-		
0400431	B05BC01	manitol	MANITOL	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml 10%	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	175.60	-	-	-		
9175213	B05CX10	manitol, sorbitol	ISPIROL	rastvor za ispiranje besike	kesa, 5 l (5,4 g/l + 27 g/l)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.415.30	-	-	-		
9175730	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2000 ml (1,36% m/v+(13,6 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l)+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irska; Poljska	858.70	-	-	-		
9175731	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2500 ml (1,36% m/v+(13,6 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l)+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irska; Poljska	988.60	-	-	-		
9175732	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 5000 ml (1,36% m/v+(13,6 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l)+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irska; Poljska	1.370.10	-	-	-		
9175733	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2000 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l)+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irska; Poljska	858.70	-	-	-		
9175734	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2500 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l)+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irska; Poljska	988.60	-	-	-		
9175735	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 5000 ml (2,27 % m/v + (22,7 g/l)+5,38 g/l+4,48 g/l)+0,184 g/l+0,051 g/l)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irska; Poljska	1.370.10	-	-	-		
9175736	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2000 ml (3,86% m/v + (38,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l +0,184g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irska; Poljska	858.70	-	-	-		
9175737	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2500 ml (3,86% m/v + (38,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l +0,184g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irska; Poljska	988.60	-	-	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
9175738	B05D...	glukoza, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	DIANEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 5000 ml (3,86% mrv + (38,6g/l)+5,38g/l+4,48g/l +0,184g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o.	Irska; Poljska	1,370.10	-	-	-		
9175739	B05D...	tirozin, triptofan, fenilalanin, treonin, serin, prolin, glicin, alanin, valin, metionin, zoleucin, leucin, izin, histidin, arginin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-laktat, natrijum-hlorid	NUTRINEAL PD4	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2000 ml (0,3g/l+0,27g/l+0,57g/l+0,646g/l+0,51g/l+0,595g/l +0,51g/l+0,951g/l+1,393 g/l+0,85g/l+0,85g/l+1,02 g/l+0,955g/l+0,714g/l+1,071g/l+0,184g/l+0,0508g/l+4,48g/l+5,38g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	1,605.50	-	-	-		
9175741	B05D...	ikodeksistrin, natrijum-hlorid, natrijum(S)-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	EXTRANEAL	rastvor za peritonealnu dijalizu	plastična kesa 1 po 2000 ml (7,5% (75g/l)+5,4g/l+4,5g/l+0,2 57g/l+0,051g/l)	Baxter Healthcare S.A.	Irska	2,411.00	-	-	-		
9175716	B05D..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 1,5% glukoze, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 15g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,193.20	-	-	-		
9175717	B05D..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 2,3% glukoze, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 22,73g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,193.20	-	-	-		
9175718	B05D..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 4,25% glukoze, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,1838g/l + 0,1017g/l + 42,5g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,193.20	-	-	-		
9175743	B05D..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 1,5% glukoze, 1,75 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64 g/l + 3,925 g/l + 0,2573 g/l + 0,1017 g/l + 15 g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,193.20	-	-	-		
9175744	B05D..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 2,3% glukoze, 1,75 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,2573g/l + 0,1017g/l + 22,73g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,193.20	-	-	-		
9175745	B05D..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 4,25% glukoze, 1,75 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2000 ml (5,64g/l + 3,925g/l + 0,2573g/l + 0,1017g/l + 42,5g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,193.20	-	-	-		
9175702	B05D..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 4,25% glukoze, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2500 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,18 38g/L+0,1017g/L+22,73g /L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,448.00	-	-	-		
9175701	B05D..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 2,3% glukoze, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 4 po 2500 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,18 38g/L+0,1017g/L+15g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,448.00	-	-	-		
9175700	B05D..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 1,5% glukoze, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,18 38g/L+0,1017g/L+42,5g /L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,448.00	-	-	-		
9175705	B05D..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukozna	BALANCE 4,25% glukoze, 1,25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,18 38g/L+0,1017g/L+42,5g /L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3,448.00	-	-	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
9175704	B05DB..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 2.3% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000 ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+22,73g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.448,00	-	-	-		
9175703	B05DB..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	BALANCE 1.5% glukoze, 1.25 mmol/l kalcijuma	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000ml (5,64g/L+3,925g/L+0,1838g/L+0,1017g/L+15g/L)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	3.448,00	-	-	-		
9175117	B05DB..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	CAPD 2 Sleep safe	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000 ml (5,786 g/l + 7,847 g/l + 0,2573g/l + 0,1017g/l + 15 g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	2.813,10	-	-	-		
9175118	B05DB..	natrijum-hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, glukoza	CAPD 4 Sleep safe	rastvor za peritonealnu dijalizu	kesa, 2 po 5000 ml (5,786 g/l + 7,847 g/l + 0,2573g/l + 0,1017g/l + 22,73 g/l)	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	Nemačka	2.813,10	-	-	-		
0175150	B05XA01	kalijum hlorid	KALIJUM CHLORID FRESENIUS	koncentrat za rastvor za infuziju	20 po 20 ml (1 mmol/ml)	Fresenius Kabi Norge	Norveška	905,20	-	-	-		
0175333	B05XA01	kalijum-hlorid	KALIJUM HLORID 7,45% B.BRAUN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula Mini-plasco Connect,20 po 20 ml	B.Braun Melsungen	Nemačka	905,20	-	-	-		
0175335	B05XA01	kalijum-hlorid	KALIJUM HLORID 7,45% B.BRAUN	koncentrat za rastvor za infuziju	boca staklena, 20 po 100 ml	B.Braun Melsungen	Nemačka	3.176,50	-	-	-		
0133110	B05XA02	natrijum hidrogenkarbonata	NATRIUMBICARBON AT FRESENIUS 8,4%	rastvor za infuziju	bočica, 10 po 100 ml	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	2.676,80	-	-	-		
0175510	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (9g/l)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	72,00	-	-	-		
0175240	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE	rastvor za infuziju	boca plastična, 1 po 500 ml (0,9%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	72,00	-	-	-		
0175516	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (9g/l)	Hemomont d.o.o.	Republika Crna Gora	53,00	-	-	-		
0175312	B05XA03	natrijum hlorid	NATRIJUM HLORID 0,9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 100 ml (9g/l)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Pharmaceuticals S.A.; B. Braun Medical SA	Nemačka; Rumunija; Španija	1.164,40	-	-	-		
0175582	B05XA03	natrijum hlorid	SODIUM CHLORIDE	rastvor za infuziju	boca staklena, 49 po 100 ml (9g/l)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	2.851,00	-	-	-		
0175581	B05XA03	natrijum hlorid	SODIUM CHLORIDE	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 500 ml (9g/l)	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Italija	72,00	-	-	-		
0170350	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 100 ml (9 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Bieffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Irska	58,20	-	-	-		
0175351	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 250 ml (9 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Bieffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Irska	53,00	-	-	-		
0175352	B05XA03	natrijum hlorid	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9%	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 500 ml (9 g/l)	Bieffe Medital S.A.; Bieffe Medital SPA; Baxter Healthcare Limited; Baxter S.A.; Baxter Healthcare S.A.	Španija; Italija; Velika Britanija; Belgija; Irska	72,00	-	-	-		
0175585	B05XA03	natrijum-hlorid	NATRIJUM HLORID 0,9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 250ml. (9g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA	Nemačka; Španija	529,60	-	-	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0175310	B05XA03	natrijum-hlorid	NATRIJUM HLORID 0.9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca, plastična, 10 po 500mL (9g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A	Nemačka; Španija; Rumunija	719.60	-	-	-		
0175311	B05XA03	natrijum-hlorid	NATRIJUM HLORID 0.9% B.BRAUN	rastvor za infuziju	boca plastična, 10 po 1000mL (9g/L)	B.Braun Melsungen AG; B.Braun Medical SA; B.Braun Pharmaceuticals S.A	Nemačka; Španija; Rumunija	1,460.90	-	-	-		
0174050	B05XB02	alanil glutamin	DIPEPTIVEN	konzentrat za rastvor za infuziju	boca, 10 po 100 ml (20 g/100 ml)	Fresenius Kabi Austria GMBH	Austrija	36,495.70	-	-	-		STAC
0052720	B05XC..	tiamin, riboflavin, nikotinamid, piridoksin, pantoteninska kiselina, askorbinska kiselina, biotin, folna kiselina, cijanokobalamin	SOLUVIT N	prašak za rastvor za infuziju	bodica staklena, 10 po 10 ml (2,5mg+3,6mg+40mg+4 mg+15mg+100mg+60mcg+0,4mg+5mcg)	Fresenius Kabi AB	Švedska	3,571.50	-	-	-		STAC
0100250	C01AA05	digoksin	DILACOR	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 6 po 2 ml (0,25 mg/2ml)	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	176.60	0,25 mg	29.43	-		
0101355	C01BD01	amiodaron	CORDARONE	rastvor za injekciju	ampula, 6 po 3 ml (150 mg/3 ml)	Sanofi Winthrop Industrie	Francuska	425.60	0,2 g	94.58	-		
0105146	C01CA04	dopamin	DOPAMIN ADMEDA 50	konzentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Haupt Pharma Wulfing GmbH; Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH	Nemačka	528.10	0,5 g	1,056.20	-		
0105401	C01CA07	dobutamin	DOBUTAMIN ADMEDA 250	konzentrat za rastvor za infuziju	ampula, 1 po 50 ml (250 mg/50 ml)	Haupt Pharma Wulfing GmbH; Nemačka za Admeda Arzneimittel GmbH	Nemačka	465.70	0,5 g	931.40	-		
0105000	C01CA07	dobutamin	DOBUTAMINE PANPHARMA	konzentrat za rastvor za infuziju	bodica staklena, 10 po 20 ml (250mg/20ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	4,656.70	0,5 g	931.34	-		
0105031	C01CA24	epinefrin (adrenalin) 1:1000	ADRENALIN HCL	injekcija	50 po 1 mg/1 ml	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	2,329.50	0,5 g	23,295.00	-		
0102180	C01DA02	glicerilnitrit (nitroglycerin)	NIRMIN	konzentrat za rastvor za infuziju	ampula, 50 po 1,6 ml (5 mg/1,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	4,082.10	-	-	-		
0103290	C02CA06	urapidil	EBRANTIL 25	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 25 mg/5 ml	Takeda GmbH; Takeda Austria GmbH	Nemačka; Austrija	1,011.50	50 mg	404.60	-		STAC
0103291	C02CA06	urapidil	EBRANTIL 50	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 50 mg/10 ml	Takeda GmbH; Takeda Austria GmbH	Nemačka; Austrija	948.00	50 mg	189.60	-		STAC
0103293	C02CA06	urapidil	URAPIDIL 25 mg i.v. CARINO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (25mg/5ml)	Haupt Pharma Wulfing GmbH	Nemačka	1,011.50	50 mg	404.60			STAC
0103294	C02CA06	urapidil	URAPIDIL 50 mg i.v. CARINO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 ml (50mg/10ml)	Haupt Pharma Wulfing GmbH	Nemačka	948.00	50 mg	189.60			STAC
0400411	C03CA01	furosemid	FUROSEMID IVANČIĆ	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/ml)	Sopharma PLC	Bugarska	345.60	40 mg	69.12	-		
0400142	C03CA01	furosemid	LASIX	rastvor za injekciju	ampula, 6 po 2ml (20mg/2ml)	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH; Delpharm Dijon	Nemačka; Francuska	145.10	40 mg	48.37	-		
0400413	C03CA01	furosemid	EDEMID	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 ml (20 mg/2ml)	Salutas Pharma GmbH	Nemačka	120.90	40mg	48.36	-		
0400040	C03CA02	bumetanid	YURINEX	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2 ml (0,5 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	112.90	1 mg	22.58	-		
0107497	C07AB02	metoprolol	PRESOLOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (5 mg/5 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	391.40	0,15 g	2,348.40	-		
0402102	C08CA06	nimodipin	NIMOTOP S	rastvor za infuziju	bodica, 1 po 50 ml (10mg/50 ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	967.70	50 mg	4,838.50	-		STAC: Samo za lečenje bolesnika sa subarahnoidalnim krvarenjem.
0402666	C08CA06	nimodipin	NIMODIPIN 10 mg i.v. CARINO	rastvor za infuziju	bodica staklena, 1 po 50 ml (10mg/50ml)	Soluphar Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH	Nemačka	967.70	50 mg	4,838.50	-		STAC: Samo za lečenje bolesnika sa subarahnoidalnim krvarenjem.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0402721	C08DA01	verapamil	VERAPAMIL ALKALOID	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2 ml (5 mg/2 ml)	Alkaloid a.d.	Makedonija	342.20	0,24 g	1.642,56	-		
1103462	C09AA15	zofenopril	ZOFECARD	film tableta	blister, 28 po 7,5 mg	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.R.L.	Italija	354,80	30 mg	50,69	-	1. Esencijalna hipertenzija: Lek je indikovan u terapiji blage do umerene esencijalne hipertenzije. 2. Akutni infarkt miokarda: Lek je indikovan u terapiji koja je započeta u prvih 24 sata kod pacijenata sa akutnim infarktom miokarda, sa ili bez znakova i simptoma srčane insuficijencije, koji su hemodinamski stabilni i ne primaju trombofiličku terapiju.	
4156151	D08AG02	povidon jod	POVIDON JOD	pena za kožu	kontejner plastični, 1 po 500 ml (7,5%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	393,70	-	-	-		
4156150	D08AG02	povidon jod	POVIDON JOD	rastvor za kožu	kontejner plastični, 1 po 500 ml (10%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	393,70	-	-	-		
4156152	D08AG02	povidon jod	POVIDON JOD	pena za kožu	kontejner plastični, 1 po 500ml (7,5%)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	3,937,10	-	-	-		
4156475	D08AG02	povidon	JODOKOMP	rastvor za kožu	plastična boca sa aplikatorom, 1 po 100 ml (10 %)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	117,10	-	-	-		
4156474	D08AG02	povidon	JODOKOMP	rastvor za kožu	plastična boca sa aplikatorom, 1 po 500 ml (10%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	393,70	-	-	-		
4156473	D08AG02	povidon	JODOKOMP	rastvor za kožu	kontejner plastični, 1 po 500 ml (10%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	3,937,10	-	-	-		
4156472	D08AG02	povidon	JODOKOMP	pena za kožu	plastična boca sa aplikatorom, 1 po 100 ml (7,5%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	94,60	-	-	-		
4156471	D08AG02	povidon	JODOKOMP	pena za kožu	plastična boca sa aplikatorom, 1 po 500 ml (7,5%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	393,70	-	-	-		
4156470	D08AG02	povidon	JODOKOMP	pena za kožu	kontejner plastični, 1 po 500 ml (7,5%)	Zorex Pharma d.o.o.	Republika Srbija	3,937,10	-	-	-		
0141132	G02AB01	metilergometrin	METHYLERGOMETRIN	injekcija	50 po 0,1 mg/1 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	605,70	0,2 mg	24,23	-		
0141135	G02AB01	metilergometrin	METHYLERGOMETRIN	injekcija	50 po 0,2 mg/1 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1,220,40	0,2 mg	24,41	-		
4143125	G02AD02	dinoproston (PGE2)	PREPIDIL GEL	endocervikalni gel	nапуњени injekcioni sprič, 1 po 3 g (0,5 mg/3g)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	2,017,60	0,5 mg	336,27	-	STAC	
6143120	G02AD02	dinoproston (PGE2)	PROSTIN E2	vaginalna tableta	4 po 3 mg	Sanico N.V.	Belgija	3,591,10	0,5 mg	149,63	-	STAC	
0143043	G02AD04	karboprost (PGM15)	PROSTIN 15M	rastvor za injekciju	1 po 0,25 mg/ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	1,167,00	2,5 mg	11.670,00	-	STAC	
0142102	G02CA03	fenoterol	PARTUSISTEN	konzentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 10 ml (0,5 mg/10 ml)	Boehringer Ingelheim Espana S.A.	Španija	682,60	-	-	-		
0048619	G03BA03	testosteron enantat DEPO	TESTOSTERON DEPO	injekcija	5 po 250 mg/ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,077,10	18 mg	15,51	-		
0048468	G03DA03	hidroksiprogesteron DEPO	PROGESTERON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (250 mg/ml)	Central Pharma (Contract Packing) LTD	Republika Srbija	876,10	10 mg	7,01	-	1. Za lečenje neplodnosti nastale usled neadekvatne lutealne faze (N97). 2. U toku invitro oplođenje (N97).	
4137040	G03DA04	progesteron	CRINONE	vaginalni gel	8%, aplikator, 15 po 1,125 g	Velika Britanija	3,897,60	90 mg	259,84	-			
0044142	G03GA01	horiogonadotropin	PREGNYL	injekcija	3 po 5000 i.j. sa rastv.	N.V. Organon	Holandija	1,108,80	250 i.j.	18,48	-	Po preporuci endokrinologa i ginekologa, kao dijagnostik i terapeutik.	
0044144	G03GA01	horiogonadotropin	PREGNYL	pršak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobampula sa rastvaračem, 1 po 1 ml (5000 i.j./1ml)	N.V. Organon	Holandija	369,60	250 i.j.	18,48	-	Po preporuci endokrinologa i ginekologa, kao dijagnostik i terapeutik.	
0044086	G03GA02	menotrofin	MENOPUR	pršak i rastvarač za rastvor za injekciju	10 bočica po (75 i.j.) sa 10 amp. po 1ml rastvarač	Ferring GmbH	Nemačka	18,057,00	75 i.j.	1,805,70	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno ošteteњe). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044400	G03GA02	menotrofin	MERIONAL	pršak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobiočica sa rastvaračem u ampoli, 1 po 1ml (75 i.j. FSH/75 i.j. LH)	IBSA Institut Biochémique S.A.	Švajcarska	1,805,70	75 i.j.	1,805,70	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno ošteteњe). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044412	G03GA04	urofolitropin	FOSTIMON	pršak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobiočica sa rastvaračem u ampoli, 1 po 1 ml (75 i.j./ml)	IBSA Institut Biochémique S.A.	Švajcarska	1,249,10	75 i.j.	1,249,10	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno ošteteњe). 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0044250	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injezioni spric sa rastvaračem, 1 po 1 ml (75 i.j./ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	2.708,00	75 i.j.	2.708,00	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno ošteteće); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policiističnih ovajumima kod žena koje su rezistente na prethodnu primenu metformina i klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044251	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 300	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5 ml (300 i.j./0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	11.125,10	75 i.j.	2.781,28	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno ošteteće); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovajumima kod žena koje su rezistente na prethodnu primenu metformina i klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044252	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 450	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,75 ml (450 i.j./0,75 ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	16.584,40	75 i.j.	2.764,07	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno ošteteće); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovajumima kod žena koje su rezistente na prethodnu primenu metformina i klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044253	G03GA05	folitropin alfa	GONAL-F 900	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 1,5 ml (900 i.j./1,5 ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	33.133,90	75 i.j.	2.761,16	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno ošteteće); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovajumima kod žena koje su rezistente na prethodnu primenu metformina i klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044226	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	injekcija	1 po 0,5 ml (50 i.j./0,5 ml)	N.V. Organon	Holandija	1.914,00	75 i.j.	2.871,00	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/ili pituitarno ošteteće); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovajumima kod žena koje su rezistente na prethodnu primenu metformina i klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0044227	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	injekcija	1 po 0,5 ml (100 i.j./0,5 ml)	N.V. Organon	Holandija	3.664,80	75 i.j.	2.748,60	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/vili pituitarno oštoceneje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policiističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044230	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	rastvor za injekciju u ulošku	uložak, 1 po 0,36ml(300 i.j./0,36ml)	Organon Ireland Limited	Irska	10.982,60	75 i.j.	2.745,65	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/vili pituitarno oštoceneje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044231	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	rastvor za injekciju u ulošku	uložak, 1 po 0,72ml(600 i.j./0,72ml)	Organon Ireland Limited	Irska	22.929,40	75 i.j.	2.866,18	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/vili pituitarno oštoceneje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044232	G03GA06	folitropin beta	PUREGON	rastvor za injekciju u ulošku	uložak, 1 po 1,08ml(900 i.j./1,08ml)	Organon Ireland Limited	Irska	32.719,20	75 i.j.	2.726,60	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (hipotalamusno i/vili pituitarno oštoceneje); 2. Infertilitet u žena udružen sa hroničnom anovulacijom u sindromu policističnih ovarijuma kod žena koje su rezistentne na prethodnu primenu metformina i klorifen citrata. 3. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa ili endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044270	G03GA08	horigonadotropin alfa	OVTRELLE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjeni injekcioni špric 1 po 0,5ml (0,25mg/0,5ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	2.924,50	0,25mg	2.924,50	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044405	G03GA09	korifolitropin alfa	ELONVA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjeni injekcioni špric, 1 po 150mcg/0,5ml	N.V Organon	Holandija	53.061,70	0,15mg	53.061,70	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044406	G03GA09	korifolitropin alfa	ELONVA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjeni injekcioni špric, 1 po 100mcg/0,5ml	N.V Organon	Holandija	48.515,70	0,15mg	72.773,55	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044256	G03GA30	folitropin alfa, lutropin alfa	PERGOVERIS	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 1ml (150l.j./1ml+75l.j./1ml)	Merck Serono S.A.; Merck Serono S.P.A.	Švajcarska; Italija	8.279,90	1 ml	8.279,90	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0140150	H01BB02	oksitocin	SYNTHETIC	rastvor za injekciju	100 po 10 i.j./ml	Gedeon Richter PLC	Mađarska	2.622,90	15 i.j.	39,34	-		STAC

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0140115	H01BB02	oksitocin	SYNTOCINON	rastvor za injekciju/koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 100 po 5 i.j./ml	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	2,607.60	15 i.j.	78.23	-		STAC
0049190	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 1 ml (0,1 mg/ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	2,025.80	0,7 mg	2,836.12	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0); 3. Terapija akutnog varicealnog krvarenja iz variksa jednjaka i želuca u bolničkim uslovima (B85.0); 4. Terapija pankreasne fistule nakon operacije na pankreasu koja ne reaguje na endoskopsku hemostazu u bolničkim uslovima (K86.2; K86.3; K86.6; K86.9).	Za indikaciju pod tač. 1 i 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049195	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN LAR	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 10 mg/2 ml	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	56,484.10	0,7 mg	3,953.89	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049196	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN LAR	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 20 mg/2 ml	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	97,362.60	0,7 mg	3,407.69	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049197	H01CB02	oktreotid	SANDOSTATIN LAR	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 30 mg/2 ml	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	126,513.60	0,7 mg	2,951.98	-	1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049191	H01CB02	oktreotid	OCTREOTIDE BIOINDUSTRIA L.I.M.	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1 ml (0,1mg/ml)	Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.P.A.	Italija	4,051.70	0,7 mg	2,836.19		1. Gastro-entero-pankreasni neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C15-C26.9; D10-D13.9; D37.0-D37.9); 2. Akromegalija (D35.2; E22.0); 3. Terapija akutnog varicealnog krvarenja iz variksa jednjaka i želuca u bolničkim uslovima (B85.0); 4. Terapija pankreasne fistule nakon operacije na pankreasu koja ne reaguje na endoskopsku hemostazu u bolničkim uslovima (K86.2; K86.3; K86.6; K86.9).	Za indikaciju pod tač. 1 i 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049231	H01CB03	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	injekcija, špric	napunjeni injekcioni špric, 1 po 60 mg	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	79,712.50	3 mg	3,985.63	-	Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049232	H01CB03	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 1 po 90 mg	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	86,035.00	3 mg	2,867.83	-	Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049233	H01CB03	lanreotid	SOMATULINE AUTOGEL	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 1 po 120 mg	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	117,680.00	3 mg	2,942.00	-	Neuroendokrini tumori, kao nastavak bolničkog lečenja (C00-C45; C47-C80; D00-D16.9; D24; D26-D32.9; D34-D44.9; E05.8; E22; E24; E27; Q85.0-Q85.9)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma KC Srbije.
0049220	H01CC01	ganirelik	ORGALUTRAN	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0.5ml (0.25mg/0.5ml)	Organon Ireland Limited	Irska	3,965.40	0.25mg	3,965.40	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou.
0044260	H01CC02	cetorelik	CETROTIODE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica i napunjeni injekcioni špric, 1 po 1ml (0.25mg/ml)	Aeterna Zentaris GmbH, Merck KGaA	Nemačka; Nemačka	3,958.50	0.25mg	3,958.50	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou.
0047286	H02AB01	betametazon	DIPROPHOS	injekcija	5 po (2 mg + 5 mg/ml)	Schering Plough	Belgija	1,542.40	1,5 mg	66.10	-		
0047140	H02AB02	deksametazon	DEXASON	rastvor za injekciju	ampula, 25 po 1 ml (4 mg/ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,122.80	1,5 mg	16.84	-		
0047219	H02AB04	metilprednizolon	LEMOD SOLU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	lioboćica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 2 ml (125 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	182.80	20 mg	29.25	-		
0047220	H02AB04	metilprednizolon	LEMOD SOLU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	lioboćica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 7.8 ml (500 mg/7.8 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	677.30	20 mg	27.09	-		
0047218	H02AB04	metilprednizolon	LEMOD SOLU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	lioboćica sa rastvaračem u ampuli, 15 po 1 ml (40 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1,534.30	20 mg	51.14	-		
0047212	H02AB04	metilprednizolon	LEMOD DEPO	suspenzija za injekciju	bоćica, 10 po 1 ml (40 mg/1 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	996.90	20 mg	49.85	-		
0047173	H02AB04	metilprednizolon	NIRYPAN SOLUBLE	injekcija	15 po 20 mg sa rastv.	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	823.30	20 mg	54.89	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0047174	H02AB04	metiprednizolon	NIRYPAN SOLUBLE	injekcija	15 po 40 mg sa rastv.	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	1.534,30	20 mg	51,14	-		
1050012	H05BX02	parikalcitol	ZEMPLAR	kapsula, meka	blister, 28 po 1 mcg	Aesica Queenborough Ltd.	Velika Britanija	10.103,30	2 mcg	721,66	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodializa i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitrol, vezaci fosfata, hipokalcemiski dijalzni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen $\text{PTH} > 500-800 \text{ pg/ml}$. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod $\text{Ca}\times\text{P} > 5 \text{ mmol/l}$.	Lek se uvodi u terapiju u dijalznim centrima.
1050010	H05BX02	parikalcitol	ZEMPLAR	kapsula, meka	blister, 28 po 2 mcg	Aesica Queenborough Ltd.	Velika Britanija	20.527,40	2 mcg	733,12	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodializa i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitrol, vezaci fosfata, hipokalcemiski dijalzni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen $\text{PTH} > 500-800 \text{ pg/ml}$. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod $\text{Ca}\times\text{P} > 5 \text{ mmol/l}$.	Lek se uvodi u terapiju u dijalznim centrima.
0050140	H05BX02	parikalcitol	ZEMPLAR	rastvor za injekciju	ampula 5 po 1 ml (5 mcg/ml)	Abbvie S.R.L.	Italija	9.924,70	2 mcg	793,98	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodializa i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitrol, vezaci fosfata, hipokalcemiski dijalzni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen $\text{PTH} > 500-800 \text{ pg/ml}$. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod $\text{Ca}\times\text{P} > 5 \text{ mmol/l}$.	Lek se uvodi u terapiju u dijalznim centrima.
0050141	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	ampula, 1 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	1.376,60	2 mcg	550,64	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodializa i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitrol, vezaci fosfata, hipokalcemiski dijalzni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen $\text{PTH} > 500-800 \text{ pg/ml}$. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod $\text{Ca}\times\text{P} > 5 \text{ mmol/l}$.	Lek se uvodi u terapiju u dijalznim centrima.
0050143	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	6.882,90	2 mcg	550,63	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodializa i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitrol, vezaci fosfata, hipokalcemiski dijalzni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen $\text{PTH} > 500-800 \text{ pg/ml}$. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod $\text{Ca}\times\text{P} > 5 \text{ mmol/l}$.	Lek se uvodi u terapiju u dijalznim centrima.
0050142	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	boćica, 1 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	1.376,60	2 mcg	550,64	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodializa i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitrol, vezaci fosfata, hipokalcemiski dijalzni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen $\text{PTH} > 500-800 \text{ pg/ml}$. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod $\text{Ca}\times\text{P} > 5 \text{ mmol/l}$.	Lek se uvodi u terapiju u dijalznim centrima.
0050144	H05BX02	parikalcitol	REXTOL	rastvor za injekciju	boćica, 5 po 1 ml (5mcg/ml)	Rafarm S.A.	Grčka	6.882,90	2 mcg	550,63	-	Sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika koji su na hroničnom programu dijalize (hemodializa i peritonealna dijaliza) i to bolesnici koji nisu odgovorili na prethodnu standardnu terapiju (kalcitrol, vezaci fosfata, hipokalcemiski dijalzni rastvor i dijeta siromašna fosforom) sa umerenim hiperparatiroidizmom koji imaju trajno povišen $\text{PTH} > 500-800 \text{ pg/ml}$. Kontraindikacije: koncentracija Ca veća od 2,6 mmol/l ili proizvod $\text{Ca}\times\text{P} > 5 \text{ mmol/l}$.	Lek se uvodi u terapiju u dijalznim centrima.
0029781	J01AA12	tigeciklin	TYGACIL	prašak za rastvor za infuziju	boćica, 10 po 50 mg	Wyeth Pharmaceuticals; Wyeth Lederle S.r.l.	Velika Britanija; Italija	54.900,70	0,1 g	10.980,14	-		..

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0021108	J01CA01	ampicilin	PAMECIL		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica staklena, 10 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory B)	Kipar	401.60	2 g	80.32	-		
0021109	J01CA01	ampicilin	PAMECIL		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica staklena, 100 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory B)	Kipar	4,016.40	2 g	80.33	-		
0021940	J01CA01	ampicilin	AMPICILLIN 1000 mg		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica, 100 po 1000 mg	S.C. Antibiotice S.A.	Rumunija	4,016.40	2 g	80.33	-		
0020017	J01CE01	benzilpenicilin	PAN-PENIU G SODIUM		prašak za rastvor za injekciju boćica, 50 po 0.6g (1.000.000 i.j.)	Panpharma	Francuska	3,814.10	3.6 g	457.69	-		
0020056	J01CE30	benzilpenicilin, prokainbenzilpenicilin	PANCILLIN		prašak za suspenziju za injekciju boćica, 50 po 800000 i.j. (600000l.j.+200000i.j.)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2,567.40	6000000 i.j.	513.48	-		
0021565	J01CR02	amoksicilin, klavulanska kiselina	AMOKSIKLAV		prašak za rastvor za injekciju/infuziju 5 po (1000 mg+ 200 mg)	Lek farmaceutska družba d.d.	Slovenija	944.00	3 g	566.40	-		STAC
0021650	J01CR02	amoksicilin, klavulanska kiselina	MEDOCLAV		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica staklena, 5 po 1.2 g (1000 mg+ 200 mg)	Medochemie Ltd.	Kipar	944.00	3 g	566.40	-		STAC
0021651	J01CR02	amoksicilin, klavulanska kiselina	AMOXIPLUS 1.2g		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica staklena, 50 po 1.2g (1000mg+200mg)	S.C. Antibiotice S.A.	Rumunija	9440.00	3g	566.40	-		STAC
0021998	J01CR05	piperacilin, tazobaktam	TAZOCIN		prašak za rastvor za infuziju boćica, 12 po (4 g + 0.5 g)	Wyeth Lederle S.r.l.	Italija	5,613.60	14 g	1,637.30	-		..
0021995	J01CR05	piperacilin, tazobaktam	PIPTAZ		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica 12 po (4 g + 0.5g)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5,613.60	14 g	1,637.30	-		..
0021959	J01CR05	piperacilin, tazobaktam	ACIPIRIN		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica staklena, 1 po (4 g + 0.5 g)	Laboratorio Reig Jofre S.A.	Španija	467.80	14 g	1,637.30	-		..
0321961	J01DB04	cefazolin	GALECEF		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica, 50 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	5,206.90	3 g	312.41	-		
0321962	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica staklena, 50 po 1g	Galenika a.d.	Republika Srbija	5,206.90	3g	312.41	-		
0321030	J01DB04	cefazolin	PRIMACEPH		prašak za rastvor za injekciju/infuziju 50 po 1 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5,206.90	3 g	312.41	-		
0321829	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN-MIP		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica, 10 po 2 g	Cephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1,618.00	3 g	242.70	-		
0321854	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN PHARMANOVA		prašak za rastvor za injekciju boćica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC "Borschchahivskiy CPP"	Ukrajina	520.70	3 g	312.42	-		
0321027	J01DC02	cefuroksim	NILACEF		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica staklena,1 po 750 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	91.30	3 g	365.20	-		
0321026	J01DC02	cefuroksim	NILACEF		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica staklena,1 po 1500 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	140.40	3 g	280.80	-		
0321025	J01DC02	cefuroksim	CEFUROKSIM		prašak za rastvor za injekciju /infuziju boćica, 1 po 1500 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	140.40	3 g	280.80	-		
0321024	J01DC02	cefuroksim	CEFUROKSIM		prašak za rastvor za injekciju 1 po 750 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	91.30	3 g	365.20	-		
0321401	J01DC02	cefuroksim	DICEF		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica staklena, 50 po 750 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	4,565.00	3 g	365.20	-		
0321404	J01DC02	cefuroksim	DICEF		prašak za rastvor za injekciju/infuziju boćica staklena, 50 po 1500 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	7,020.00	3 g	280.80	-		
0321640	J01DC02	cefuroksim	XORIM		prašak za rastvor za injekciju boćica staklena, 10 po 750 mg	Sandoz GmbH	Austrija	913.00	3 g	365.20	-		
0321643	J01DC02	cefuroksim	XORIM		prašak za rastvor za injekciju boćica staklena, 10 po 1500 mg	Sandoz GmbH	Austrija	1,404.00	3 g	280.80	-		
0321882	J01DC02	cefuroksim	CEFUXOMIM-MIP		prašak za rastvor za injekciju boćica staklena, 10 po 750 mg	Cephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	913.00	3 g	365.20	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0321883	J01DC02	cefuroksim	CEFUXOM-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 1500 mg/50 ml	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.404,00	3 g	280,80	-		
0321884	J01DC02	cefuroksim	CEFUXOM-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 1500 mg/100 ml	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.404,00	3 g	280,80	-		
0321955	J01DC02	cefuroksim	CEFUXOM MEDOCHEMIE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 750 mg	Medochemie Ltd.	Kipar	913,00	3 g	365,20	-		
0321874	J01DC02	cefuroksim	CEFUXOM MEDOCHEMIE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 1500 mg	Medochemie Ltd.	Kipar	1.404,00	3 g	280,80	-		
0321140	J01DD01	cefotaksim	TOLYCAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 0,5 g	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	107,70	4 g	861,60	-		STAC
0321142	J01DD01	cefotaksim	TOLYCAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 2 g	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	430,60	4 g	861,20	-		STAC
0321143	J01DD01	cefotaksim	TOLYCAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 20 po 0,5 g	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	2.153,50	4 g	861,40	-		STAC
0321145	J01DD01	cefotaksim	TOLYCAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 20 po 2 g	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	8.612,00	4 g	861,20	-		STAC
0321983	J01DD01	cefotaksim	CEFOTAXIM MEDOCHEMIE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	1.937,20	4 g	774,88	-		STAC
0321984	J01DD01	cefotaksim	CEFOTAXIM MEDOCHEMIE	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 100 po 1 g	Medochemie Ltd (Factory C)	Kipar	19.372,30	4 g	774,89	-		STAC
0321600	J01DD02	ceftazidim	FORCAS	prašak za rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 1000 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	314,90	4 g	1.259,60	-		STAC
0321601	J01DD02	ceftazidim	FORCAS	prašak za rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 500 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	166,90	4 g	1.335,20	-		STAC
0321023	J01DD02	ceftazidim	CEFTAZIDIM	prašak za rastvor za injekciju	1 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	314,90	4 g	1.259,60	-		STAC
0321603	J01DD02	ceftazidim	CEFTAZIDIM SANDOZ	prašak za rastvor za injekciju	1 po 500 mg	Sandoz GmbH	Austrija	166,90	4 g	1.335,20	-		STAC
0321602	J01DD02	ceftazidim	CEFTAZIDIM SANDOZ	prašak za rastvor za injekciju	1 po 1 g	Sandoz GmbH	Austrija	314,90	4 g	1.259,60	-		STAC
0321707	J01DD02	ceftazidim	TIZACEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 50 po 1 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	15.746,60	4 g	1.259,73	-		STAC
0321758	J01DD04	ceftriaxon	AZARAN	prašak za rastvor za injekciju	boćica, 50 po 1000 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	5.965,00	2 g	238,60	-		STAC++
0321329	J01DD04	ceftriaxon	LONGACEPH	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.193,00	2 g	238,60	-		STAC ++
0321863	J01DD04	ceftriaxon	LENDACIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 10 po 1 g	Sandoz GmbH	Austrija	1.193,00	2 g	238,60	-		STAC ++
0321996	J01DD04	ceftriaxon	CEFTRIAXON-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 1 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	119,30	2 g	238,60	-		STAC ++
0321997	J01DD04	ceftriaxon	CEFTRIAXON-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 1 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1.193,00	2 g	238,60	-		STAC ++
0321998	J01DD04	ceftriaxon	CEFTRIAXON-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 2 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	530,70	2 g	530,70	-		STAC ++
0321999	J01DD04	ceftriaxon	CEFTRIAXON-MIP	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 2 g	Chephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	5.307,00	2 g	530,70	-		STAC ++
0321989	J01DD04	ceftriaxon	CEFTRIAXON PHARMA NOVA	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC "Borschchahivskiy CPP"	Ukrajina	596,50	2 g	238,60	-		STAC ++
0321978	J01DD04	ceftriaxon	CEFTRIAXON	prašak i rastvarač za injekciju	boćica sa prašračem i ampula sa rastvaračem, 1po 2ml (500mg/2ml)	Mitrim S.r.l.	Italija	69,00	2g	276,00			STAC ++

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0321979	J01DD04	ceftriaxon	CEFTRIAKSON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3.5mL (1g/3.5mL)	Mitim S.r.l	Italija	119.30	2g	238.60	-		STAC **
0321914	J01DE01	cefeprim	MAXICEF	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 1000 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	582.70	2 g	1,165.40	-		STAC
0321631	J01DE01	cefeprim	CEFIM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 1 po 500 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	291.40	2 g	1,165.60	-		STAC
0321630	J01DE01	cefeprim	CEFIM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 1 po 1000 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	582.70	2 g	1,165.40	-		STAC
0029754	J01DH02	meropenem	MEROCID	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 1000 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	6,618.50	2 g	1,323.70	-		**
0029755	J01DH02	meropenem	ITANEM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 500 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	3,263.50	2 g	1,305.40	-		**
0029756	J01DH02	meropenem	ITANEM	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 1 g	Galenika a.d.	Republika Srbija	6,618.50	2 g	1,323.70	-		**
0029658	J01DH02	meropenem	MEROPENEM PROVIDENS	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 500 mg	Pharmathen S.A.	Grčka	3,263.50	2 g	1,305.40	-		**
0029759	J01DH02	meropenem	MEROPENEM PROVIDENS	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 1000 mg	Pharmathen S.A.	Grčka	6,618.50	2 g	1,323.70	-		**
0029752	J01DH02	meropenem	MEROPENEM SANDOZ	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 10 po 500 mg	Sandoz GmbH	Austrija	3,263.50	2 g	1,305.40	-		**
0029764	J01DH02	meropenem	MEROPENEM SANDOZ	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 10 po 1000 mg	Sandoz GmbH	Austrija	6,618.50	2 g	1,323.70	-		**
0029701	J01DH02	meropenem	ARCHIFAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 500 mg	Medocomie Ltd (Factory C)	Kipar	3,263.50	2 g	1,305.40	-		**
0029700	J01DH02	meropenem	ARCHIFAR	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 1 g	Medocomie Ltd (Factory C)	Kipar	6,618.50	2 g	1,323.70	-		**
0029780	J01DH03	ertapenem natrijum	INVANZ	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 1 g	Laboratories Merck Sharp & Dohme - Chibret	Francuska	5,066.30	1 g	5,066.30	-		STAC
0029506	J01DH51	imipenem, cilastatin	TIENAM I.V.	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 10 po 1g (500 mg + 500 mg)	Laboratories Merck Sharp & Dohme-Chibret	Francuska	5,376.90	2 g	2,150.76	-		**
0029507	J01DH51	imipenem, cilastatin	MIPECID	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 10 po 1g (500 mg + 500 mg)	Pharmaswiss d.o.o.	Republika Srbija	5,200.90	2 g	2,080.36	-		**
0026601	J01EE01	sulfametoksaloz, trimetoprim	BACTRIM Roche	konzentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 5 ml (400 mg/5 ml+80 mg/5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	2,762.50	1,92 g	1,105.00	-		
0325484	J01FA10	azitromicin	HEMOMYCIN	prašak za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 500 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	419.30	0.5 g	419.30	-		STAC
0325476	J01FA10	azitromicin	SUMAMED	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 5 po 500 mg	Pliva Hrvatska d.o.o.	Hrvatska	2,096.50	0.5 g	419.30	-		STAC
0326041	J01FF01	klindamicin	KLINDAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (150 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1,338.90	1.8 g	803.34	-		STAC
0326223	J01FF01	klindamicin	CLINDAMYCIN-MIP	rastvor za injekciju	boćica staklena, 5 po 4 ml (600 mg/4 ml)	Chephaesar Chem. Pharm.	Nemačka	958.50	1.8 g	575.10	-		STAC
0326225	J01FF01	klindamicin	CLIDACIN BA FREE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 1 po 4 ml (150mg/ml)	Vianex S.A. - Plant A'	Grčka	191.70	1.8g	575.10			STAC
0326226	J01FF01	klindamicin	CLIDACIN BA FREE	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 4 ml (150mg/ml)	Vianex S.A. - Plant A'	Grčka	958.50	1.8g	575.10			STAC
7024615	J01GB01	tobramicin	BRAMITOB	rastvor za raspršivanje	konteiner jednodozni, 56 po 4 ml (300mg/4ml)	Genetic S.P.A.; Chiesi Farmaceutici SPA	Italija; Italija	208,044.70	0.3g	3,715.08	-	Lečenje hronične plućne infekcije prouzrokovane bakterijom <i>Pseudomonas aeruginosa</i> kod pacijenata sa cističnom fibrozom uzrasta od 6 i više godina (E84).	Samo za decu. Lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specijalnosti u službi pulmologije zdravstvene ustanove na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0024552	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	401.30	0,24 g	120.39	-		
0024553	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	602.00	0,24 g	120.40	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0024420	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	146.60	0,24 g	87.96	-		
0024421	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml)	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	401.30	0,24 g	120.39	-		
0024580	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (80 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	401.30	0,24 g	120.39	-		
0024582	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	602.00	0,24 g	120.40	-		
0024604	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 80 ml (3mg/ml)	B.Braun Medical S.A.	Španija	6,167.40	240 mg	308.37	-		STAC
0024605	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za infuziju	boca plastična, 20 po 120ml (3mg/ml)	B.Braun Medical S.A.	Španija	7,505.40	240 mg	250.18	-		STAC
0024333	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1ml (40mg/ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	146.60	0,24g	87.96	-		
0024332	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 2ml (80mg/2ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	401.30	0,24g	120.39	-		
0024331	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 1,5 ml (120mg/1,5ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	602.00	0,24g	120.40	-		
0024282	J01GB06	amikacin	AMIKACIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 100 mg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	635.80	1 g	635.80	-		STAC
0024283	J01GB06	amikacin	AMIKACIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 10 po 500 mg/2 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,826.50	1 g	365.30	-		STAC
0024633	J01GB06	amikacin	AMINOCIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 50 po 2 ml (500 mg/2 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	9,132.50	1 g	365.30	-		STAC
0329196	J01MA02	ciprofoksacin	CIPROCAL	rastvor za infuziju	boćica, 5 po 100 mg/50 ml	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	997.00	0,5 g	997.00	-		STAC
0329412	J01MA02	ciprofoksacin	MAROCEN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 100 mg/10 ml	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	997.00	0,5 g	997.00	-		STAC
0329403	J01MA02	ciprofoksacin	CITERAL	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 5 po 10 ml (100 mg/10 ml)	Alkaloid d.o.o.	Republika Srbija	997.00	0,5 g	997.00	-		STAC
0329001	J01MA02	ciprofoksacin	CIPROFLOXACIN	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 100 ml (2 mg/ml)	S.C. Infomed Fluids S.R.L.	Rumunija	4,430.80	0,5 g	1,107.70	-		STAC
0329004	J01MA02	ciprofoksacin	CIPROFLOXACIN	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 200 ml (2 mg/ml)	S.C. Infomed Fluids S.R.L.	Rumunija	8,861.60	0,5 g	1,107.70	-		STAC
0329081	J01MA12	levofloksacin	LEVOMAX	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 100 ml (500 mg/100 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	10,622.00	0,5 g	1,062.20	-		STAC
0329101	J01MA12	levofloksacin	LEVOXA	rastvor za infuziju	5 po 50 ml (5 mg/ml)	Pharmathen S.A.; Anfarm Hellas S.A.	Grčka; Grčka	3,278.40	0,5 g	1,311.36	-		STAC
0329100	J01MA12	levofloksacin	LEVOXA	rastvor za infuziju	20 po 50 ml (5 mg/ml)	Pharmathen S.A.; Anfarm Hellas S.A.	Grčka; Grčka	13,113.50	0,5 g	1,311.35	-		STAC
0329103	J01MA12	levofloksacin	LEVOXA	rastvor za infuziju	5 po 100 ml (5 mg/ml)	Pharmathen S.A.; Anfarm Hellas S.A.	Grčka; Grčka	5,901.10	0,5 g	1,180.22	-		STAC
0329102	J01MA12	levofloksacin	LEVOXA	rastvor za infuziju	20 po 100 ml (5 mg/ml)	Pharmathen S.A.; Anfarm Hellas S.A.	Grčka; Grčka	21,244.00	0,5 g	1,062.20	-		STAC
0329200	J01MA12	levofloksacin	ALVOLAMID	rastvor za infuziju	boćica, 10 po 100 ml (5 mg/ml)	Alvogen Pharma d.o.o.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Republika Srbija; Grčka; Grčka	10,622.00	0,5 g	1,062.20	-		STAC
0329070	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100ml (5mg/ml)	Krka tovarna Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka	1,062.20	0.5g	1,062.20	-		STAC
0329071	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	rastvor za infuziju	boćica staklena, 5 po 100ml (5mg/ml)	Krka tovarna Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka	5,311.00	0.5g	1,062.20	-		STAC
0329072	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX	rastvor za infuziju	boćica staklena, 10 po 100ml (5mg/ml)	Krka tovarna Zdravil d.d.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.	Slovenija; Grčka; Grčka	10,622.00	0.5g	1,062.20	-		STAC
0329501	J01MA14	moksifloksacin	ELFONIS	rastvor za infuziju	boca, 1 po 250ml (400mg/250ml)	Hemofarm A.D	Republika Srbija	1,062.20	0.4g	1,062.20	-		STAC

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0329502	J01MA14	moksifloksacin	MOKSIFLOKSACIN PHARMAS	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (400mg/250ml)	Pharmathen S.A.	Grčka	1,062.20	0.4 g	1,062.20	-		STAC
0029790	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN-MIP	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 5 po 500 mg	Cephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	1,206.50	2 g	965.20	-		**
0029791	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN-MIP	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 5 po 1000 mg	Cephasaar Chem. Pharm.	Nemačka	2,954.60	2 g	1,181.84	-		**
0029795	J01XA01	vankomicin	EDICIN	injekcija	1 po 500 mg	Lek farmaceutska družba d.d.	Slovenija	241.30	2 g	965.20	-		**
0029796	J01XA01	vankomicin	EDICIN	injekcija	1 po 1 g	Lek farmaceutska družba d.d.	Slovenija	590.90	2 g	1,181.80	-		**
0029794	J01XA01	vankomicin	KOVANCIN	liofilizat za rastvor za infuziju	boćica, staklena, 10 po 500 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	2,413.00	2 g	965.20	-		**
0029793	J01XA01	vankomicin	KOVANCIN	liofilizat za rastvor za infuziju	boćica, staklena, 10 po 1 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5,909.00	2 g	1,181.80	-		**
0029801	J01XA01	vankomicin	VOXIN	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 500 mg	Vianex S.A.	Grčka	241.30	2 g	965.20	-		**
0029797	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN RIEMSER	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 5 po 1000 mg	Riemser Arzneimittel AG	Nemačka	2,954.50	2 g	1,181.80	-		**
0029798	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCIN RIEMSER	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 5 po 500 mg	Riemser Arzneimittel AG	Nemačka	1,206.50	2 g	965.20	-		**
0029001	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCINE	prašak za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 500 mg	Xellia Pharmaceuticals Aps	Danska	241.30	2 g	965.20	-		**
0029000	J01XA01	vankomicin	VANCOMYCINE	prašak za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 1000 mg	Xellia Pharmaceuticals Aps	Danska	590.90	2 g	1,181.80	-		**
0029802	J01XA01	vankomicin	VOXIN	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1g	Vianex S.A.	Grčka	590.90	2g	1,181.80	-		**
0029760	J01XA02	teikoplanin	TARGOCID	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3 ml (200 mg/3 ml)	Sanofi-Aventis S.P.A.	Italija	2,109.20	0.4 g	4,218.40	-		**
0029761	J01XA02	teikoplanin	TARGOCID	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	boćica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 3 ml (400 mg/3 ml)	Sanofi-Aventis S.P.A.	Italija	3,970.40	0.4 g	3,970.40	-		**
0029768	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLISTIN Alvogen	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	1 po 1000000ij	Alvogen Pharma d.o.o., Xellia Pharmaceuticals APS	Republika Srbija; Danska	801.30	3000000ij	2,403.90	-		**
0029767	J01XB01	kolistimetat-natrijum	COLISTIN Alvogen	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	10 po 1000000ij	Alvogen Pharma d.o.o., Xellia Pharmaceuticals APS	Republika Srbija; Danska	8,013.00	3000000ij	2,403.90	-		**
0029801	J01XD01	metronidazol	ORVAGIL	rastvor za infuziju	100 ml (500 mg/100 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	138.60	1.5 g	415.80	-		STAC
0029784	J01XD01	metronidazol	METRONIDAZOLE B. BRAUN	boca plastična, rastvor za infuziju	20 po 100 ml (500 mg/100 ml)	B. Braun Melsungen AG; B. Braun Medical SA	Nemačka; Španija	2,772.00	1.5 g	415.80	-		STAC
0029785	J01XD01	metronidazol	METRONIDAZOL	rastvor za infuziju	100 ml (500mg/100ml)	AlleMan Pharma GmbH	Nemačka	1,386.00	1.5 g	415.80	-		STAC
1029050	J01XX08	linezolid	ZENIX	film tabletta	blister, 10 po 600 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	28,271.70	1.2 g	5,654.34	-		**
0029060	J01XX08	linezolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	947.50	1.2 g	5,685.00	-		**
0029061	J01XX08	linezolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 300 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2,842.60	1.2 g	5,685.20	-		**
1029052	J01XX08	linezolid	ZYVOX	film tabletta	blister, 10 po 600 mg	Neopharma, INC	Portoriko	28,271.70	1.2 g	5,654.34	-		**
0029063	J01XX08	linezolid	ZYVOX	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 300ml (2mg/ml)	Fresenius Kabi Norge AS	Norveška	28,425.60	1.2 g	5,685.12	-		**

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0029058	J01XX08	linezolid	ANOZILAD	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 300ml (2mg/ml)	Pharmadox Healthcare L.T.D.; Pharmaten S.A.	Malta; Grčka	2,842.60	1,2 g	5.685.20	-		**
0327312	J02AC01	flukonazol	DIFLUPLAN	rastvor za infuziju	1 po 100 ml (2 mg/ml)	Pfizer PGM	Francuska	620.10	0,2 g	620.10	-		STAC
0327357	J02AC01	flukonazol	FLUCONAL	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	620.10	0,2 g	620.10	-		STAC
0327313	J02AC01	flukonazol	FLUCONAZOLE-TEVA	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 100 ml (2 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company	Mađarska	6,200.50	0,2 g	620.05	-		STAC
0327001	J02AC01	flukonazol	FLUCONAZOLE B.BRAUN	rastvor za infuziju	konteiner plastični, 10 po 100 ml (2mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	6,200.50	0,2 g	620.05	-		STAC
0327000	J02AC01	flukonazol	FLUCONAZOLE B.BRAUN	rastvor za infuziju	konteiner plastični, 10 po 200 ml (2mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	11,780.90	0,2 g	589.05	-		STAC
1327402	J02AC02	itrakonazol	KANAZOL	kapsula, tvrdna	10 po 100mg	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	708.50	0,2 g	141.70	-		STAC
0327534	J02AC03	vorikonazol	VFEND	prašak za rastvor za infuziju	1 po 200 mg	Pfizer PGM	Francuska	7,355.30	0,4 g	14,710.60	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1327530	J02AC03	vorikonazol	VFEND	film tableta	blister, 10 po 50 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	6,135.00	0,4 g	4,908.00	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1327532	J02AC03	vorikonazol	VFEND	film tableta	blister, 10 po 200 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	25,302.00	0,4 g	5,060.40	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0327533	J02AC03	vorikonazol	ADEMOLA	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 200 mg	Hemofarm a.d. Vršac	Republika Srbija	7,355.30	0,4g	14,710.60	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0327536	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 200 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Anfarm Hellas S.A.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka; Grčka	7,355.30	0,4 g	14,710.60	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1327551	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 50 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	8,589.00	0,4 g	4,908.00	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1327552	J02AC03	vorikonazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 200 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Pharmathen S.A.; Pharmathen International SA	Republika Srbija; Grčka; Grčka	35,422.80	0,4 g	5,060.40	-		STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
3327535	J02AC04	posakonazol	NOXAFIL	oralna suspenzija	boćica staklena, 1 po 105 ml (40mg/ml)	Schering Plough	Francuska	70,101.60	800 mg	13,438.63	-	Profilaksa invazivnih glijivičnih infekcija kod pacijenata primaoca matičnih ćelija hematopoeze koji primaju visoke doze imunosupresivne terapije, zbog reakcije protiv primaoca (graft versus host disease) i kod koga postoji veliki rizik da će razviti invazivnu glijivičnu infekciju (Z94).	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327560	J02AX04	kaspofungin	CANCIDAS	prašak za rastvor za infuziju	1 po 50 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	47,742.70	50 mg	47,742.70	-		**; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0327561	J02AX04	kaspofungin	CANCIDAS	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 70 mg	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	63,657.00	50 mg	45,469.29	-		**; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0327562	J02AX05	mikafungin-natrijum	MYCAMINE	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50mg	Astellas Ireland Co. LTD	Irska	22,800.40	0,1g	45,600.80	-	1. Lečenje invazivnih kandidijaza; 2. Profilaksa Candida infekcija kod pacijenata podvrgrnutih alogeničnoj transplantaciji matičnih ćelija (Z94).	Za indikaciju pod tačkom 1. **; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite. Za indikaciju pod tačkom 2. STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0327563	J02AX05	mikafungin-natrijum	MYCAMINE	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100mg	Astellas Ireland Co. LTD	Irska	43,810.60	0,1g	43,810.60	-	Lečenje invazivnih kandidijaza.	**; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0328270	J05AB01	aciclovir	ZOVIRAX	prašak za rastvor za infuziju	boćica, 5 po 250 mg	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	2,769.60	4 g	8,862.72	-		**

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0328260	J05AB06	ganciklovir	CYMEVENE	prašak za rastvor za infuziju	1 po 500 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	3.493,20	0,5 g	3.493,20	-		**
1328610	J05AB14	valganciklovir	VALCYTE	film tableta	boćica, 60 po 450mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	130,439,90	900mg	4.348,00	-	Prevencija CMV bolesti kod CMV - negativnih pacijenata koji su primili transplantirani solidni organ od CMV - pozitivnog davaoca (294)	STAC; Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju transplantaciju.
0328650	J05AX07	enfuvirtid	FUZEON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 60 po 2 ml (90 mg/ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	168,587,10	0,18 g	5.619,57	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju samo kod onih HIV pozitivnih pacijenata koji su dugo lečeni antiretrovirusnim lekovima i kod kojih testovi genotipske rezistencije pokazuju da se kombinacije od tri antiretrovirusna leka može sastaviti samo uz upotrebu Peptida T-20.
0010200	J06AA03	antiserum protiv zmijskog otrova (konjski)	VIEKVIN	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 5 ml	Institut za virusologiju, vakuine i serume "Torlak"	Republika Srbija	1.264,20	-	-	-		
0013500	J06BA02	imunoglobulin (IgG-7S), intravenski	IG VENA	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 20 ml (50 mg/ml)	Kedron S.P.A.	Italija	8.212,30	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013501	J06BA02	imunoglobulin (IgG-7S), intravenski	IG VENA	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 ml (50 mg/ml)	Kedron S.P.A.	Italija	20.531,30	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013502	J06BA02	imunoglobulin (IgG-7S), intravenski	IG VENA	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 100 ml (50 mg/ml)	Kedron S.P.A.	Italija	40.979,10	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013503	J06BA02	imunoglobulin (IgG-7S), intravenski	IG VENA	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 200ml (50mg/ml)	Kedron S.P.A.	Italija	81.874,50	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013510	J06BA02	imunoglobulin (IgG-7S), intravenski	OCTAGAM	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 ml (50 mg/ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H	Austrija	20.531,30	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013511	J06BA02	imunoglobulin (IgG-7S), intravenski	OCTAGAM	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 100 ml (50 mg/1ml)	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H	Austrija	40.979,10	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013602	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	INTRATECT	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50 ml (50 mg/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	20.531,30	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013600	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	INTRATECT	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 ml (50 mg/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	40.979,10	-	-	-		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0013601	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	INTRATECT	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 200 ml (50 mg/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	81.874,50	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013505	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	KIOVIG	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 ml (10%)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	81.827,00	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013507	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	KIOVIG	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50 ml (10%)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	40.913,50	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013506	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	KIOVIG	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 25 ml (10%)	Baxalta Belgium Manufacturing S.A.	Belgija	20.456,80	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013605	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku primenu	PRIVIGEN	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 25 ml (100 mg/ml)	CSL Behring AG	Švajcarska	20.456,80	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013606	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku primenu	PRIVIGEN	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50 ml (100 mg/ml)	CSL Behring AG	Švajcarska	40.913,50	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013607	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku primenu	PRIVIGEN	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 ml (100 mg/ml)	CSL Behring AG	Švajcarska	81.827,00	-	-	-		STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a nastavak terapije, po potrebi u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou.
0013447	J06BB01	Imunoglobulin anti - D (RhD)	IMMUNORHO	pršak i rastvarač za rastvor za injekciju	1 po 300 mcg sa rastv.	Kedron S.P.A.	Italija	4.379,40	-	-	-		STAC
0013315	J06BB01	anti-D (Rho) imunoglobulin, humani	RHESONATIV	rastvor za injekciju	ampula, 1 po 2 ml (625 iJ./ml)	Octapharma AB	Švedska	5.494,10	-	-	-		STAC
0013445	J06BB01	anti-D (Rho) imunoglobulin, humani	RHOPHYLAC 300	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjenoj injekcioni špic, 1 po 2 ml (300 mcg/2 ml)	CSL Behring AG	Švajcarska	5.494,10	-	-	-		STAC
0013168	J06BB02	tetanus imunoglobulin, humani	TETAGAM P	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjenoj injekcioni špic, 1 po 1ml (250 iJ./ml)	CSL Behring GmbH	Nemačka	1.024,50	-	-	-		
0013434	J06BB02	imunoglobulin antitetanu	TETANUS GAMMA	napunjenoj injekcioni špic	1 po 250 iJ./ml	Kedron S.P.A.	Italija	858,50	-	-	-		
0013312	J06BB04	hepatitis B imunoglobulin, humani	IMMUNO HBS	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 1 ml (180 iJ./1ml)	Kedron S.P.A.	Italija	8.266,90	-	-	-		
0013313	J06BB04	hepatitis B imunoglobulin, humani	IMMUNO HBS	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 3 ml (540 iJ./3 ml)	Kedron S.P.A.	Italija	28.958,20	-	-	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0013317	J06BB04	humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku primenu	HEPATECT CP	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 2 ml (50 i.j./ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	8.111,20	-	-	-		
0013318	J06BB04	humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku primenu	HEPATECT CP	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (50 i.j./ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	37.284,50	-	-	-		
0013319	J06BB04	humani hepatitis B imunoglobulin za intravensku primenu	HEPATECT CP	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 40 ml (50 i.j./ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	143.909,50	-	-	-		
0013252	J06BB05	rabies imunoglobulin, humani	HUMANI ANTIRABUSKI IMUNOGLOBULIN	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 5 ml (najmanje 150 i.j./ml)	Institut za transfuziju krvi Srbije	Republika Srbija	24.30 i.j.	-	-	-		
0013286	J06BB16	palivizumab	SYNAGIS	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 1 ml (50 mg)	AbbVie S.R.L.	Italija	61.339,90	-	-	-	Prevencija ozbiljnih oboljenja donjih disajnih puteva koja zahtevaju hospitalizaciju i koje izaziva respiratori sincijalni virus (RSV) kod dece sa visokim rizikom od nastanka RSV oboljenja: - deca rođena u 35. nedelji ili ranije, koja imaju manje od 6 meseci na početku RSV sezone; - deca mlađa od 2 godine, ukoliko je u poslednjih 6 meseci bila neophodna terapija bronhopulmonalne displazije; - deca mlađa od 2 godine sa hemodinamski značajnim kongenitalnim srčanim oboljenjem.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijalista odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora klinike.
0013285	J06BB16	palivizumab	SYNAGIS	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 1 ml (100 mg)	AbbVie S.R.L.	Italija	100.805,30	-	-	-	Prevencija ozbiljnih oboljenja donjih disajnih puteva koja zahtevaju hospitalizaciju i koje izaziva respiratori sincijalni virus (RSV) kod dece sa visokim rizikom od nastanka RSV oboljenja: - deca rođena u 35. nedelji ili ranije, koja imaju manje od 6 meseci na početku RSV sezone; - deca mlađa od 2 godine, ukoliko je u poslednjih 6 meseci bila neophodna terapija bronhopulmonalne displazije; - deca mlađa od 2 godine sa hemodinamski značajnim kongenitalnim srčanim oboljenjem.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijalista odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora klinike.
0013289	J06BB16	palivizumab	SYNAGIS	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 0,5 ml (100mg/ml)	AbbVie S.R.L.	Italija	61.339,90	-	-	-	Prevencija ozbiljnih oboljenja donjih disajnih puteva koja zahtevaju hospitalizaciju i koje izaziva respiratori sincijalni virus (RSV) kod dece sa visokim rizikom od nastanka RSV oboljenja: - deca rođena u 35. nedelji ili ranije, koja imaju manje od 6 meseci na početku RSV sezone; - deca mlađa od 2 godine, ukoliko je u poslednjih 6 meseci bila neophodna terapija bronhopulmonalne displazije; - deca mlađa od 2 godine sa hemodinamski značajnim kongenitalnim srčanim oboljenjem.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijalista odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora klinike.
0013288	J06BB16	palivizumab	SYNAGIS	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 1 ml (100mg/ml)	AbbVie S.R.L.	Italija	100.805,30	-	-	-	Prevencija ozbiljnih oboljenja donjih disajnih puteva koja zahtevaju hospitalizaciju i koje izaziva respiratori sincijalni virus (RSV) kod dece sa visokim rizikom od nastanka RSV oboljenja: - deca rođena u 35. nedelji ili ranije, koja imaju manje od 6 meseci na početku RSV sezone; - deca mlađa od 2 godine, ukoliko je u poslednjih 6 meseci bila neophodna terapija bronhopulmonalne displazije; - deca mlađa od 2 godine sa hemodinamski značajnim kongenitalnim srčanim oboljenjem.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijalista odgovarajuće grane medicine uz potpis načelnika i direktora klinike.
0011857	J07AG01	vakcina protiv Haemophilus influenzae tip B, konjugovana	ACT-HIB	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 0,5 ml (10 mcg/0,5 ml)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	849,80	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011917	J07AG01	vakcina protiv Haemophilus influenzae tip B	HIBRIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 100 po 0,5 ml (10 mcg/0,5 ml)	GloboSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	84.980,00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0011810	J07AH08	vakcina protiv meningitisa (serotip A, C, Y i W-135), polisaharidna	MENACTRA	rastvor za injekciju	boćica, 1 po 0.5mL (4mcg/0.5mL+4mcg/0.5mL+4mcg/0.5mL+4mcg/0.5mL)	Sanofi Pasteur INC.	SAD	12,092.90	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011147	J07AJ51	vakcina protiv difterije, tetanusa i velikog kalija, adsorbovana	ALDIPETE-T	suspenzija za injekciju	boćica, 10x5ml (najmanje 40ij. (najmanje) +4ij. (najmanje)) /0.5ml;	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	17,543.70	-	-	-		
0011856	J07AL01	vakcina protiv pneumokoka, polivalentna	PNEUMO 23	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeno injekcioni špric, 1 po 0.5 ml (25 mcg/0.5 ml)	Sanofi-Aventis ZRT; Sanofi Pasteur S.A.	Mađarska; Francuska	1,111.60	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011935	J07AL02	pneumokorna polisaharidna konjugovana vakcina, adsorbovana	PREVENAR 13	suspenzija za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeno injekcioni špric sa iglom, 1 po 0.5 ml (2,2 mcg/0.5 ml + 2,2 mcg/0.5 ml + 2,2 mcg/0.5 ml + 2,2 mcg/0.5 ml + 2,2 mcg/0.5 ml + 4,4 mcg/0.5 ml + 2,2 mcg/0.5 ml + 32 mcg/0.5 ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	5,371.20	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011860	J07AL52	pneumokorna polisaharidna konjugovana vakcina, adsorbovana	SYNFLORIX	suspenzija za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeno injekcioni špric 1 po 0.5 ml (1 mcg/0.5 ml + 3 mcg/0.5 ml + 1 mcg/0.5 ml + 3 mcg/0.5 ml + 1 mcg/0.5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	5,297.50	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011840	J07AM01	vakcina protiv tetanusa, adsorbovana	TETAVAKSAL T	suspenzija za injekciju	1 po 0.5 ml (najmanje 40 ij./0.5 ml)	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	198.30	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011841	J07AM01	vakcina protiv tetanusa, adsorbovana	TETAVAKSAL T	suspenzija za injekciju	10 po 0.5 ml (najmanje 40 ij./0.5 ml)	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	1,454.60	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011512	J07AM01	vakcina protiv tetanusa, adsorbovana	TETAVAKSAL T	suspenzija za injekciju	10 po 5 ml (najmanje 40 ij./0.5 ml)	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	9,549.30	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011017	J07AM51	vakcina protiv difterije i tetanusa, adsorbovana	DITEVAKSAL-T ZA ODRASLE	suspenzija za injekciju	10 po 5 ml (najviše 30 ij./0.5ml + najmanje 40 ij./0.5 ml)	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	8,898.00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011831	J07AM51	vakcina protiv difterije i tetanusa, adsorbovana	DITEVAKSAL-T	suspenzija za injekciju	10 po 5 ml (najmanje 30 ij./0.5ml + najmanje 40 ij./0.5 ml)	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	8,898.00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011185	J07AN01	vakcina protiv tuberkuloze	BCG VAKCINA, LIOFILIZOVANA	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	boćica sa rastvaračem u ampoli 5 po 1 ml, 1mg/mL	Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak"	Republika Srbija	5,247.50	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011876	J07BB02	vakcina protiv gripe, trovalentna prečišćeni antigeni virusa influenza A (H1N1), A (H3N2) i B	VAXIGRIP	suspenzija za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	1 po 0.5ml (15 mcg + 15 mcg + 15 mcg)/doza	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	539.70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0011913	J07BB02	vakcina protiv gripa (fragmentarni virus, inaktivisana)	VAXIGRIP	suspenzija za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu	napunjeni injeckioni špic, 20 po 0.5 ml (15 mcg/doza+ 15 mcg/doza +15 mcg/doza)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	10,793.70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011934	J07BB02	vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisani)	INFLUVAC	suspenzija za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu	napunjeni injeckioni špic, 1po 0.5ml (15mcg/doza+15mcg/doz a+15mcg/doza)	Abbott Biologicals B.V.	Holandija	419.50	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011933	J07BB02	vakcina protiv gripa (površinski antigen, inaktivisani)	INFLUVAC	suspenzija za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu	napunjeni injeckioni špic, 10 po 0.5ml (15mcg/doza+15mcg/doz a+15mcg/doza)	Abbott Biologicals B.V.	Holandija	4,194.80	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011553	J07BC01	vakcina protiv hepatitis-a, rekombinantna	ENGERIX B	suspenzija za injekciju	25 po 0.5 ml (10 mcg/0.5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	12,835.80	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011551	J07BC01	vakcina protiv hepatitis-a, rekombinantna	ENGERIX B	suspenzija za injekciju	25 po 1 ml (20 mcg/1 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	20,026.80	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011910	J07BC01	vakcina protiv hepatitis-a, rekombinantna	ENGERIX B	suspenzija za injekciju	boćica, 100 po 1ml 20mcg/ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	80,107.40	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011911	J07BC01	vakcina protiv hepatitis-a, rekombinovana	ENGERIX B	suspenzija za injekciju	boćica, 100 po 0.5 ml (10mcg/0.5ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	51,343.20	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011904	J07BC01	vakcina protiv hepatitis-a, rekombinovana	EUVAX B	suspenzija za injekciju	boćica, 1 po 1 ml (20 mcg/ml)	LG Life Sciences	Južna Koreja	801.10	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011907	J07BC01	vakcina protiv hepatitis-a, rekombinovana	EUVAX B	suspenzija za injekciju	boćica, 1 po 0.5 ml (10 mcg/0.5 ml)	LG Life Sciences	Južna Koreja	513.40	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011906	J07BC01	vakcina protiv hepatitis-a, rekombinovana	EUVAX B	suspenzija za injekciju	boćica, 10 po 0.5 ml (10 mcg/0.5 ml)	LG Life Sciences	Južna Koreja	5,134.40	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011905	J07BC01	vakcina protiv hepatitis-a, rekombinovana	EUVAX B	suspenzija za injekciju	boćica, 10 po 1 ml (20 mcg/1 ml)	LG Life Sciences	Južna Koreja	8,010.80	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011855	J07BD52	živi atenuirani virusi morbil-a, rubbole i parotitis (vakcina protiv malih boginja, crvenke i zauški)	TRIMOVAX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 10 po 0.5ml (3 log CCID50 + 3.7 log CCID50 + 3 log CCID50)	Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi-Aventis ZRT.	Francuska; Mađarska	7,494.70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011866	J07BD52	vakcina protiv malih boginja,crvenke i zauški (živi atenuirani virusi morbil-a, rubbole i parotitis)	PRIORIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	liobोćica sa rastvaračem u ampuli, 1 doza i 1 po 0.5 ml (10 exp3 CCID50/0.5 ml + 10 exp3.7 CCID50/0.5 ml + 10 exp3 CCID50/0.5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	1,034.60	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011909	J07BD52	vakcina protiv malih boginja,crvenke i zauški (živi atenuirani virusi morbil-a, rubbole i parotitis)	PRIORIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 100 po 0.5 ml (10 exp3 CCID50/0.5 ml + 10 exp3.7 CCID50/0.5 ml + 10 exp3 CCID50/0.5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	103,460.00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011955	J07BD52	vakcina protiv malih boginja,crvenke i zauški i rubete	M-M-R-VAXPRO	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu	boćica sa praškom i napunjeni injeckioni špic sa rastvaračem, 10 po 0.5 ml (3log1CID50/0.5 ml + 4,1logTCID50/0.5 ml + 3logTCID50/0.5 ml)	Merck Sharp & Dohme B.V.	Holandija	7,661.80	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
2011710	J07BF02	vakcina protiv dečje paralize (oralna)	OPVERO	oralna suspenzija	boćica, 10 po 2 ml (najmanje 10 ⁶ CCID ₅₀ /0.1ml+ najmanje 10 ⁷ CCID ₅₀ /0.1ml+ najmanje 10 ⁶ CCID ₅₀ /0.1ml)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	9,708.80	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0011895	J07BF03	vakcina protiv poliomijelitisa, inaktivisana	IMOVOX POLIO	suspenzija za injekciju u napunjenom injeckionom špricu	nапуњен инјекциони шприц, 1 по 0,5 ml (40 D.J./0,5 ml + 8 D.J./0,5 ml + 32 D.J./0,5 ml)	Sanofi-Aventis ZRT.; Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi Pasteur S.A.	Mađarska; Francuska; Francuska	677,70	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
2011700	J07BF04	DVOVALENNTNA ORALNA VAKCINA PROTIV POLIOMJELITISA, TIP 1 I 3		oralna suspenzija	bocića staklena, 10 po 2ml (najmanje 10 ⁶ CCID ₅₀ /0,1ml+ najmanje 10 ^{5,8} CCID ₅₀ /0,1ml)	Sanofi Pasteur S.A.	Francuska	36,115,40	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011863	J07BG01	vakcina protiv besnila	VERORAB	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	bocića sa rastvaračem u ampoli, 5 po 0,5 ml (2,5 i,j./0,5ml)	Sanofi Pasteur	Francuska	5,213,00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011925	J07CA06	vakcina protiv difterije, tetanusa, pertusisa (acellularna), poliomijelitisa (inaktivisana) i Haemophilus influenzae tip b (konjugovana, adsorbovana), kombinovana	INFANRIX-IPV+Hib	prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju	nапуњен инјекциони шприц и бочића, 1 по 0,5 ml (30 i,j./0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 40 D.J./0,5 ml + 8 D.J./0,5 ml + 32 D.J./0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 8 mcg/0,5 ml + 40 i,j./0,5 ml + 10 mcg PRP/0,5 ml i 20-40 mcg T/0,5 ml)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgija	2,204,20	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0011929	J07CA06	vakcina protiv H. influenzae tip b, adsorbovana difterije i tetanusa i acellularna pertusisa i inaktivisana poliomijelitisa 1,2 i 3	PENTAXIM	prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju u napunjenom injeckionom špricu sa dodatkom jedne ili dve igle	bocića i napuњeni injeckioni špric sa dodatkom jedne ili dve igle, 1 po 0,5 ml (30 i,j./0,5 ml + 40 i,j./0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 25 mcg/0,5 ml + 40 D.J./0,5 ml + 8 D.J./0,5 ml + 32 D.J./0,5 ml + 10 mcg/0,5 ml)	Sanofi Pasteur S.A.; Sanofi-Aventis ZRT.	Francuska; Mađarska	2,204,20	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije.
0031500	L01AA01	ciklofosfamid	ENDOXAN	prašak za rastvor za injekciju	bocića, 1 po 500 mg	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	445,80	-	-	-		
0031501	L01AA01	ciklofosfamid	ENDOXAN	prašak za rastvor za injekciju	bocića, 1 po 1 g	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	810,50	-	-	-		
0031051	L01AA06	ifosfamid	HOLOXAN	prašak za rastvor za injekciju	bocića, 1 po 1 g	Baxter Oncology GmbH	Nemačka	2,567,30	-	-	-		
0039031	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za infuziju	bocića, 1 po 500 mg	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	5,329,80	-	-	-		
0039030	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za infuziju	bocića, 1 po 1000 mg	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	8,915,70	-	-	-		
0039032	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bocića, 10 po 100mg	Medac Gesellschaft fur klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	10,218,40	-	-	-		
0039033	L01AX04	dakarbazin	DAKARBAZIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bocića, 10 po 200mg	Medac Gesellschaft fur klinische Spezialpräparate M.B.H.	Nemačka	20,436,90	-	-	-		
0034180	L01BA01	metotreksat	METHOTREXATE	rastvor za injekciju	5 po 50 mg/2 ml	Pfizer PTY. Limited	Australija	1,900,10	-	-	-		
0034181	L01BA01	metotreksat	METHOTREXATE	rastvor za injekciju	1 po 500 mg/20 ml	Pfizer PTY. Limited	Australija	2,664,00	-	-	-		
0034151	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	napuњen injeckioni špric, 1 po 1,5 ml, 15 mg/1,5 ml	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	957,00	-	-	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0034153	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 1 po 2 ml, 20 mg/2 ml	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	1.266,10	-	-	-		
0034154	L01BA01	metotreksat	METOJECT	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 1 po 2,5 ml, 25 mg/2,5 ml	Medac Gesellschaft fur Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	1.495,10	-	-	-		
0034339	L01BA01	metotreksat	METHOTREHAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric 1 po 0,375ml (7,5mg/0,375ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	508,00	-	-	-		
0034340	L01BA01	metotreksat	METHOTREHAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric 1 po 0,5ml (10mg/0,5ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	656,10	-	-	-		
0034341	L01BA01	metotreksat	METHOTREHAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric 1 po 0,0625ml (12,5mg/0,625ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	850,00	-	-	-		
0034338	L01BA01	metotreksat	METHOTREHAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric 1 po 0,75ml (15mg/0,75ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	957,00	-	-	-		
0034332	L01BA01	metotreksat	METHOTREHAT EBEWE	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric 1 po 1ml (20mg/1ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	1.266,10	-	-	-		
0034176	L01BA01	metotreksat	REMIANZA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,3 ml (7,5mg/0,3ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	508,00	-	-	-		
0034177	L01BA01	metotreksat	REMIANZA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,4 ml (10mg/0,4ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	656,10	-	-	-		
0034178	L01BA01	metotreksat	REMIANZA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,3125 ml (12,5mg/0,3125ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	850,00	-	-	-		
0034173	L01BA01	metotreksat	REMIANZA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (20mg/0,5ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	1.266,10	-	-	-		
0034179	L01BA01	metotreksat	REMIANZA	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,625 ml (25mg/0,625ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	1.495,10	-	-	-		
0034025	L01BB04	kladribin	LITAK	rastvor za injekciju	bodica staklena, 5 po 10 mg/5 ml	Lipomed AG	Švajcarska	157.343,80	-	-	-		STAC

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0034801	L01BB05	fludarabin	SINDARABIN ®	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 50 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	3.879,20	-	-	-	Hronična limfocitna leukemija i nehočinski limfomi (folikularni limfomi, limfomi marginalne zone, MANTLE čelijski limfom, limfoplazmocitni limfom).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Univerzitetska dečja klinika, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0034800	L01BB05	fludarabin	FLUDARABINE PLIVA ®	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 2 ml (25 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Holandija; Hrvatska	3.879,20	-	-	-	Hronična limfocitna leukemija i nehočinski limfomi (folikularni limfomi, limfomi marginalne zone, MANTLE čelijski limfom, limfoplazmocitni limfom).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Univerzitetska dečja klinika, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0034019	L01BB05	fludarabin	FLUDARABIN EBewe ®	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	3.879,20	-	-	-	Hronična limfocitna leukemija i nehočinski limfomi (folikularni limfomi, limfomi marginalne zone, MANTLE čelijski limfom, limfoplazmocitni limfom).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Univerzitetska dečja klinika, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0034140	L01BC01	citarabin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	ličobica sa rastvaračem u ampoli, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Actavis Italy S.P.A.	Italija	260,10	-	-	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0034141	L01BC01	citabrin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	čiobica sa rastvaračem u ampuli,1 po 10 ml (500 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A.	Italija	1.274,40	-	-	-		
0034142	L01BC01	citabrin	CYTOSAR	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica,1 po 1000 mg	Actavis Italy S.P.A.	Italija	2.262,30	-	-	-		
0034350	L01BC01	citabrin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena,1 po 100 mg/5 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	235,30	-	-	-		
0034351	L01BC01	citabrin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena,1 po 500 mg/10 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1.172,30	-	-	-		
0034352	L01BC01	citabrin	ALEXAN Ebewe	rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena,1 po 1000 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	1.986,80	-	-	-		
0034023	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL - TEVA	rastvor za injekciju	boćica, 1 po 5 ml (50 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company	Holandija	187,10	-	-	-		
0034024	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL - TEVA	rastvor za injekciju	boćica,1 po 10 ml (50 mg/ml)	Pharmachemie B.V.; Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company	Holandija	280,40	-	-	-		
0034165	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 1 po 10 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	183,00	-	-	-		
0034167	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 1 po 20 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	285,70	-	-	-		
0034166	L01BC02	fluorouracil	FLUOROURACIL	rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 1 po 100 ml (50 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	1.296,00	-	-	-		
0034326	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (250mg/5ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	142,20	-	-	-		
0034327	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (500mg/10ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	183,00	-	-	-		
0034328	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 20 ml (1000mg/20ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	285,70	-	-	-		
0034329	L01BC02	fluorouracil	5-FLUOROURACIL "Ebewe"	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 100 ml (5000mg/100ml)	Ebewe Pharma GES. M.B.H NFG. KG	Austrija	1.296,00	-	-	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0034210	L01BC05	gemcitabin	GEMZAR ®	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 200 mg	Lilly France	S.A.S.	Francuska	593,00	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/IV); b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pancreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0034211	L01BC05	gemcitabin	GEMZAR ®	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1000 mg	Lilly France	S.A.S.	Francuska	2,804,10	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/IV); b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom pancreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0034426	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEW E 0	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 200 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	533.80	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.
0034425	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEW E 0	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1000 mg/100 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	2,523.70	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0034215	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN PharmaSwiss ®	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 200 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	593,00	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj болести (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.
0034216	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN PharmaSwiss ®	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	2,804,10	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj болести (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala neresektabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0034214	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN PharmaSwiss ®	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 2 g	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	9,891.20	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadij III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj болести (klinički stadij IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; uz učeće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.
0034220	L01BC05	gemcitabin	GITRABIN ®	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 200 mg	Actavis Italy S.p.a.; S.C.Sindan Pharma S.R.L. Italia; Rumunija	Rumunija	593.00	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadij III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj болести (klinički stadij IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; uz učeće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0034221	L01BC05	gemcitabin	GITRABIN 0	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1000 mg	Actavis Italy S.p.a.; S.C.Sindan Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	2.804,10	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.
0034551	L01BC05	gemcitabin	GEMNIL 0	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 200 mg	Vianex S.A.	Grčka	593,00	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
003450	L01BC05	gemcitabin	GEMNIL 0	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1000 mg	Vianex S.A.	Grčka	2,804.10	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovala bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.
003448	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN PLIVA 200 0	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 200 mg	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company: Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska;	593.00	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovala bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0034427	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN PLIVA 1000 0	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1000 mg	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company: Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Hrvatska	2,804.10	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећih 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.
0034000	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABINE 0	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 26,3 ml (38 mg/ml)	Hospira UK Limited; Hospira Enterprises B.V.	Velika Britanija; Holandija	2,523.70	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећih 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 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећih 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0034001	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABINE ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 5,3 ml (38 mg/ml)	Hospira UK Limited; Hospira Enterprises B.V.	Velika Britanija; Holandija	533.80	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.
0034432	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN	koncentrat za rastvor za infuziju	staklena boćica, 1 po 5ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	533.80	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u meste prebivalista osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0034431	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEW E 0	koncentrat za rastvor za infuziju	staklena boćica, 1 po 25ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	2.523,70	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj болести (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih 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; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 4. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0034429	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABIN EBEW E 0	koncentrat za rastvor za infuziju	staklena boćica, 1 po 50ml (40mg/ml)	Ebewe Pharma Ges.M.B.H NFG. KG	Austrija	7.687,30	-	-	-	1. Nemikrocelularni karcinom pluća, klinički stadijum III ili IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1; 2. Urotelijni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III/I); b) sistemска терапија у metastatskoj болести (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksona i/ili kapecitabina, PS 0 ili 1; 4. Adenokarcinom parkreasa, prva linija hemoterapije, uznapredovala nereseptabilna ili metastatska bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
1034445	L01BC06	kapecitabin	XALVOBIN ®	film tabletta	blister, 120 po 500 mg	Alvogen Pharma d.o.o.; Remedica Ltd	Republika Srbija; Kipar	13,137.80	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" , PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
1034446	L01BC06	kapecitabin	KAPECITABIN Pliva ®	film tabletta	blister, 60 po 150 mg	Pliva Hrvatska d.o.o.	Hrvatska	2,083.80	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" , PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
1034447	L01BC06	kapecitabin	KAPECITABIN Pliva ®	film tabletta	blister, 120 po 500 mg	Pliva Hrvatska d.o.o.	Hrvatska	13,137.80	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" , PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
1034451	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA®	film tablet	30 po 150 mg	Pharmacare premium LTD,Malta; Krka, tovarna zdravil d.d., Slovenija	Malta; Slovenija	1.041,90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijentata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" -PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; 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 u KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivalista osiguranog lica.
1034452	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA®	film tablet	60 po 150 mg	Pharmacare premium LTD,Malta; Krka, tovarna zdravil d.d., Slovenija	Malta; Slovenija	2.083,80	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijentata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" -PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih установa: - 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivalista osiguranog lica.
1034453	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA®	film tablet	120 po 150 mg	Pharmacare premium LTD,Malta; Krka, tovarna zdravil d.d., Slovenija	Malta; Slovenija	4.167,60	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijentata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" -PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих zdravstvenih установa: - 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivalista osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
1034454	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA®	film tablet	30 po 500 mg	Pharmacare premium LTD,Malta; Krka, tovarna zdravil d.d., Slovenija	Malta; Slovenija	3.284,40	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina ili taksona PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksona PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" , PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034455	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA®	film tablet	60 po 500 mg	Pharmacare premium LTD,Malta; Krka, tovarna zdravil d.d., Slovenija	Malta; Slovenija	6.568,90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina ili taksona PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksona PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" , PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034450	L01BC06	kapecitabin	ECANSYA®	film tablet	120 po 500 mg	Pharmacare premium LTD,Malta; Krka, tovarna zdravil d.d., Slovenija	Malta; Slovenija	13.137,80	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina ili taksona PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksona PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" , PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
1034343	L01BC06	kapecitabin	CAPECITABINE PHARMASWISS®	film tablete	120 po 500 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	13,137.80	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijentata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034443	L01BC06	kapecitabin	KAPETRAL®	film tableta	blistер, 60 po 150 mg	Remedica Ltd.	Kipar	2,083.80	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijentata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
1034442	L01BC06	kapecitabin	KAPETRAL®	film tableta	blistер, 120 po 500 mg	Remedica Ltd.	Kipar	13,137.80	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatski karcinom dojke, nakon prethodne primene antraciklina i/ili taksana PS 0, 1 ili 2; b) metastatski karcinom dojke, prva linija sistemске terapije kod pacijentata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina i taksana PS 0, 1 ili 2. 2. Kolorektalni karcinom: a) adjuvantna hemoterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" PS 0 ili 1, ili nastavak adjuvantne terapije, pri razvoju toksičnosti gr. 3-4 na 5FU/LV hemoterapiji; b) metastatska bolest, kod očekivanih neželjenih efekata na hemoterapiju koja sadrži 5FU, PS 0, 1 ili 2.	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa; 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; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0030092	L01CA01	vinblastin	VINBLASTIN	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	ličiločica sa rastvaračem u ampoli, 1 po 5 ml (10 mg/5 ml)	Gedeon Richter Ltd.	Mađarska	1,123.60	-	-	-		
0030230	L01CA02	vinkristin	SINDOVIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	bočica, 1 po 1 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	410.10	-	-	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0030040	L01CA02	vinkristin	VINCRISTINE	rastvor za injekciju/infuziju	bopočica, 5 po 1 ml (1mg/ml)	Pfizer (Perth) PTY Limited	Australija	3.378.30	-	-	-		
0030240	L01CA04	vinorelbin	VINORELSIN	konzentrat za rastvor za infuziju	bopočica, 1 po 1 ml (10 mg/ml)	Actavis Italy S.P.A; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	1.455.50	-	-	-		
0030241	L01CA04	vinorelbin	VINORELSIN	konzentrat za rastvor za infuziju	bopočica, 1 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Actavis Italy S.P.A; S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	6.550.00	-	-	-		
0030243	L01CA04	vinorelbin	VINORELBIN "Ebewe"	konzentrat za rastvor za infuziju	bopočica staklena, 1 po 1 ml (10 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	1.455.50	-	-	-		
0030242	L01CA04	vinorelbin	VINORELBIN "Ebewe"	konzentrat za rastvor za infuziju	bopočica staklena, 1 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	6.550.00	-	-	-		
0030111	L01CB01	etopozid	ETOPOSIDE "Ebewe"	konzentrat za rastvor za infuziju	bopočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	685.90	-	-	-		
0030121	L01CB01	etopozid	ETOPOSIDE-TEVA	konzentrat za rastvor za infuziju	bopočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	685.90	-	-	-		
0030122	L01CB01	etopozid	SINTOPOZID	konzentrat za rastvor za infuziju	bopočica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	685.90	-	-	-		
0039350	L01CD01	paclitaksel	PACLITAXEL Ebewe	konzentrat za rastvor za infuziju	bopočica staklena, 1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	2.653.70	-	-	-	<p>1. Karcinom dijke:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 - retremtan kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnijem režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguću neželjenu dejstvu leka (npr. kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatijske); d) adjuvantna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvenčniji pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnijem režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dijke, sekvenčna primena nako prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); <p>2. Karcinom ovajruma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetočelijski potip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (III-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili paclitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paclitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paclitaksel u nedeljnijem intervalu kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovajruma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIIb/IV, PS 0 ili 1. 	<p>STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uzčešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dijke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; <p>Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; <p>Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.</p>

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0039351	L01CD01	pakitaksel	PACLITAXEL Ebewe	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg/16,7 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	8,403,30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanthane hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanrna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antrackilinima, u nedeljnjenom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER i PGR 0 ili G3); d) adjuvanrna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antrackilinima, u nedeljnjenom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antrackiline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnjenog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili pakitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u pakitaksel-senzitivnih pacijentima (vreme od prethodne primene leka 2-6 meseci); e) pakitaksel u nedeljnjenim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIIb/IV, PS 0 ili 1.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija uzčešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039352	L01CD01	pakitaksel	PACLITAXEL Ebewe	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 25 ml (150 mg/25 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	12,443,70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanthane hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanrna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antrackilinima, u nedeljnjenom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER i PGR 0 ili G3); d) adjuvanrna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antrackilinima, u nedeljnjenom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antrackiline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnjenog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili pakitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u pakitaksel-senzitivnih pacijentima (vreme od prethodne primene leka 2-6 meseci); e) pakitaksel u nedeljnjenim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIIb/IV, PS 0 ili 1.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija uzčešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0039353	L01CD01	paclitaksel	PACLITAXEL Ebewe	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 300 mg/50 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	24,398,20	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanrne hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanrna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnjenom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3); d) adjuvanrna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnjenom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnjenog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili paclitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paclitaksel-senzitivnih pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paclitaksel u nedeljnjenim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIIb/IV, PS 0 ili 1.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija uzčešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039500	L01CD01	paclitaksel	PACLITAXEL - TEVA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica,1 po 5 ml (30 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	2,653,70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanrne hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanrna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnjenom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3); d) adjuvanrna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnjenom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnjenog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili paclitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paclitaksel-senzitivnih pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paclitaksel u nedeljnjenim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIIb/IV, PS 0 ili 1.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac. - Vojnomedicinska akademija uzčešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0039501	L01CD01	pakitaksel	PACLITAXEL - TEVA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 16,7 ml (100 mg/16,7 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	8,403,30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanthane hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanrna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antrackilinima, u nedeljnjenom režimu kod pacijenata bez komorbidnosti vezanih za moguću neželjenu dejstva leka (npr: kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatijske); d) adjuvanrna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antrackilinima, u nedeljnjenom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antrackiline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili pakitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u pakitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) pakitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIIb/IV, PS 0 ili 1. 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uzčešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućnu bolesti Vojvodine, - Klinika za plućnu bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mesti prebivališta osiguranog lica.	
0039020	L01CD01	pakitaksel	SINDAXEL	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 5 ml (30 mg/ 5 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A	Rumunija; Italija	2,653,70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanthane hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanrna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antrackilinima, u nedeljnjenom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2-3+ ili ER i PGR 0 ili G3); d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antrackiline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili pakitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u pakitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) pakitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIIb/IV, PS 0 ili 1. 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uzčešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućnu bolesti Vojvodine, - Klinika za plućnu bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mesti prebivališta osiguranog lica.	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0039021	L01CD01	pakitaksel	SINDAXEL®	konzentrat za rastvor za infuziju	1 po 16,67 ml (100 mg/16,67 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	8,403,30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenta sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanrne hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanrna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antrackilinima, u nedeljnjenom režimu kod pacijenata bez komorbiditeeta vezanih za moguću neželjenu dejstva leka (npr. kod pacijenta bez preegzistirajuće neuropatiјe); d) adjuvanrna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antrackilinima, u nedeljnjenom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antrackiline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili pakitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u pakitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) pakitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIIb/IV, PS 0 ili 1. 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uzčešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.	
1039858	L01CD01	pakitaksel	SINDAXEL®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 25ml (150mg/25ml)	Actavis Italy S.P.A; S.C Sindan-Pharma S.R.L	Italija; Rumunija	12,443,70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenta sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanrne hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvanrna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antrackilinima, u nedeljnjenom režimu kod pacijenata bez komorbiditeeta vezanih za moguću neželjenu dejstva leka (npr. kod pacijenta bez preegzistirajuće neuropatiјe); d) adjuvanrna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antrackilinima, u nedeljnjenom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antrackiline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili pakitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u pakitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) pakitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIIb/IV, PS 0 ili 1. 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uzčešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
1039852	L01CD01	pakitaksel	PATAXEL®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, staklena, 1 po 5 ml, 30 mg/5 ml	Vianex S.A.	Grčka	2.653,70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenta sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanthe hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantha hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antrackilinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antrackiline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili pakitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u pakitaksel-senzitivnih pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) pakitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIIb/IV, PS 0 ili 1. 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uzčešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.	
1039850	L01CD01	pakitaksel	PATAXEL®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, staklena, 1 po 16,7 ml, 100 mg/16,7 ml	Vianex S.A.	Grčka	8.403,30	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenta sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvanthe hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 – retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantha hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antrackilinima, u nedeljnom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antrackiline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnog režima (12 nedelja); 2. Karcinom ovarijuma: a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili pakitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u pakitaksel-senzitivnih pacijentima (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) pakitaksel u nedeljnim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovarijuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIIb/IV, PS 0 ili 1. 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uzčešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
1039851	L01CD01	pakitaksel	PATAXEL®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, staklena, 1 po 50 ml, 300 mg/50ml	Vianex S.A.	Grčka	24,398.20	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod pacijenata sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest, PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnjenom režimu kod pacijenata bez komorbiditeta vezanih za moguću neželjenu dejstvu leka (npr. kod pacijenata bez preegzistirajuće neuropatije); d) adjuvantna hemoterapija kod nodus negativne bolesti, kao sekvensijalni pristup u kombinaciji sa antraciklinima, u nedeljnjenom režimu, u slučaju da drugi prognostički faktori doprinose visokom riziku za relaps (HER 2+ ili ER i PGR 0 ili G3); e) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvensijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa nedeljnjenog režima (12 nedela); 2. Karcinom ovaryjuma: a) primarna hemoterapija za klinički stadijum Ic i IIa, sa visokim rizikom za relaps (svetločelijski podtip) i gradus 3; b) primarna hemoterapija za uznapredovali klinički stadijum (IIb-IV); c) prva linija u relapsu bolesti, za inicijalno rani klinički stadijum (Ia-IIa), za pacijente koji nisu primili paikitaksel u postoperativnom pristupu; d) relaps bolesti u paikitaksel-senzitivnih pacijenata (vreme od prethodne primene leka ≥ 6 meseci); e) paikitaksel u nedeljnjenim intervalima kao „salvage“ hemoterapija metastatskog karcinoma ovaryjuma; 3. Nemikrocelularni karcinom pluća, prva linija u kombinaciji sa platiniskim derivatima, klinički stadijum IIIb/IV, PS 0 ili 1. 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutu za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.	
0039304	L01CD02	docetaksel	TAXOTERE®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Sanofi - Aventis Deutschland GmbH; Aventis Pharma Ltd.	Nemačka; Velika Britanija	2.357.90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvensijalni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvensijalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refaktorna bolest, bez znatnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). 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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutu za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. 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 pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0039305	L01CD02	docetaxel	TAXOTERE ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Sanofi - Aventis Deutschland GmbH; Aventis Pharma Ltd.	Nemačka; Velika Britanija	8.803.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčnialni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvenčnjalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum III, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez znacajnih komorbidnosti, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. 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 pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija.
0039725	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL SANDOZ ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 20 mg/2 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG.KG	Austrija	2.357.90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčnialni pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvenčnjalna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum III, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez znacajnih komorbidnosti, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0039796	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL SANDOZ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 80 mg/8 ml	Ebewe Pharma GmbH NFG.KG	Austrija	8.803.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retroteman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčnaj pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubletta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu prebivalista osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. 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 pulmologiju KC Niš, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu prebivalista osiguranog lica.
0039315	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL-TEVA®	konzentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	boćica sa koncentratom i boćica sa rastvaračem, 1 po 1,28 ml (20 mg/0,72 ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company, Pharmachemie B.V.	Mađarska; Holandija	2.357.90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retroteman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčnaj pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke, sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum IIIB, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubletta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu prebivalista osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. 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 pulmologiju KC Niš, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu prebivalista osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0039316	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL-TEVA	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	boćica sa koncentratom i boćica sa rastvaračem, 1 po 5,12 ml (80 mg/2,88 ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pharmachemie B.V.	Mađarska; Holandija	8,803.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčnajni pristup, u kombinaciji sa antrackilinom; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvenčnajna primena nako prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antrackilinu (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbidita, PS 0 ili 1 uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. 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 pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0039727	L01CD02	docetaxel	DOCETAXEL	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 1 ml (20 mg/1 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	2,357.90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčnajni pristup, u kombinaciji sa antrackilinom; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvenčnajna primena nako prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antrackilinu (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbidita, PS 0 ili 1 uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. 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 pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0039728	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	8.803.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčnjalni pristup, u kombinaciji sa antrackilinom; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvenčnjalna primena nako prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antrackilinu (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbidita, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. 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 pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0039729	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 7 ml (140 mg/7 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	30.191.10	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčnjalni pristup, u kombinaciji sa antrackilinom; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvenčnjalna primena nako prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antrackilinu (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbidita, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. 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 pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0039318	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 2 ml (10 mg/ml)	Hospira UK Limited	Velika Britanija	2.357.90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linja za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčnialni pristup, u kombinaciji sa antrackilinom; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvenčnialna primena nakon prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapiskog odgovora na antrackilinu (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum III, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refaktorna bolest, bez znacajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. 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 pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0039319	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 8 ml (10 mg/ml)	Hospira UK Limited	Velika Britanija	8.803.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antrackilina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antrackilina gde može biti prva linja za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčnialni pristup, u kombinaciji sa antrackilinom; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvenčnialna primena nakon prethodne primene antrackilina, u slučaju izostanka terapiskog odgovora na antrackilinu (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum III, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refaktorna bolest, bez znacajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. 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 pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0039320	L01CD02	docetaksel	DOCETAXEL 0	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 16 ml (10 mg/ml)	Hospira UK Limited	Velika Britanija	31,053.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčniji pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum III, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija;
0039002	L01CD02	docetaksel	TOLNEXA 0	konzentrat za rastvor za infuziju	1 po 1ml (20mg/1ml)	Krka, Tovarna Zdravil d.d	Slovenija	2.357.90	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčniji pristup, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvenčna primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapijskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum III, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktarna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i uz kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institutom za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. 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 pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija;

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0039001	L01CD02	docetaksel	TOLNEXA ®	konzentrat za rastvor za infuziju	1 po 4 ml (80mg/4ml)	Krka, Tovarna Zdravil d.d	Slovenija	8,803.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčnog pristupa, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvenčnajama primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapiskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum III, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i už kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. 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 pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039000	L01CD02	docetaksel	TOLNEXA ®	konzentrat za rastvor za infuziju	1 po 8 ml (160mg/8ml)	Krka, Tovarna Zdravil d.d	Slovenija	31,053.70	-	-	-	1. Karcinom dojke: a) metastatska bolest, prva linija posle antraciklina, PS 0 ili 1 (sem kod bolesnika sa kontraindikacijama za primenu antraciklina gde može biti prva linija za metastatsku bolest bez obzira na vrstu prethodne adjuvantne hemoterapije); b) metastatska bolest PS 0 ili 1 - retretman kod takson senzitivne bolesti; c) adjuvantna hemoterapija kod nodus pozitivne bolesti, prvenstveno kod bolesnika sa veoma visokim rizikom za relaps, kao sekvenčnog pristupa, u kombinaciji sa antraciklinima; d) lokalno uznapredovali karcinom dojke , sekvenčnajama primena nakon prethodne primene antraciklina, u slučaju izostanka terapiskog odgovora na antracikline (SD, PD), najviše do četiri ciklusa. 2. Nemikrocelularni karcinom pluća, druga linija hemoterapije, klinički stadijum III, PS 0 ili 1, posle platiniskog dubleta. 3. Karcinom prostate, hormon refraktorna bolest, bez značajnih komorbiditeta, PS 0 ili 1 i už kastracioni nivo serumskog testosterona (<0.5 ng/ml). Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.	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, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Institut za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa. 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 pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti „Knez selo“ KC Niš, - KBC Bežanijska kosa, - Vojnomedicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju 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, - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0033050	L01DB01	doksorubicin	SINDROXOCIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 1 po 10 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija: Italija	543.50	-	-	-		
0033051	L01DB01	doksorubicin	SINDROXOCIN	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica, 1 po 50 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija: Italija	1,358.20	-	-	-		
0033170	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN - TEVA	prašak za rastvor za injekciju	boćica, 1 po 10 mg	Pharmachemie B.V.	Holandija	224.90	-	-	-		
0033171	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN - TEVA	prašak za rastvor za injekciju	boćica, 1 po 50 mg	Pharmachemie B.V.	Holandija	1,358.20	-	-	-		
0033190	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN "Ebewe"	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (10 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	543.50	-	-	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0033191	L01DB01	doksorubicin	DOXORUBICIN "Ebewe"	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 25 ml (50 mg/25 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	1.358.20	-	-	-		
0033060	L01DB02	daunorubicin	DAUNOBLASTINA	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	ličiločica sa rastvaračem u ampuli, 1 po 10 ml (20 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A.	Italija	797.60	-	-	-		
0033112	L01DB03	epirubicin	FARMORUBICIN R.D.	injekcija	1 po 10 mg sa rastv.	Actavis Italy S.P.A.	Italija	300.30	-	-	-		
0033113	L01DB03	epirubicin	FARMORUBICIN R.D.	injekcija	1 po 50 mg sa rastv.	Actavis Italy S.P.A.	Italija	1.501.00	-	-	-		
0033130	L01DB03	epirubicin	EPISINDAN	liofilizat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 10 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	300.30	-	-	-		
0033131	L01DB03	epirubicin	EPISINDAN	liofilizat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	1.501.00	-	-	-		
0033121	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	1.059.30	-	-	-		
0033122	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 50 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	5.294.80	-	-	-		
0033123	L01DB03	epirubicin	EPIRUBICIN	rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Medac GmbH	Nemačka	10.589.60	-	-	-		
0033241	L01DB07	mitoksantron	MITOXANTRON "Ebewe" ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 10 mg/5 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	5.745.10	-	-	-	1. Svi oblici akutne mijeloidne leukemije; 2. Sekundarna progresivna multipla skleroza.	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 hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska kosa, - Univerzitetска dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija;
0033242	L01DB07	mitoksantron	MITOXANTRON "Ebewe" ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 20 mg/10 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	11.017.10	-	-	-	1. Svi oblici akutne mijeloidne leukemije; 2. Sekundarna progresivna multipla skleroza.	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 hematologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska kosa, - Univerzitetска dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti KC Niš, - Vojnomedicinska akademija;
0033220	L01DC01	bleomicin	BLEOCIN-S	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 15000 i.j.	Nippon Kayaku Co. Ltd.	Japan	2.270.50	-	-	-		
0031330	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN "Ebewe"	rastvor za infuziju	1 po 10 mg/20 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	338.80	-	-	-		
0031332	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN "Ebewe"	rastvor za infuziju	1 po 50 mg/100 ml	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	1.332.70	-	-	-		
0031251	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN	rastvor za infuziju	1 po 50 ml (1 mg/ml)	Pfizer PTY. Limited	Australija	923.20	-	-	-		
0031283	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN-TEVA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 20 ml (10 mg/20 ml)	Pharmachemie B.V., Pliva Hrvatska d.o.o.	Holandija; Hrvatska	291.50	-	-	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0031282	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN-TEVA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 ml (50 mg/100 ml)	Pharmachemie B.V., Piva Hrvatska d.o.o.	Holandija; Hrvatska	923.20	-	-	-		
0031223	L01XA01	cisplatin	SINPLATIN	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (10 mg/10 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija, Italija	338.80	-	-	-		
0031224	L01XA01	cisplatin	SINPLATIN	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50 ml (50 mg/50 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija, Italija	1.332.70	-	-	-		
0031220	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 20 ml (0.5 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	291.50	-	-	-		
0031221	L01XA01	cisplatin	CISPLATIN	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 100 ml (0.5 mg/ml)	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate M.B.H	Nemačka	923.20	-	-	-		
0031240	L01XA02	karboplatin	CARBOPLATIN	konzentrat za rastvor za infuziju	1 po 15 ml (10 mg/ml)	Pfizer PTY. Limited	Australija	1.702.50	-	-	-		
0031304	L01XA02	karboplatin	CARBOPLATIN-TEVA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 15 ml (150 mg/15 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	1.702.50	-	-	-		
0031305	L01XA02	karboplatin	CARBOPLATIN-TEVA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 45 ml (450 mg/45 ml)	Pharmachemie B.V.	Holandija	5.829.40	-	-	-		
0031308	L01XA02	karboplatin	CARBOPLASIN	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (10 mg/ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A	Rumunija; Italija	647.90	-	-	-		
0031306	L01XA02	karboplatin	CARBOPLASIN	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 15 ml (10 mg/ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A	Rumunija; Italija	1.702.50	-	-	-		
0031307	L01XA02	karboplatin	CARBOPLASIN	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 45 ml (10 mg/ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A	Rumunija; Italija	5.829.40	-	-	-		
0031309	L01XA02	karboplatin	CARBOPLASIN	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 60 ml (10 mg/ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A	Rumunija; Italija	8.297.80	-	-	-		
0031397	L01XA03	oksaliplatin	ELOXATIN ◊	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 10 ml (5 mg/ml)	Sanofi Winthrop Industrie; Sanofi - Aventis Deutschland GmbH; Aventis Pharma Ltd.	Francuska; Nemačka; Velika Britanija	2.735.70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/nerezektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoroprimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa. Institut za onkologiju Vojvodine, Klinika za onkologiju KC Niš, KC Kragujevac, Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivalista osiguranog lica.
0031398	L01XA03	oksaliplatin	ELOXATIN ◊	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica; 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Sanofi Aventis ZRT; Sanofi Winthrop Industrie; Sanofi - Aventis Deutschland GmbH; Aventis Pharma Ltd.	Mađarska; Francuska; Nemačka; Velika Britanija	5.471.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/nerezektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoroprimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa. Institut za onkologiju Vojvodine, Klinika za onkologiju KC Niš, KC Kragujevac, Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivalista osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0031361	L01XA03	oksaliplatin	SINOXAL®	prašak za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 100 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	5.471,50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; - Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031360	L01XA03	oksaliplatin	SINOXAL®	prašak za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	2.735,70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; - Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031364	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN-PLIVA®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 10 ml (5 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Holandija; Hrvatska	2.735,70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; - Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031365	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN-PLIVA®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company; Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Mađarska; Holandija; Hrvatska	5.471,55	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; - Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031000	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN HF®	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg	Cell Pharm GMBH	Nemačka	5.471,50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; - Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0031001	L01XA03	oksalipatin	OXALIPLATIN HF 0	prašak za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50 mg	Cell Pharm GMBH	Nemačka	2.735,70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031367	L01XA03	oksalipatin	SINOXAL 0	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 10 ml (50 mg/10 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	2.735,70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031368	L01XA03	oksalipatin	SINOXAL 0	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 20 ml (100 mg/20 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	5.471,50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031366	L01XA03	oksalipatin	SINOXAL 0	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 40 ml (200 mg/40 ml)	Actavis Italy S.P.A.; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.	Italija; Rumunija	10.943,00	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0031402	L01XA03	oksalipatin	OXALIPLATIN EBEWE 0	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 10 ml (5 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG, KG	Austrija	2.735,70	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0031403	L01XA03	oksaliplatin	OXALIPLATIN EBEWE ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	5,471.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa fluoropirimidinima.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039291	L01XX19	irinotekan	CAMPTO ®	konzentrat za rastvor za infuziju	1 po 100 mg / 5 ml	Pfizer (Perth) PTY, Ltd.	Australija	3,236.00	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039290	L01XX19	irinotekan	CAMPTO ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica plastična, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Pfizer (Perth) PTY, Ltd.	Australija	1,413.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039296	L01XX19	irinotekan	CAMPTO ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica plastična, 1 po 15 ml (300 mg/15 ml)	Pfizer (Perth) PTY, Ltd.	Australija	14,191.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039295	L01XX19	irinotekan	IRINOTESIN ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italy S.P.A.	Rumunija; Italija	1,413.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/neresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0039294	L01XX19	irinotekan	IRINOTESIN 0	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A	Rumunija; Italija	3,236.00	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039355	L01XX19	irinotekan	IRINOTESIN 0	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 25 ml (100 mg/5 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A	Rumunija; Italija	19,975.50	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039317	L01XX19	irinotekan	VIARITEC 0	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Vianex S.A.	Grčka	1,413.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039314	L01XX19	irinotekan	VIARITEC 0	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Vianex S.A.	Grčka	3,236.00	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.
0039312	L01XX19	irinotekan	IRINOTECAN EBEWE 0	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrija	3,236.00	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prebivališta osiguranog lica.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0039266	L01XX19	irinotekan	IRINOTEKAN PLIVA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Holandija; Hrvatska	1,413.90	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0039265	L01XX19	irinotekan	IRINOTEKAN PLIVA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 5 ml (100 mg/5 ml)	Pharmachemie B.V.; Pliva Hrvatska d.o.o.	Holandija; Hrvatska	3,236.00	-	-	-	Kolorektalni karcinom, hemoterapija lokalno odmaklog/heresektabilnog ili metastatskog stadijuma bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou u mjestu prebivališta osiguranog lica.
0037021	L02AE02	leuprorelin	LUPRON	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 1 ml (3,75 mg/ml)	Abbott Laboratories S.A.; AbbVie Logistics B.V.	Španija; Holandija	10,054.50	0,134 mg	359.28	-	1. Endometrizoa (N80); 2. Medikamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 mjeseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci, kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou, pod tačkom 2. na osnovu mišljenja konzilijuma za endokrinovazne tumore koga čine endokrinolog, onkolog i ginekolog, a pod tačkom 3. i 4. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na terciarnom nivou.
0037020	L02AE02	leuprorelin	LUPRON	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 1 ml (11,25 mg/ml)	Abbott Laboratories S.A.; AbbVie Logistics B.V.	Španija; Holandija	30,163.50	0,134 mg	359.28	-	1. Endometrizoa (N80); 2. Medikamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 mjeseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci, kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou, pod tačkom 2. na osnovu mišljenja konzilijuma za endokrinovazne tumore koga čine endokrinolog, onkolog i ginekolog, a pod tačkom 3. i 4. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na terciarnom nivou.
0037022	L02AE02	leuprorelin	ELIGARD	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric sa praškom i napunjen injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 45 mg	Astellas Pharma Europe B.V.	Holandija	58,475.20	0,134 mg	174.13	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci, kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na terciarnom nivou.
0037070	L02AE03	goserelin	ZOLADEX	implant	napunjen injekcioni špric, 1 po 3,6 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	11,174.50	0,129 mg	400.42	-	1. Endometrizoa (N80); 2. Medikamentna kastracija za karcinom dojke (C50) u trajanju terapije do 36 mjeseci; 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci, kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 4. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 5. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason score≥8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 mjeseci. 6. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou.
0037071	L02AE03	goserelin	ZOLADEX LA	implant	napunjen injekcioni špric, 1 po 10,8 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	32,947.70	0,129 mg	393.54	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci, kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski PS 0-2 (C61); 3. Karcinom prostate, lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason score≥8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 mjeseci.	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na terciarnom nivou.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0037091	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	boćica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (3,75 mg/2 ml)	Ipsen Pharma Biotech; PharmaSwiss d.o.o.	Francuska; Republika Srbija	10,249,00	0,134 mg	366,23	-	1. Endometrizoa (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci , kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Pravi (centralni) prerani pubertet (E22.8) 5. Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, pod tačkom 4. na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, a pod tačkom 5. na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037092	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	boćica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (11,25 mg/ 2 ml)	Ipsen Pharma Biotech; PharmaSwiss d.o.o.	Francuska; Republika Srbija	30,746,80	0,134 mg	366,23	-	1. Endometrizoa (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci , kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Pravi (centralni) prerani pubertet (E22.8).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a pod tačkom 4. na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037093	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	boćica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1 po 2 ml (22,5 mg/2 ml)	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	61,493,70	0,134 mg	366,23	-	1. Endometrizoa (N80); 2. Karcinom prostate, lokalno uznapredovali, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci , kod pacijentata sa PS 0 ili 1 (C61); 3. Karcinom prostate, metastatski PS 0 ili 2 (C61); 4. Pravi (centralni) prerani pubertet (E22.8).	STAC ; Lek se uvodi u terapiju pod tačkom 1. na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, pod tačkom 2. i 3. na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a pod tačkom 4. na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0037090	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 7 po 1 ml (0,1 mg/1 ml)	PharmaSwiss d.o.o.; Ipsen Pharma Biotech	Republika Srbija; Francuska	3,347,50	0,1 mg	478,21	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BMPO (N97)	STAC ; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou
0069135	L03AA02	filgrastim	NEUPOGEN	rastvor za infuziju/injekciju, špric	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5 ml/30000000 i.j.	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Amgen Europe B.V.	Švajcarska; Holandija	3,690,00	0,35 mg	4,305,00	-		STAC
0069134	L03AA02	filgrastim	NEUPOGEN	rastvor za infuziju/injekciju, špric	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5 ml/48000000 i.j.	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Amgen Europe B.V.	Švajcarska; Holandija	5,253,00	0,35 mg	3,830,31	-		STAC
0069137	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju/infuziju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 5 po 0,2 ml (12Mj./0,2ml)	Hospira Enterprises B.V.	Holandija	11,963,60	0,35 mg	6,978,77	-		STAC
0069138	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju/infuziju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 5 po 0,5 ml (30Mj./0,5ml)	Hospira Enterprises B.V.	Holandija	18,450,00	0,35 mg	4,305,00	-		STAC
0069139	L03AA02	filgrastim	NIVESTIM	rastvor za injekciju/infuziju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 5 po 0,5 ml (48Mj./0,5ml)	Hospira Enterprises B.V.	Holandija	26,264,90	0,35 mg	3,830,30	-		STAC
0069130	L03AA02	filgrastim	ZARZIO	rastvor za injekciju/infuziju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (30 Mj/0,5 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	3,690,00	0,35 mg	4,305,00	-		STAC
0069131	L03AA02	filgrastim	ZARZIO	rastvor za injekciju/infuziju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (48 Mj/0,5 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	5,253,00	0,35 mg	3,830,31	-		STAC
0069140	L03AA02	filgrastim	TEVAGRASTIM	rastvor za injekciju/infuziju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric 1x48Mj/0,8ml	Pliva Hrvatska d.o.o.	Hrvatska	5,253,00	0,35mg	3,830,31	-		STAC

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
032836	L03AB04	interferon alfa 2a	ROFERON A	rastvor za injekciju, špric	napunjén injekcioni špric, 1 po 3000000 i.j./0,5 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	1,453,40	2 Mi.j.	966,93	-	1. Hronični hepatitis B: a) Obe forme hroničnog hepatitisa B: HBeAg pozitivan i HBeAg negativan hronični hepatitis B, HBV DNK (PCR) + b) Prisutna replikacija virusa > 6 meseci c) Biohemski povisena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana cirroza jetre e) Isključiti bolesnike sa kontraindikacijama za primenu interferona f) Doze: HBeAg pozitivan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedeljno, 4-6 meseci. HBeAg negativan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedeljno, 12-24 meseci. za decu: 5-6 miliona i.j./m ² 3x nedeljno, 4-6 meseci. -Lek se daje na osnovu mišljenja infektologa i hepatologa/gastroenterologa. 2. Hronični hepatitis C: a) Antitela na virus hepatitisa C pozitivna u serumu >6 meseci. b) Prisutna replikacija HCV (HCV RNK-PCR+) c) Biohemski povisena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki dokazana aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana cirroza jetre. e) Doza: rekombinarni interferon alfa se primenjuje u dozi od 3 miliona i.j. 3x nedeljno, 52 nedelje za decu: 5 miliona i.j./m ² 3x nedeljno, 52 nedelje. 3. Hronična mjeđočna leukeemija. 4. Triholeukemija. 5. Odzavanje remisije multiplog mijeloma. 6. Neuroendokrini tumori na osnovu mišljenja konzilijuma za neuroendokrini tumore Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma Kliničkog centra.	
032837	L03AB04	interferon alfa 2a	ROFERON A	rastvor za injekciju, špric	napunjén injekcioni špric, 1 po 4500000 i.j./0,5 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	2,129,10	2 Mi.j.	946,27	-	1. Hronični hepatitis B: a) Obe forme hroničnog hepatitisa B: HBeAg pozitivan i HBeAg negativan hronični hepatitis B, HBV DNK (PCR) + b) Prisutna replikacija virusa > 6 meseci c) Biohemski povisena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana cirroza jetre e) Isključiti bolesnike sa kontraindikacijama za primenu interferona f) Doze: HBeAg pozitivan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedeljno, 4-6 meseci. HBeAg negativan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedeljno, 12-24 meseci. za decu: 5-6 miliona i.j./m ² 3x nedeljno, 4-6 meseci. -Lek se daje na osnovu mišljenja infektologa i hepatologa/gastroenterologa. 2. Hronični hepatitis C: a) Antitela na virus hepatitisa C pozitivna u serumu >6 meseci. b) Prisutna replikacija HCV (HCV RNK-PCR+) c) Biohemski povisena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki dokazana aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana cirroza jetre. e) Doza: rekombinarni interferon alfa se primenjuje u dozi od 3 miliona i.j. 3x nedeljno, 52 nedelje za decu: 5 miliona i.j./m ² 3x nedeljno, 52 nedelje. 3. Hronična mjeđočna leukeemija. 4. Triholeukemija. 5. Odzavanje remisije multiplog mijeloma. 6. Neuroendokrini tumori na osnovu mišljenja konzilijuma za neuroendokrini tumore Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma Kliničkog centra.	

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0328339	L03AB04	interferon alfa 2a	ROFERON A	rastvor za injekciju, špric	napunjeni injekcioni špric, 1 po 9000000 i.j./0.5 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	4.323.50	2 Mi.j.	960.78	-	1. Hronični hepatitis B: a) Obe forme hroničnog hepatitisa B: HBeAg pozitivan i HBeAg negativan hronični hepatitis B, HBV DNK (PCR) + b) Prisutna replikacija virusa > 6 meseci c) Biohemski povisena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana cirroza jetre e) Isključiti bolesnike sa kontraindikacijama za primenu interferona f) Doze: HBeAg pozitivan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedeljno, 4-6 meseci. HBeAg negativan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedeljno, 12-24 meseci. za decu: 5-6 miliona i.j./m ² 3x nedeljno, 4-6 meseci. -Lek se daje na osnovu mišljenja infektologa i hepatologa/gastroenterologa. 2. Hronični hepatitis C: a) Antitela na virus hepatitisa C pozitivna u serumu >6 meseci. b) Prisutna replikacija HCV (HCV RNK-PCR+) c) Biohemski povisena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki dokazana aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana cirroza jetre. e) Doza: rekombinarni interferon alfa se primenjuje u dozi od 3 miliona i.j. 3x nedeljno, 52 nedelje za decu: 5 miliona i.j./m ² 3x nedeljno, 52 nedelje. 3. Hronična mjeloidna leukemija. 4. Triholeukemija. 5. Odzavanje remisije multiplog mijeloma. 6. Neuroendokrini tumori na osnovu mišljenja konzilijuma za neuroendokrini tumore Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma Kliničkog centra.	
0328657	L03AB05	interferon alfa 2b – rekombinantni	REALDIRON	prašak za rastvor za injekciju	boćica, 5 po 3 Mi.j.	Sicor Biotech UAB	Litvanija	4.754.00	2 Mi.j.	633.87	-	1. Hronični hepatitis B: a) Obe forme hroničnog hepatitisa B: HBeAg pozitivan i HBeAg negativan hronični hepatitis B, HBV DNK (PCR) + b) Prisutna replikacija virusa > 6 meseci c) Biohemski povisena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana cirroza jetre e) Isključiti bolesnike sa kontraindikacijama za primenu interferona f) Doze: HBeAg pozitivan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedeljno, 4-6 meseci. HBeAg negativan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedeljno, 12-24 meseci. za decu: 5-6 miliona i.j./m ² 3x nedeljno, 4-6 meseci. -Lek se daje na osnovu mišljenja infektologa i hepatologa/gastroenterologa. 2. Hronični hepatitis C: a) Antitela na virus hepatitisa C pozitivna u serumu >6 meseci. b) Prisutna replikacija HCV (HCV RNK-PCR+) c) Biohemski povisena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrednosti) d) Histološki dokazana aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana cirroza jetre. e) Doza: rekombinarni interferon alfa se primenjuje u dozi od 3 miliona i.j. 3x nedeljno, 52 nedelje za decu: 5 miliona i.j./m ² 3x nedeljno, 52 nedelje. 3. Hronična mjeloidna leukemija. 4. Triholeukemija. 5. Odzavanje remisije multiplog mijeloma. 6. Neuroendokrini tumori na osnovu mišljenja konzilijuma za neuroendokrini tumore Klinike za endokrinologiju, dijabetes i bolesti metabolizma Kliničkog centra.	
0039421	L03AX03	živi atenirani bacili M.bovis, soj BCG	IMMUCYST	prašak za intravezikalnu suspenziju	boćica, 1 po 81 mg	Sanofi Pasteur Limited; Sanofi-Aventis ZRT.	Kanada; Mađarska	9.455.00	1,8 mg	210.11	-		STAC

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0010221	L04AA04	anti-human T limfocitni imunoglobulin kunička	ATG FRESENIUS S	koncentrat za rastvor za infuziju	10 po 5 ml (20 mg/ml)	Neovii Biotech GmbH	Nemačka	299.912.90	0.1 g	29.991.29	-		STAC
0010220	L04AA04	anti-TI limfocitni imunoglobulin kunička	ATG FRESENIUS S	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 5 ml (20 mg/ml)	Neovii Biotech GmbH	Nemačka	29.991.20	0.1 g	29.991.20	-		STAC
0010225	L04AA04	anti-TI limfocitni imunoglobulin za humanu upotrebu, zetčiji	THYMOGLOBULINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 25 mg	Genzyme Polyclonals S.A.S.	Francuska	18.064.90	0.1 g	72.259.60	-		STAC
0014111	L04AD01	ciklosporin	SANDIMMUN	koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 250 mg/5 ml (50 mg/ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	10.753.20	0.25 g	1.075.32	-		STAC; Samo za pacijente nakon transplantacije.
0162440	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	rastvor za injekciju	5 po 3 ml (75 mg/3 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	112.00	0,1 g	29.87	-		
0162192	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 3 ml (75 mg/3 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	112.00	0,1 g	29.87	-		
1162485	M01AB05	diklofenak	RAPTEN-K	obložena tabletta	blister, 10 po 50 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	61.30	0,1 g	12.26	-		
1162487	M01AB05	diklofenak	RAPTEN DUO	tabletta sa modifikovanim oslobađanjem	blister, 30 po 75 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	280.80	0,1 g	12.48	-		
1162190	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	film tabletta	blister, 20 po 50 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	82.60	0,1 g	8.26	-		
1162193	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	tabletta sa modifikovanim oslobađanjem	blister, 20 po 100 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	161.00	0,1 g	8.05	-		
1162441	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	gastrorezistentna tabletta	blister, 20 po 50 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	82.60	0,1 g	8.26	-		
1162442	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	tabletta sa produženim oslobađanjem	blister, 20 po 100 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	161.00	0,1 g	8.05	-		
5162445	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN	supozitorija	10 po 50 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	144.70	0,1 g	28.94	-		
1162403	M01AB05	diklofenak	DIKLOFEN DUO	kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrdla	blister, 30 po 75 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	280.80	0,1 g	12.48	-		
5162648	M01AB05	diklofenak	DIKLOFENAK	supozitorija	10 po 50 mg	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	106.50	0,1 g	21.30	-		
1162402	M01AB05	diklofenak	DICLOFENAC-RETARD	tabletta sa produženim oslobađanjem	blister, 20 po 100 mg	Remedica Ltd	Kipar	161.00	0,1 g	8.05	-		
1162520	M01AB15	ketorolak	ZODOL	film tabletta	10 po 10 mg	Hemofarm a.d. u saradnji sa F.Hoffmann-La Roche, Švajcarska	Republika Srbija	505.20	30 mg	151.56	-		
0162522	M01AB15	ketorolak	ZODOL	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 30 mg/ml	Hemofarm a.d. u saradnji sa F.Hoffmann-La Roche, Švajcarska	Republika Srbija	354.30	30 mg	70.86	-		
1162555	M01AB16	aceklofenak	AFLAMIL	film tabletta	blister, 20 po 100 mg	Gedeon Richter PLC	Mađarska	380.90	0,2 g	38.09	-		
1161263	M01AC05	lomoksikam	XEFO RAPID	film tabletta	blister, 20 po 8 mg	Takeda GmbH	Nemačka	418.00	12 mg	31.35	-		
0161022	M01AC06	meloksikam	MOVALIS	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1,5 ml (15 mg/1,5 ml)	Boehringer Ingelheim Espana S.A.	Španija	239.60	15 mg	47.92	-		
1162531	M01AE01	ibuprofen	IBUPROFEN	film tabletta	blister, 30 po 400 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	98.10	1,2 g	9.81	-		
1162512	M01AE01	ibuprofen	RAPIDOL	film tabletta	blister, 30 po 400 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	98.10	1,2 g	9.81	-		
1162513	M01AE01	ibuprofen	RAPIDOL	film tabletta	blister, 30 po 600 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	141.80	1,2 g	9.45	-		
1162423	M01AE02	naproksen	NAPROKSEN	film tabletta	blister, 20 po 375 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	193.90	0,5 g	12.93	-		
0162088	M01AE03	ketoprofen	KETONAL	rastvor za injekciju	10 ampula po 100 mg/2 ml	Lek farmaceutska družba d.d.	Slovenija	368.20	0,15 g	55.23	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
1162089	M01AE03	ketoprofen	KETONAL FORTE	film tablet	boćica staklena, 20 po 100 mg	Lek farmaceutska družba d.d.	Slovenija	166.50	0,15 g	12.49	-		
1162220	M01AE11	tiaprofenska kiselina	TURGANIL	tableta	blister, 20 po 300 mg	Union-Medic d.o.o. Novi Sad	Republika Srbija	239.50	600 mg	23.95	-		
0082320	M03AB01	suksametonijum	MIDARINE	rastvor za injekciju/infuziju	100 po 2 ml (100 mg/2 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	4.752,00	-	-	-		STAC
0082290	M03AC04	atrakurijum besilat	TRACRIUM	rastvor za injekciju	5 po 25 mg/2,5 ml	GlaxoSmithKline SPA	Italija	640,65	-	-	-		STAC
0082291	M03AC04	atrakurijum besilat	TRACRIUM	rastvor za injekciju	5 po 50 mg/5 ml	GlaxoSmithKline SPA	Italija	1.281,30	-	-	-		STAC
0082302	M03AC04	atrakurijum-besilat	ACURMIL	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (50mg/5ml)	Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.p.A.	Italija	1.281,30	-	-	-		STAC
0082052	M03AC09	rokuronijum bromid	ESMERON	rastvor za injekciju	10 po 5 ml (50 mg/5 ml)	N.V. Organon	Holandija	4.818,00	-	-	-		STAC
0082410	M03AC11	cisatrakurijum	NIMBEX	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 2,5 ml (2 mg/ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Aspen Bad Oldesloe GmbH	Italija; Nemačka	1.021,00	-	-	-		STAC
0082411	M03AC11	cisatrakurijum	NIMBEX	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 5 ml (2 mg/ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.; Aspen Bad Oldesloe GmbH	Italija; Nemačka	2.044,70	-	-	-		STAC
0082111	M03AX01	toksin clostridium botulinum tip A	DYSPORT	prašak za rastvor za injekciju	boćica, 2 po 500LD50/jed.	Ipsen Biopharm Limited	Velika Britanija	58.308,60	-	-	-	1. Cerebralna paraliza sa spasticitetom i/ili distonijom i urednim mentalnim stanjem (G80,0 G80,1, G80,2, G80,3, G80,8); 2. Spazmodične disfornije, blefarospazm, hemifacijalni spazam, tortikis (cervikalna distonija). (G24,1, G24,2, G24,3, G24,4, G24,5, G24,6, G24,9, G24,0, G51,3); 3. Postoperijska distonija šake, ruke i stopala. (G81,8, G83,1, G83,2).	STAC
0059089	M05BA06	ibandronska kiselina	BONVIVA	rastvor za injekciju	nапуњен injekcioni špic, 1 po 3 ml (3 mg/3 ml)	Roche Diagnostics GmbH	Nemacka	3.087,20	6 mg	6.174,40	-	Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3,5 SD) kod žena kod kojih nije moguća primena oralnih bisfosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bisfosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa: - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ulkusne bolesti ili pogoršanja postojćeće bolesti jednaka ili želuka ili creva verifikovano gastroskopskim nalazom ili - o postojanju sindroma intestinalne malapsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije.	STAC; Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou.
0059088	M05BA06	ibandronska kiselina	ALVODRONIC	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špicu	1 po 3ml (3mg/3ml)	Synthon BV; Synthon Hispania SL	Holandija; Španija	1.830,00	6mg	3.660,00	-	Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3,5 SD) kod žena kod kojih nije moguća primena oralnih bisfosfonata zbog nemogućnosti efikasne apsorpcije. Nemogućnost primene oralnih bisfosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa: - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ulkusne bolesti ili pogoršanja postojćeće bolesti jednaka ili želuka ili creva verifikovano gastroskopskim nalazom ili - o postojanju sindroma intestinalne malapsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije.	STAC; Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0059213	M05BA08	zoledronska kiselina	ACLASTA	rastvor za infuziju	boćica, 1 po 100 ml (0,05 mg/ml)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	25,415,50	4 mg	20,332.40	-	1. Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3,5 SD) sa povećanim rizikom od frakturna kao i kod bolesnika sa nedavnom frakturom kuka usled luke povrede, a kod kojih nije moguća primena oralnih bisfosfonata. Nemogućnost primene oralnih bisfosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa. - o postojanju hroničnog gastritisa ili erozivnog gastritisa ili ulkusne bolesti ili pogoršanja postojeće bolesti jednaka ili željca ili creva verifikovano gastroskopskim nalazom ili - o postojanju sindroma intestinalne malapsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije, 2. Za lečenje teških oblika osteoporoze (DEXA T vrednosti ≤ -3,5 SD) povezane sa dugotrajnom terapijom sistemskim glukokortikoidima kod žena u postmenopauzi i muškaraca sa povećanim rizikom od frakture. 3. Terapija Paget-ove bolesti.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1., 2. i 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou.
9080161	N01AB08	sevofluran	SEVORANE	para za inhalaciju, tečnost	boca plastična, 1 po 250 ml (100%)	Aescia Queenborough Ltd.: AbbVie S.R.L.	Velika Britanija; Italija	18,078,30	-	-	-		STAC
0080000	N01AF03	tiopental - natrijum	THIOPENTAL INJECTION BP 500 mg	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 50 po 500 mg	Rotexmedica GmbH	Nemačka	9,998,00	-	-	-		
0087555	N01AH01	fentanil	FENTANYL	rastvor za injekciju	50 po 10 ml (0,05 mg/1 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	6,856,00	-	-	-		STAC
0087559	N01AH01	fentanil	FENTANYL PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 10 ml (0,5mg/1ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	1,371,20	-	-	-		STAC
0087575	N01AH02	alfentanil	RAPIFEN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 10 ml (0,5 mg/1 ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	11,570,20	-	-	-		STAC
0087171	N01AH03	sufentanil	SUFENTA forte	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (0,25 mg/5 ml)	Glaxo Smith Kline Manufacturing S.p.a.	Italija	1,355,70	-	-	-		STAC
0087621	N01AH06	remifentanil	ULTIVA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 5 po 2 mg/5 ml	Glaxo Operations UK Limited	Velika Britanija	4,633,10	-	-	-		STAC
0080300	N01AX07	etomidat	HYPNOMIDATE	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 10 ml (2 mg/ml)	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Italija	572,70	-	-	-		STAC
0080420	N01AX10	propofol	PROPOFOL 1% Fresenius	rastvor za injekciju	5 po 20 ml (10 mg/ml)	Fresenius Kabi	Austrija	1,216,90	-	-	-		STAC
0080421	N01AX10	propofol	PROPOFOL 1% Fresenius	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (10 mg/ml)	Fresenius Kabi	Austrija	674,80	-	-	-		STAC
0080423	N01AX10	propofol	PROPOFOL 1% Fresenius	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (10 mg/ml)	Fresenius Kabi	Austrija	1,193,80	-	-	-		STAC
0080432	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 1%	emulzija za injekciju/infuziju	ampula, 5 po 20 ml (10 mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	1,216,90	-	-	-		STAC
0080431	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 1%	emulzija za injekciju/infuziju	boćica, 10 po 50 ml (10 mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	6,748,10	-	-	-		STAC
0080430	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 1%	emulzija za injekciju/infuziju	boćica, 10 po 100 ml (10 mg/ml)	B. Braun Melsungen AG	Nemačka	11,938,00	-	-	-		STAC
0080433	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 2%	emulzija za injekciju/infuziju	boćica staklena, 10 po 50 ml (20mg/ml)	B.Braun Melsungen AG	Nemačka	11,037,70	-	-	-		STAC
0081581	N01BB01	bupivakain	MARCAINE 0,5%	rastvor za injekciju	boćica staklena, 5 po 20 ml (5 mg/ml)	Recipharm Monts	Francuska	1,305,50	-	-	-		STAC
0081582	N01BB01	bupivakain	MARCAINE SPINAL 0,5%	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 ml (5 mg/ml)	Cenexi SAS	Francuska	2,317,80	-	-	-		STAC
0081583	N01BB01	bupivakain	MARCAINE SPINAL 0,5% HEAVY	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 4 ml (5 mg/ml)	Cenexi SAS	Francuska	2,475,50	-	-	-		STAC
0081013	N01BB01	bupivakain	BUPI ALLEMAN	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5ml (5mg/ml)	ALLEMAN PHARMA GMBH	Nemačka	2,028,10	-	-	-	Hirurška anestezija	STAC
0081222	N01BB02	lidokain	LIDOKAIN-HLORID 1%	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 3,5 ml (35 mg)	Galenika a.d.	Republika Srbija	226,50	-	-	-		
0081560	N01BB02	lidokain	LIDOKAIN-HLORID 2%	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,287,60	-	-	-		

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0081011	N01BB10	levobupivakain	CHIROCAINE	rastvor za injekciju/koncentrat za rastvor za infuziju	ampula, 10 po 10 ml (5 mg/ml)	Abbvie S.R.L.	Italija	4.368.20	-	-	-		STAC
0081540	N01BB52	lidokain, adrenaljin (epinefrin)	LIDOKAIN 2%-ADRENALIN	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (40 mg+0,025 mg)	Galenika a.d.	Republika Srbija	921.10	-	-	-		
4081718	N01BB52	lidokain, hlorheksidin	CATHEJELL SA LIDOKAINOM	gel	aplikator, 25 po 12,5g (20mg/g+0,5mg/g)	Pharmazeutische Fabrik Montavit Ges.m.b.H.	Austrija	2.706.00	-	-	-	Upotreba prilikom aplikacije katetera, endoskopa ili drugih medicinskih instrumenata u uretru.	Samo za decu.
0087854	N02AA01	morfín	MORFİN HIDROHLORID ALKALOID	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 20 mg/ml	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	710.60	30 mg	106.59	-		
0087018	N02AB02	petidin hidrohlorid	DOLANTIN	rastvor za injekciju	5 po 2 ml/100 mg	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH; Delpharm Dijon	Nemačka; Francuska	592.90	400 mg	474.32	-		STAC
0087531	N02AX02	tramadol	TRODON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (50 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	169.30	0,3 g	203.16	-		
0087533	N02AX02	tramadol	TRODON	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 2 ml (100 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	235.70	0,3 g	141.42	-		
0086431	N02BB02	metamizol natrijum	NOVALGETOL	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2,5 g/5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	1.447.20	3 g	34.73	-		
0086418	N02BB02	metamizol natrijum	ANALGIN	rastvor za injekciju	ampula 50 po 2,5 g/5 ml	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	1.447.20	3 g	34.73	-		
0086930	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL PHARMASWISS	rastvor za infuziju	boca, 10 po 100 ml (10 mg/ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	1.704.10	3 g	511.23	-		
0088333	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 50 ml (10mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	1.423.40	3g	854.04	-		
0088334	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL B.BRAUN	rastvor za infuziju	kontejner plastični, 10 po 100 ml (10mg/ml)	B.Braun Medical SA	Španija	1.704.10	3g	511.23	-		
0086666	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL ACTAVIS	rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 100 ml (10mg/ml)	S.M. Farmaceutici SRL	Italija	1.704.10	3 g	511.23	-		
0084520	N03AA02	fenobarbital (fenobarbiton)	PHENOBARBITON NATRIJUM	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	prašak sa rastvaračem i ampula sa rastvaračem, 5 po 2 ml (220 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.435.30	0,1 g	130.48	-		
0084405	N03AE01	klonazepam	RIVOTRIL	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju sa rastvaračem za parenteralnu upotrebu	ampula sa rastvaračem u ampuli, 5 po 1 ml (1 mg/ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	330.50	8 mg	528.80	-		
0084502	N03AG01	valproinska kiselina	DEPAKINE	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem , 4 po 4 ml (400 mg/4 ml)	Gruppo Lepetit S.p.a.; Glaxo Wellcome Production	Italija; Francuska	3.810.60	1,5 g	3.572.44	-		
0085353	N04BB01	amantadin sulfat	PK MERZ	rastvor za infuziju	10 po 500 ml (200 mg)	Merz Pharmaceuticals GmbH	Nemačka	12.411.10	-	-	-	STAC; U terapiji off-faze parkinsonizma koji ne reaguju na peroralni oblik amantadina.	
0070261	N05AB02	fluhenazin	MODITEN Depo	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (25 mg/ml)	Krka Tovarna Zdravlj d.d. u saradnji sa Bristol-Myers-Squibb, USA	Slovenija	1.221.70	1 mg	9.77	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.
0070207	N05AD01	haloperidol	HALDOL DEPO	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 1 ml (50 mg/ml)	Janssen Pharmaceutica N.V., Belgija	Slovenija	1.466.40	3,3 mg	19.36	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0070200	N05AD01	haloperidol	HALDOL	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 1 ml (5 mg/ml)	Krka Točarna Zdravil d.d. u saradnji sa Janssen Pharmaceutica N.V. Belgija	Slovenija	329,20	8 mg	52,67	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neropsihijatra.
0070654	N05AE04	zpirasidon	ZELDOX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	1 po 1,2 ml (20 mg/ml)	Pfizer PGM	Francuska	1,503,10	40 mg	2,505,17	-	1. Agitacija kod shizofrenije i drugih psihičkih poremećaja za pacijente sa nezadovoljavajućim odgovorom na dva prethodno primenjena antipsihotika (F20-F29). 2. Agitacija kod maničnih i něšovite epizode povezane sa bipolarnim poremećajima sa ili bez psihičkih simptoma (F31.1; F31.2; F31.6.).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neropsihijatra u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou.
0070925	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	boćica i rastvarač u napunjenoj injekcionoj šprici, 1 po 25 mg	Cilag AG	Švajcarska	10,096,70	2,7 mg	1,090,44	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). 1. Nekomplijanti pacijenti i/ili koji imaju neželjene efekte na klasičnim depoima koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistentni na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neropsihijatra.
0070926	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	boćica i rastvarač u napunjenoj injekcionoj šprici, 1 po 37,5 mg	Cilag AG	Švajcarska	13,108,40	2,7 mg	943,80	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). 1. Nekomplijanti pacijenti i/ili koji imaju neželjene efekte na klasičnim depoima koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistentni na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neropsihijatra.
0070927	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT CONSTA	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	boćica i rastvarač u napunjenoj injekcionoj šprici, 1 po 50 mg	Cilag AG	Švajcarska	16,121,30	2,7 mg	870,55	-	Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29). 1. Nekomplijanti pacijenti i/ili koji imaju neželjene efekte na klasičnim depoima koji se ne mogu tolerisati. 2. Rezistentni na klasične depo antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neropsihijatra.
0070131	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa produženim oslobođanjem	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (50 mg/0,5 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	21,868,10	2,5 mg	1,093,41	-	Pacijenti sa shizofrenijom koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplijanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjivan risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neropsihijatra.
0070132	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa produženim oslobođanjem	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,75 ml (75 mg/0,75 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	28,408,40	2,5 mg	946,95	-	Pacijenti sa shizofrenijom koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplijanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjivan risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neropsihijatra.
0070134	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa produženim oslobođanjem	napunjeni injekcioni špric, 1 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	34,954,70	2,5 mg	873,87	-	Pacijenti sa shizofrenijom koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplijanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjivan risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neropsihijatra.
0070133	N05AX13	paliperidon	XEPLION	suspenzija za injekciju sa produženim oslobođanjem	napunjeni injekcioni špric, 1 po 1,5 ml (150 mg/1,5 ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	50,174,90	2,5 mg	836,25	-	Pacijenti sa shizofrenijom koji su u pogoršanju zbog neadekvatne komplijanse, a kod kojih je nekad tokom tretmana bolesti primenjivan risperidon.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra/neropsihijatra.
0071123	N05BA01	diazepam	BENSEDIN	prašak za rastvor za injekciju /infuziju	ampula, 10 po 2 ml (10 mg/2 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	290,80	10 mg	29,08	-		
0071834	N05CD08	midazolam	DORMICUM	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 5 mg/5 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	707,10	15 mg	212,13	-		STAC
0071835	N05CD08	midazolam	DORMICUM	rastvor za injekciju	5 po 15 mg/3 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	739,50	15 mg	147,90	-		STAC
0071838	N05CD08	midazolam	MIDAZOLAM PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 5ml (5mg/5ml)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	707,10	15mg	212,13	-		STAC
0071839	N05CD08	midazolam	MIDAZOLAM PANPHARMA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 3ml (15mg/3mL)	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Nemačka	1,478,90	15mg	147,89	-		STAC

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0072741	N06AA04	klomipramin	ANAFRANIL	rastvor za injekciju	10 po 25 mg/2 ml	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	381.00	0,1 g	152.40	-		
0089000	N06BC01	kofein	PEYONA	rastvor za infuziju i oralni rastvor	ampula, 10 po 1 ml (20mg/ml)	Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Austrija	24,491.50	0.4g	97,966.00	-	Terapija apnee kod prevremeno rođene novorođenčadi (P07.0; P07.1; P07.3).	
0088065	N07AA01	neostigmin metilsulfat	NEOSTIGMINE	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 1 ml (2,5 mg/ml)	Cooper S.A.	Grčka	1,591.60	2 mg	25.47	-		STAC
2087506	N07BC02	metadon	METADON ALKALOID	oralni rastvor	boćica, 1 po 100 ml (10 mg/ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	1,095.10	25 mg	27.38	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanih karcinomom) (C00-C97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili terciarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou.
2087507	N07BC02	metadon	METADON ALKALOID	oralni rastvor	boca, 1 po 1000 ml (10 mg/ml)	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	10,626.90	25 mg	26.57	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanih karcinomom) (C00-C97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili terciarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou.
2087516	N07BC02	metadon	METADON MOLTENI	oralni rastvor	boćica plastična, 1 po 1000 ml (5 mg/ml)	L. Molteni & C. Del F. LLI Alitti Società Di Esercizio S.P.A.	Italija	5,338.40	25 mg	26.69	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanih karcinomom) (C00-C97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili terciarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou.
2087500	N07BC02	metadon	METADON KRKA	oralni rastvor	1 po 100ml (10mg/ml)	Krka, tovarna zdravil d.d.	Slovenija	1,095.10	25mg	27.38	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanih karcinomom) (C00-C97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili terciarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou.
2087501	N07BC02	metadon	METADON KRKA	oralni rastvor	1 po 1000ml (10mg/ml)	Krka, tovarna zdravil d.d.	Slovenija	10,626.90	25mg	26.57	-	1. Lečenje zavisnosti od opijata (F11); 2. Suzbijanje snažnog bola (bola uzrokovanih karcinomom) (C00-C97).	Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom, sekundarnom ili terciarnom nivou, na osnovu mišljenja psihijatra/neuropsihijatra ili subspecialiste za bolesti zavisnosti, a u skladu sa Smernicama za primenu supstitucione terapije. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi kao simptomatska terapija bola u službi kućnog lečenja ili u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou.
0058334	R06AC03	hloropiramin	SYNOOPEN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 20 mg/2 ml	Pliva Hrvatska d.o.o.	Hrvatska	844.60	20 mg	84.46	-		
0119150	R07AA02	poraktant alfa	CUROSURF	suspenzija za endotracheopulmo-nalno ukapavanje	boćica staklena, 2 po 1,5 ml (120 mg/1,5 ml)	Chiesi Farmaceutici S.P.A.; Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Italija; Austrija	93,187.70	0,16 g	62,125.13	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0119157	R07AA02	fosfolipidna frakcija iz pluća goveda (surfaktant)	ALVEOFACT	prašak i rastvarač za suspenziju za endotracheopulmo-nalno ukapavanje	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 1,2 ml (45mg/ml)	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	25,068.30	160 mg	74,276.44	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0119158	R07AA02	fosfolipidna frakcija iz pluća goveda (surfaktant)	ALVEOFACT	prašak i rastvarač za suspenziju za endotracheopulmo-nalno ukapavanje	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 2,4 ml (45mg/ml)	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	49,385.80	160 mg	73,164.15	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neonatologa ili pedijatra uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0180030	V03AB14	protamin-sulfat	PROTAMIN SULFAT	rastvor za injekciju	ampula, 5 po 5 ml (50 mg/5 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	1,456.70	-	-	-		STAC
0189100	V03AB25	flumazenil	ANEXATE	rastvor za injekciju	5 po 0,5 mg/5 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	4,593.80	-	-	-		STAC
0189101	V03AB25	flumazenil	ANEXATE	rastvor za injekciju	5 po 1 mg/10 ml	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	10,242.30	-	-	-		STAC
0189011	V03AB35	sugamadeks	BRIDION	rastvor za injekciju	boćica staklena, 10 po 2 ml (100mg/ml)	N.V. Organon	Holandija	83,845.80	-	-	-	Reverzija neuromuskularne blokade, selektivni blokator rokuronijum-bromida (T48.1; T88.4).	Samo za decu.

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
1189121	V03AC03	diferasiroks	EXJADE	tableta za oralnu suspenziju	blistер, 28 po 250mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	40,982,60	-	-	-	Terapija hroničnog preopterećenja gvožđem koje je nastalo kao posledica čestih transfuzija krvi (\geq 7ml/kg/mesečno koncentrovanih eritrocita) kod pacijenata sa beta talasemijom major, kao i za terapiju hroničnog preopterećenja gvožđem koje je nastalo kao posledica transfuzija krvi kada je terapija deferoksaminom kontraindikovana ili neadekvatna.	Samo da decu. Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara odgovarajuće specijalnosti u službi hematologije zdravstvene ustanove na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0184027	V03AF03	kalcijum folinat	LEUCOVORIN Kalcijum	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 50 mg/5 ml	Pfizer (Perth) PTY. Ltd.	Australija	2,542,00	60 mg	305,04	-		STAC
0184100	V03AF03	kalcijum folinat	FOLCASIN	rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (30 mg/10 ml)	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.; Actavis Italia S.P.A.	Rumunija; Italija	248,10	60 mg	496,20	-		STAC
0184101	V03AF03	kalcijum-folinat	FOLCASIN	rastvor za injekciju/infuziju	boćica staklena, 1 po 10ml (100mg/10ml)	Actavis Italy S.P.A; S.C Sindan-Pharma S.R.L	Italija; Rumunija	505,60	60 mg	303,36	-		STAC
0012070	V04CF01	prečišćeni proteinски derivat tuberkulina za humanu upotrebu	PPD-T TUBERKULIN	rastvor za injekciju	10 po 2,5 ml (3 i.j./0,1ml)	Institut za virusologiju, vакцине i serume "Torlak"	Republika Srbija	21,095,30	-	-	-		
0176042	V07AB..	voda za injekcije	VODA ZA INJEKCIJE	rastvor za injekciju	50 po 5 ml	Galenika a.d.	Republika Srbija	718,10	-	-	-		
2194362	V08AA05	joksalaminska kiselina	TELEBRIX GASTRO	rastvor za oralnu i rektalu primenu	1 po 100 ml (300 mg/ml)	Guerbet	Francuska	769,00	-	-	-		STAC
0199210	V08AB02	joheksol	OMNIPAUQUE	rastvor za injekciju	10 po 50 ml (300 mg/l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	14,966,10	-	-	-		STAC
0199211	V08AB02	joheksol	OMNIPAUQUE	rastvor za injekciju	10 po 100 ml (300 mg/l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	32,720,00	-	-	-		STAC
0199214	V08AB02	joheksol	OMNIPAUQUE	rastvor za injekciju	10 po 50 ml (350 mg/l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	15,493,70	-	-	-		STAC
0199215	V08AB02	joheksol	OMNIPAUQUE	rastvor za injekciju	10 po 100 ml (350 mg/l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	30,987,60	-	-	-		STAC
0199217	V08AB02	joheksol	OMNIPAUQUE	rastvor za injekciju	10 po 200 ml (350 mg/l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	58,858,30	-	-	-		STAC
0194350	V08AB03	joksaglat megluimin, joksaglat natrijum	HEXBRIX 320	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (320 mg/ml)	Guerbet	Francuska	1,462,80	-	-	-		STAC
0194351	V08AB03	joksaglat megluijin, joksaglat natrijum	HEXBRIX 320	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (320 mg/ml)	Guerbet	Francuska	2,777,90	-	-	-		STAC
0194292	V08AB05	jopromid	ULTRAVIST 300	rastvor za infuziju	boćica, 10 po 50 ml (623,4 mg/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	18,684,00	-	-	-		STAC
0194293	V08AB05	jopromid	ULTRAVIST 300	rastvor za infuziju	boćica, 10 po 100 ml (623,4 mg/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	34,465,10	-	-	-		STAC
0194255	V08AB05	jopromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	boćica, 10 po 50 ml (768,86 mg/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	21,384,60	-	-	-		STAC
0194258	V08AB05	jopromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	boćica, 10 po 100 ml (768,86 mg/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	42,496,20	-	-	-		STAC
0194257	V08AB05	jopromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	boćica staklena, 10 po 200 ml (768,86 mg/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	84,925,50	-	-	-		STAC
0194259	V08AB05	jopromid	ULTRAVIST 370	rastvor za infuziju	boćica staklena, 8 po 500 ml (768,86 mg/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	169,792,60	-	-	-		STAC
0199406	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 50 ml sa 300 mg joda/ml (63,6%)	Mallinckrodt Canada ULC	Kanada	15,405,30	-	-	-		STAC
0199411	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 75 ml (300 mg joda/ml)	Mallinckrodt Canada ULC	Kanada	22,611,10	-	-	-		STAC
0199413	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 100 ml (300mg joda/ml)	Mallinckrodt Canada ULC	Kanada	30,148,20	-	-	-		STAC
0199412	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 150 ml (300 mg joda/ml)	Mallinckrodt Canada ULC	Kanada	45,222,20	-	-	-		STAC
0199415	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 200 ml (300 mg joda/ml)	Mallinckrodt Canada ULC	Kanada	60,296,30	-	-	-		STAC
0199416	V08AB07	joversol	OPTIRAY 300	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 5 po 500 ml (300 mg joda/ml)	Mallinckrodt Canada ULC	Kanada	63,916,10	-	-	-		STAC
0199407	V08AB07	joversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 50 ml sa 350 mg joda/ml (74,1%)	Mallinckrodt Canada ULC	Kanada	17,251,20	-	-	-		STAC

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0199408	V08AB07	joversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 100 ml (350 mg joda/ml)	Mallinckrodt Canada ULC	Kanada	33.639,90	-	-	-		STAC
0199409	V08AB07	joversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 10 po 200 ml (350 mg joda/ml)	Mallinckrodt Canada ULC	Kanada	54.947,10	-	-	-		STAC
0199410	V08AB07	joversol	OPTIRAY 350	rastvor za injekciju i infuziju	boca, 5 po 500 ml (350 mg joda/ml)	Mallinckrodt Canada ULC	Kanada	63.916,10	-	-	-		STAC
0199463	V08AB09	iodisanol	VISIPQUE	rastvor za injekciju	10 po 50 ml (320 mg I/ml)	GE Healthcare AS	Norveška	21.071,00	-	-	-		
0199464	V08AB09	iodisanol	VISIPQUE	rastvor za injekciju	10 po 100 ml (320 mg I/ml)	GE Healthcare AS	Norveška	41.993,50	-	-	-		
0199474	V08AB10	jomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 50 ml (300mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	1.450,00	-	-	-		STAC
0199477	V08AB10	jomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (300mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	2.900,00	-	-	-		STAC
0199479	V08AB10	jomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (300mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	5.400,00	-	-	-		STAC
0199478	V08AB10	jomeprol	IOMERON 300	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (300mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	13.500,00	-	-	-		STAC
0199469	V08AB10	jomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 50 ml (350mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	1.550,00	-	-	-		STAC
0199471	V08AB10	jomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (350mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	3.100,00	-	-	-		STAC
0199473	V08AB10	jomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (350mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	6.000,00	-	-	-		STAC
0199472	V08AB10	jomeprol	IOMERON 350	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (350mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	15.500,00	-	-	-		STAC
0199465	V08AB10	jomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 50 ml (400mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	2.100,00	-	-	-		STAC
0199466	V08AB10	jomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 100 ml (400mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	4.100,00	-	-	-		STAC
0199468	V08AB10	jomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 200 ml (400mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	8.200,00	-	-	-		STAC
0199467	V08AB10	jomeprol	IOMERON 400	rastvor za injekciju	boca staklena, 1 po 500 ml (400mg I/mL)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	20.000,00	-	-	-		STAC
0199480	V08AB11	jobitridol	XENETIX 300	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (300 mg/ml)	Guerbet	Francuska	1.667,40	-	-	-		STAC
0199481	V08AB11	jobitridol	XENETIX 300	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (300 mg/ml)	Guerbet	Francuska	3.376,90	-	-	-		STAC
0199482	V08AB11	jobitridol	XENETIX 350	rastvor za injekciju	1 po 50 ml (350 mg/ml)	Guerbet	Francuska	1.800,60	-	-	-		STAC
0199483	V08AB11	jobitridol	XENETIX 350	rastvor za injekciju	1 po 100 ml (350 mg/ml)	Guerbet	Francuska	3.534,70	-	-	-		STAC
3192101	V08BA02	barijum sulfat	BARIJUM SULFAT	oralna/rektalna suspenzija	kontejner plastični, 1 po 5 l (1 g/ml)	Hemofarm d.o.o.	Republika Srbija	5.681,20	-	-	-		
0199430	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEVIST	rastvor za injekciju	boćica staklena, 10 po 20 ml (0,5mmol/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	24.123,40	-	-	-		STAC
0199015	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 5 ml (500 mcmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	793,90	-	-	-		STAC

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0199021	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	boćica staklena, 10 po 5 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	7.938,50	-	-	-		STAC
0199011	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 10 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	1.587,70	-	-	-		STAC
0199017	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	boćica staklena, 10 po 10 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	15.876,70	-	-	-		STAC
0199012	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 15 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	2.380,80	-	-	-		STAC
0199018	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	boćica staklena, 10 po 15 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	23.809,20	-	-	-		STAC
0199013	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 20 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	2.412,40	-	-	-		STAC
0199019	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	boćica staklena, 10 po 20 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	24.123,40	-	-	-		STAC
0199014	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 30 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	3.619,40	-	-	-		STAC
0199020	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	boćica staklena, 10 po 30 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	36.193,50	-	-	-		STAC
0199010	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 100 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	12.061,80	-	-	-		STAC
0199016	V08CA01	gadopentetska kiselina	MAGNEGITA 500	rastvor za injekciju	boćica staklena, 10 po 100 ml (500 mcmmol/ml)	Biokanol Pharma GmbH, Nemačka za Insight Agents GmbH	Nemačka	120.617,60	-	-	-		STAC

Lista B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog, odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama

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
0199475	V08CA02	gadoterična kiselina	DOTAREM	rastvor za injekciju	15 ml po (0,5 mmol/ml)	Guerbet	Francuska	3.758,50	-	-	-		STAC
0199476	V08CA02	gadoterična kiselina	DOTAREM	rastvor za injekciju	20 ml po (0,5 mmol/ml)	Guerbet	Francuska	4.866,80	-	-	-		STAC
0199422	V08CA03	gadodiamid	OMNISCAN	rastvor za injekciju	0,5 mmol/ml (287 mg/ml) boćica, 10 po 20 ml	GE Healthcare Ireland; GE Healthcare AS	Irska; Norveška	23.887,50	-	-	-		STAC
0199491	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 10 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	3.200,00	-	-	-		STAC
0199490	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 15 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	4.800,00	-	-	-		STAC
0199492	V08CA08	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 20 ml (529 mg/ml)	Patheon Italia S.P.A.	Italija	6.267,40	-	-	-		STAC
0199486	V08CA09	gadobutrol	GADOVIST	rastvor za injekciju	boćica staklena, 10 po 30 ml (1mmol/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	221.385,10	-	-	-		STAC
0199487	V08CA09	gadobutrol	GADOVIST	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjen injekcioni špic, 5 po 7,5 ml (1 mmol/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	28.747,90	-	-	-		STAC
0199535	V08CA10	gadoksetinska kiselina	PRIMOVIST	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špic, 1 po 10 ml (181,43 mg/ml)	Bayer Pharma AG	Nemačka	19.640,50	-	-	-		STAC