

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0069400	B02BX04	romiplostim	NPLATE ®	prašak za rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 250 mcg	Amgen Europe B.V.	Holandija	60,938,50	30 mcg	7,312.62	-	Terapija refrakterne hronične imunološke trombocitopenijske purpure odraslih pacijenata (D69.3): 1. kod kojih je izvršena splenektomija i koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije 2. koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije i kod kojih je splenektomija kontraindikovana.	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Клиника за хематологију УКЦ Србије, а на основу ћег мишљења се лек може примењивати и у КБЦ Звездара, - КБЦ Беžanijska Kosa, - Клиника за хематологију УКЦ Вojvodine, - Клиника за хематологију и клиничку имунологију УКЦ Ниш, - УКЦ Крагујевац, - Војномедицинска академија, - КБЦ Земун.
1069111	B02BX05	eltrombopag	REVOLOADE ®	film tableta	blister, 28 po 25 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.; Novartis Farmaceutica S.A.	Velika Britanija; Španija; Španija	95,181,60	50 mg	6,798,69	-	1. Terapija refraktorne hronične imunološke trombocitopenijske purpure kod pacijenata uzrasta od jedne godine i starijih (D69.3): - kod kojih je izvršena splenektomija i koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije - koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije i kod kojih je splenektomija kontraindikovana. 2. Terapija stечene teške aplastične anemije (TAA) kod odraslih pacijenata koji su ili refraktori na prethodnu imunosupresivnu terapiju ili su pretretani i nepodesni za transplantaciju hematopoetskih matičnih ćelija (D61).	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Клиника за хематологију УКЦ Србије, а на основу ћег мишљења се лек може примењивати и у КБЦ Звездара, - КБЦ Беžanijska Kosa, - УКЦ Крагујевац, - Војномедицинска академија, - Клиника за хематологију и клиничку имунологију УКЦ Ниш, - Универзитетска дејčа клиника, - Институт за здравствену заштиту маже и детета Србије „Др Вукан Чупић“, - Институт за здравствену заштиту dece i омладине Вojvodine, - Клиника за дејче интерне болести УКЦ Ниш, - КБЦ Земун.
0069152	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj špricu	napunjeni injekcioni špric, 6 po 0,5 ml (2000 i.j./0,5 ml)	Cilag AG; Janssen Biologics B.V.	Švajcarska; Holandija	7,141.20	1000 i.j.	595.10	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069145	B03XA01	epoetin alfa	BINOCRIT	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj špricu	6 po 1ml (2000i.j/1ml)	Sandoz GmbH	Austrija	5,030,90	1000 i.j.	419,24	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069147	B03XA01	epoetin alfa	BINOCRIT	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj špricu	napunjeni injekcioni špric, 6 po 0,4ml (4000i.j./0,4ml)	Sandoz GmbH	Austrija	10,061,80	1000 i.j.	419,24	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069165	B03XA01	epoetin beta	RECORMON	rastvor za injekciju, špric	napunjeni injekcioni špric, 6 brzg. po 2000 i.j./0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	6,375,10	1000 i.j.	531,26	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069222	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeni inj.špric 6 po 0,3 ml (1000 i.j./0,3 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	3,593,60	1000 i.j.	598,93	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0069227	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 6 po 0,6 ml (2000 i.j./0,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	7,044.50	1000 i.j.	587.04	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezeno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069235	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 6 po 0,4 ml (4000 i.j./0,4 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	13,964.20	1000 i.j.	581.84	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezeno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069223	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 1 po 1 ml (10000 i.j./ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	5,199.20	1000 i.j.	519.92	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezeno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069224	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 1 po 0,5 ml (2000 i.j./0,5 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	11,978.20	1000 i.j.	598.91	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezeno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069228	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	napunjeno inj.špric 1 po 0,75 ml (30000 i.j./0,75 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	17,967.30	1000 i.j.	598.91	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezeno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika.	
0069939	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeno injekcioni špric, 1 po 0,4 ml (10 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	1,331.00	4,5 mcg	598.95	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezeno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobu izdjaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciјarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenci bubrega, kod kojih su vrednosti kurenja kreatinina <50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezeno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069924	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeno injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	2,653.90	4,5 mcg	597.13	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezeno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobu izdjaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciјarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenci bubrega, kod kojih su vrednosti kurenja kreatinina <50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezeno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069928	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeno injekcioni špric 1 po 0,3 ml (30 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	3,954.30	4,5 mcg	593.15	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezeno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobu izdjaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciјarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenci bubrega, kod kojih su vrednosti kurenja kreatinina <50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezeno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0069934	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu	napunjeni injekcioni špric 1 po 0.3 ml (60 mcg/0.3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	7,848.70	4,5 mcg	588.65	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenci bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenu stanju i obezbediti dobru izdjaliziranost bolesnika. 2. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kurenja kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069206	B03XA03	metoksipolietenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 50 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	7,918.10	4 mcg	633.45	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kurenja kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069205	B03XA03	metoksipolietenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 75 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	11,846.50	4 mcg	631.81	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kurenja kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069203	B03XA03	metoksipolietenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	napunjeni injekcioni špric, 1 po 150 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	23,633.10	4 mcg	630.22	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kurenja kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069213	B03XA03	metoksipolietenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 30 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	4,772.70	4 mcg	636.36	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kurenja kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
0069212	B03XA03	metoksipolietenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenoj injeckionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 120 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	18,918.00	4 mcg	630.60	-	1. Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenci, kod kojih su vrednosti kurenja kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).	
1328444	J05AP54	elbasvir, grazoprevir	ZEPATIER	film tableta	blister, 28 po (50 mg+100mg)	Schering-Plough Labo NV	Belgija	747,928.10	1 tableta	26,711.72	-	Hronični hepatitis C- isključivo genotip 1b (B18.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328010	J05AP57	glekapeprevir, pibrentasvir	MAVIRET	film tableta	blister, 84 po (100 mg + 40 mg)	Abbvie Deutschland GmbH & Co.KG; Abbvie Logistics B.V.	Nemačka; Holandija	1,414,236.70	3 tablete	50,508.45	-	Hronični hepatitis C (B18.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

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
1328001	J05AX15	sofosbuvir	SOVALDI	film tableta	boca plastična, 28 po 400mg	Gilead Sciences Ireland UC	Irska	957,933.60	400 mg	34,211.91	-	Hronični hepatitis C za genotip 2 sa ribavirinom (B18.2): 1. Pacijenti nakon transplantacije; 2. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 3. Kompenzovana ciroza jetre i bubrežna insuficijencija (isključivo sa kirensom kreatinini preko 50ml/min); 4. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre i limfomi odnosno hemofili; 5. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa HBV/HCV ili HIV/HCV koinfekcijom; 6. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre; Hronični hepatitis C za genotip 3 u kombinaciji sa pegilovanim interferonom i ribavirinom (B18.2): 1. Pacijenti nakon transplantacije; 2. Kompenzovana ciroza jetre sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 3. Kompenzovana ciroza jetre i bubrežna insuficijencija (isključivo sa kirensom kreatinini preko 50ml/min); 4. Kompenzovana ciroza jetre i limfomi odnosno hemofili; 5. Kompenzovana ciroza jetre sa HBV/HCV ili HIV/HCV koinfekcijom; 6. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana ciroza jetre.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328630	J05AX65	sofosbuvir, ledipasvir	HARVONI	film tableta	boca plastična, 28 po (400mg+90mg)	Gilead Sciences Ireland UC	Irska	1,152,402.10	1 tableta	41,157.22	-	Hronični hepatitis C za genotip 1 i 4(B18.2): 1. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre nakon transplantacije; 2. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa ekstrahepatičnim manifestacijama; 3. Kompenzovana ciroza jetre i bubrežna insuficijencija (isključivo sa kirensom kreatinini preko 30ml/min); 4. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre i limfomi odnosno hemofili; 5. Kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre sa HBV ili HIV koinfekcijom; 6. Prethodno neuspešno lečena kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328005	J05AX69	sofosbuvir, velpatasvir	EPCLUSA	film tableta	boca plastična, 28 po (400 mg + 100 mg)	Gilead Sciences Ireland UC	Irska	943,902.30	1 tableta	33,710.80	-	Hronični hepatitis C (B18.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0034669	L01BA04	pemetrek sed	PEMETREXED ZENTIVA ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 500 mg	Synthon Hispania, S.L.; Synthon S.R.O	Španija; Češka	41,589.30	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034700	L01BA04	pemetrek sed	PEMETREKSED PHARMAS ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 500 mg	Synthon S.R.O.; Synthon Hispania S.L.	Češka; Španija	41,589.30	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034420	L01BA04	pemetrek sed	PEMETREKSED PLIVA ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 500 mg	Pharmachemie B.V.; Teva Gyogyszergyar ZRT; Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Operations Poland SP.Z.O.	Holandija; Mađarska; Hrvatska; Poljska	41,589.30	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
0034460	L01BA04	pemetrek sed	PEMETREXED ACCORD ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 500 mg	Accord Healthcare Limited; Accord Healthcare Polska SP. Z.O.O.	Velika Britanija; Poljska	41,589.30	-	-	-	Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039120	L01CD04	cabazitaksel	JEVTANA ◊	konzentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	boćica sa koncentratom i boćica sa rastvaračem, 1 po 4,5 ml (60 mg/1,5 ml)	Sanofi-Aventis Deutschland GMBH	Nemačka	367,742.70	-	-	-	Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenta sa PS 0-2 (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uводи у терапију на основу мишљења Комисије RFZO, а на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0033181	L01DB06	idarubicin	ZAVEDOS ◊	prašak za rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 10 mg	Corden Pharma Latina S.P.A.	Italija	12,339.00	-	-	-	Svi oblici akutnih leukemija i limfoblastni limfom.	STAC: Lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - Univerzitetска dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omiladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039343	L01EL01	ibrutinib	IMBRUICA ◊	kapsula, tvrda	boca plastična, 90 po 140 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	594,087.80	420 mg	19,802.93	-	1. Bolesnici sa hroničnom limfocitnom leukemijom (HLL) sa delecijom 17p/TP53 mutacijom, novootkriveni ili prethodno lečeni. 2. Bolesnici sa relapsirajućom/refraktornom HLL koji nisu postigli odgovor na primenjenu terapiju ili je došlo do ranog relapsa (relaps u okviru 36 meseci od započinjanja terapije). 3. Bolesnici sa relapsirajućom/refraktornom HLL koji su primili ≥2 terapijske linije, a imaju dobro opšte funkcionalno stanje (PS-ECOG 0 i 1). 4. Bolesnici sa mantle cell čelijskim limfomom koji su refraktori ili su relapsirali posle najmanje jedne prethodno primenjene terapijske linije, a imaju dobro opšte funkcionalno stanje (PS ECOG 0 i 1, CIRS < 6).	Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0039334	L01FF01	nivolumab	OPDIVO ◊	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (10mg/ml)	Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics	Irska	48,206.70	-	-	-	1. Lečenje uznapredovalog (neresektibilnog ili metastatskog) melanoma kod odraslih, kao monoterapija PS 0-1 (C43). 2. Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetločelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Za indikaciju pod tačkom 1. odobrava se prima četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvedi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039333	L01FF01	nivolumab	OPDIVO ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (10mg/ml)	Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics	Irska	120,428.60	-	-	-	1. Lečenje uznapredovalog (neresektabilnog ili metastatskog) melanoma kod odraslih, kao monoterapiju PS 0-1 (C43). 2. Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetločelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Za indikaciju pod tačkom 1. odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnoštivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0014140	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	33,628.90	-	-	-	◊ 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvodi se u terapiju ukoliko su ispunjena obe kriterijuma i to: a) posle šest meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnoštivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB), i b) posle šest meseci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2). Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u periferiji krvi. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseца može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primjenjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseaca ukoliko aktuelni institucionali vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1., 2. i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omiladne Vojvodine, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014141	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	83,984.10	-	-	-	◊ 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvodi se u terapiju ukoliko su ispunjena obe kriterijuma i to: a) posle šest meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnoštivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB), i b) posle šest meseci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2). Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u periferiji krvi. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseeca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primjenjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseaca ukoliko aktuelni institucionali vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1., 2. i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omiladne Vojvodine, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014142	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 11.7mL (1400mg/11.7mL)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	163.076,40	-	-	-	◊ 1. Nekočinski limfom, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krunočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8) ◊ 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). ◊ 3. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseaca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji i planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseaca ukoliko aktuelni institucioni vodiči podrazumejavaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Klinika za hematologiju UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0014145	L01XC02	rituksimab	BLITZIMA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 2 po 10 mL (100mg/10mL)	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	27.686,00	-	-	-	◊ 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krunočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). ◊ 3. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseaca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji i planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseaca ukoliko aktuelni institucioni vodiči podrazumejavaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetска dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - KBC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0014144	L01XC02	rituksimab	BLITZIMA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50 mL (500mg/50mL)	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	69.155,20	-	-	-	◊ 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krunočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). ◊ 3. Reumatoидни artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotresatom uvedi se u terapiju ukoliko su ispunjena oba kriterijuma i to: a) posle šest meseци primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB), i b) posle šest meseци od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2). Ukoliko je započelo lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseци ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u periferijskoj krvi. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseaca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji i planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseaca ukoliko aktuelni institucioni vodiči podrazumejavaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetска dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - KBC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0014151	L01XC02	rituksimab	RIXATHON	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	27.686,00	-	-	-	◊ 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krunočelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). ◊ 3. Reumatoiodni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotresatom uvedi se u terapiju ukoliko su ispunjena oba kriterijuma i to: a) posle šest meseци primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB), i b) posle šest meseeci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2). Ukoliko je započelo lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseци ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u periferijskoj krvi. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseaca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji i planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseaca ukoliko aktuelni institucioni vodiči podrazumejavaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1., 2. i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetска dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - KBC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014150	L01XC02	rituximab	RIXATHON	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	69.155,20	-	-	-	◊ 1. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćelijski, novodijagnostikovani uz hemoterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nekočinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoидни artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metotreksatom uvodi se u terapiju ukoliko su ispunjena oba kriterijuma i to: a) posle šest meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više ili postoje elementi nepodnošljivosti lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB), i b) posle šest meseci od početka primene prethodnog biološkog leka nije postignut adekvatan klinički odgovor tj. poboljšanje smanjenje DAS28 skora za najmanje 1,2). Ukoliko je započeto lečenje rituksimabom, neophodno je terapijske cikluse ponavljati na šest meseci ili nakon dužeg perioda, u zavisnosti od stanja bolesnika i broja limfocita u periferiji krvi. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemoterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemoterapije nastao nakon više od 24 meseца može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primenjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemoterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseceva ukoliko aktuelni institucioni vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemoterapijskim agensima različitim nego u prvoj liniji.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1., 2. i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetска dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0039345	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN ◊	prašak i rastvarač za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica sa praškom i boćica sa rastvaračem, 1 po 20 ml (440 mg/20 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	175.345,40	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvančna hemoterapija - kao nastavak adjuvančne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest: PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatori ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidive: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvančnom tretnju, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039346	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN ◊	rastvor za injekciju	boćica staklena, 1 po 5 ml (600mg/5ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	136.715,00	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvančna hemoterapija - kao nastavak adjuvančne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest: PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatori ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidive: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvančnom tretnju, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039370	L01FD01	trastuzumab	HERZUMA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 150 mg	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	26.227,70	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvančna hemoterapija - kao nastavak adjuvančne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest: PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatori ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidive: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvančnom tretnju, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvantnom pristupu.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.

Lista C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039375	L01XC03	trastuzumab	KANJINTI ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 150 mg	Amgen Europe B.V.	Holandija	26,227.70	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvančna hemoterapija - kao nastavak adjuvančne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest - PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsutstvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatori ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena Herceptina u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvančnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvančnom pristupu.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039376	L01XC03	trastuzumab	KANJINTI ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 420 mg	Amgen Europe B.V.	Holandija	73,343.30	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvančna hemoterapija - kao nastavak adjuvančne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest - PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsutstvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatori ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene Herceptina u adjuvančnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neoadjuvančnom pristupu.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039371	L01FD01	trastuzumab	HERZUMA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 420 mg	Biotec Services International Limited; Millmount Healthcare Ltd.	Velika Britanija; Irska	73,343.30	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvančna hemoterapija - kao nastavak adjuvančne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest - PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsutstvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatori ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumuba u adjuvančnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neoadjuvančnom pristupu.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039391	L01XC03	trastuzumab	TRAZIMERA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 150 mg	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	26,227.70	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvančna hemoterapija - kao nastavak adjuvančne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest - PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsutstvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatori ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumuba u adjuvančnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neoadjuvančnom pristupu.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039392	L01XC03	trastuzumab	TRAZIMERA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 420 mg	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	73,343.30	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvančna hemoterapija - kao nastavak adjuvančne hemoterapije antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseци, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest - PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsutstvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatori ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemoterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvenčalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumuba u adjuvančnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neoadjuvančnom pristupu.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039153	L01XC06	cetuximab	ERBITUX ®	rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Merck KGaA	Nemačka	18,863.90	-	-	-	1. Karcinom kolorektuma: a) metastatska bolest, posle hemoterapije na bazi oksaliplatinе i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorma koji sadrže nemutirani KRas gen, PS 0 ili 1, kao monoterapiju ili u kombinaciji sa irinotekanom; b) terapija pacijenata sa RAS wild-type metastatskim kolorektalnim karcinomom koji eksprimira receptore za epidermalni faktor rasta (EGFR) kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX-om ili sa hemoterapijom na bazi irinotekana; 2. Planocekalni karcinom glave i vrata: a) istovremeno sa radioterapijom kod pacijenata sa PS 0 ili 1 u lokalno uznapredovalom, inoperabilnom planocekalnom karcinomu usne duplike i orofarinks, kod kojih je lečenje započeto inducionom hemoterapijom; b) lokalno uznapredovala, inoperabilna bolest, u kombinaciji sa radioterapijom, PS 0 ili 1, u pacijenata kod kojih je kontraindikovana primena lekova na bazi platine; c) u kombinaciji sa standardnom hemoterapijom (5FU-cisplatin ili 5FU-karboplatin) prva linija za rekurentni planocekalni karcinom glave i vrata koji nije podoban za lokoregionalni tretman, bez egzulceracije, PS 0-1.	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, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. 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 UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 1. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju a koje nije starje od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039401	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (100 mg/4 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Roche Diagnostics GmbH	Švajcarska; Nemačka	26,785.50	-	-	-	1.Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemoterapiju koja sadrži fluoroprimidine. 2. Avastin uz standardnu hemoterapiju karboplastinom i paklitakselom za ovarjalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabili) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primarne peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crevnih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 1. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju a koje nije starje od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039400	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 16 ml (400 mg/16 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Roche Diagnostics GmbH	Švajcarska; Nemačka	101,031.40	-	-	-	1.Lečenje pacijenata sa mCRC, PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemoterapiju koja sadrži fluoroprimidine. 2. Avastin uz standardnu hemoterapiju karboplastinom i paklitakselom za ovarjalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabili) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primarne peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opšteg stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crevnih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48).	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 1. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju a koje nije starje od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039431	L01FG01	bevacizumab	OYAVAS ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (25mg/ml)	GH Genhelix S.A.	Španija	19.670,90	-	-	-	1.Lečenje pacijenata sa mCRC, PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemoterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. OYAVAS uz standardnu hemoterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabili) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primarne peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crevnih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uводи у терапију на основу мишљења три лекара следећих здравствених установа: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 2. Lek se uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, a na osnovu мишљења три лекара следећих zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 1. nastavak terapije u zdravstvenim установama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim установama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu мишљења tri lekara zdravstvenih установa u kojima se lek uводи у терапију a koje nije starje od шест meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039430	L01FG01	bevacizumab	OYAVAS ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 16 ml (25mg/ml)	GH Genhelix S.A.	Španija	72.275,90	-	-	-	1.Lečenje pacijenata sa mCRC, PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemoterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. OYAVAS uz standardnu hemoterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabili) i FIGO stadijuma IV, karcinome jajovoda i primarne peritonealne karcinome, za pacijentkinje dobrog opštег stanja PS 0-1, bez značajnih komorbiditeta i bez infiltracije crevnih vijuga, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48).	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uводи у терапију на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 2. Lek se uводи у терапију на основу мишљења Komisije RFZO, a na osnovu мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 1. nastavak terapije u zdravstvenim установama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim установama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu мишљења tri lekara zdravstvenih установa u kojima se lek uводи у терапију a koje nije starje od шест meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039505	L01XC08	panitumumab	VECTIBIX ®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5ml (20mg/ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	39.163,60	-	-	-	Karcinom kolorektuma: a) metastatska bolest, posle hemoterapije na bazi oksaliplatinе i irinotekana, isključivo za paciente sa tumorima koji sadrže nemutirani KRas gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija. b) lečenje odraslih pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC) sa dživilim tipom RAS gena, kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX ili FOLFIRI hemoterapijskim režimom.	STAC: Lek se uводи у терапију на основу мишљења tri lekara sledećih zdravstvenih установa: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Nastavak terapije u zdravstvenim установama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim установama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu мишљења tri lekara zdravstvenih установa u kojima se lek uводи у терапију a koje nije starje od шест meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014000	L01XC12	brentuximab vedotin	ADCETRIS ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 50mg	Takeda Italia S.P.A	Italija	323,648.90	-	-	-	1. Lečenje odraslih bolesnika sa relapsom ili refraktarnim CD30 pozitivnim Hodgkin limfomom (C81.0-C81.4): a) nakon autologe transplantacije matičnih ćelija hematopoeze ili b) nakon najmanje dva prethodna ciklusa lečenja kod bolesnika kod kojih je autologa transplantacija kontraindicovana 2. Lečenje odraslih bolesnika (PS 0-2) sa CD30-pozitivnim Hodgkinovim limfomom kao konsolidaciona terapija nakon autologe transplantacije matičnih ćelija hematopoeze kod bolesnika sa visokim rizikom za relaps ili progresiju bolesti (C81.1; C81.2;C81.3) 3.Lečenje odraslih bolesnika sa relapsom ili refraktarnim sistemskim anaplastičnim limfomom velikih ćelija (sALCL) (C 84.4)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije,a na osnovu čljenog mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0039507	L01XC13	pertuzumab	PERJETA ®	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 14ml (420mg/14ml)	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	264,039.90	-	-	-	Karcinom dojke: a) neoadjuvantno lečenje tokom 4 ciklusa u kombinaciji sa trastuzumabom i takšanskom hemoterapijom pacijenata sa HER2-pozitivnim, lokalno uznapredovalnim, inflamatornim ili karcinomom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva, a nakon prethodne sekvenčalne primene antraciklina. Kod ove grupe pacijenata lečenje se nastavlja ordiniranjem trastuzumabu u adjuvantnom tretnjanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neoadjuvantnom pristupu. b) metastatski HER2- pozitivni rak dojke PS 0 ili 1, prva terapijska linija za metastatsku bolesti, u kombinaciji sa trastuzumabom i docetakselom (6-8 ciklusa), a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti sa pertuzumabom u kombinaciji sa trastuzumabom do progresije bolesti c) Rani stadijum HER2 pozitivnog karcinoma dojke sa visokim rizikom od relapsa definisanim kao karcinom dojke sa pozitivnim limfним čvorovima, u kombinaciji sa trastuzumabom i hemoterapijom , bez obzira na vrstu inicijalnog lečenja (' inicijalno hirurško lečenje ili neoadjuvantna terapija præcera hirurškim lečenjem), u trajanju do ukupno godinu dana od prve aplikacije anti-HER2 terapije.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039347	L01XC14	trastuzumab emtansin	KADCYLA ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg	Roche Pharma AG	Nemačka	182,572.10	-	-	-	Karcinom dojke, kao monoterapija za lečenje odraslih pacijenata HER2 pozitivnim, neresektabilnim, lokalno uznapredovalnim ili metastatskim karcinomom dojke sa PS 0-1, koji su prethodno obavezno primali trastuzumab i taksan odvojeno ili u kombinaciji, a moguće i pertuzumab i/ili lapatinib. Pacijenti bi trebalo da su: - primili prethodnu terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest, ili - dobili relaps bolesti tokom ili u roku od šest meseci od završetka adjuvantne terapije trastuzumabom.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039348	L01XC14	trastuzumab emtansin	KADCYLA ®	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 160 mg	Roche Pharma AG	Nemačka	292,077.70	-	-	-	Karcinom dojke, kao monoterapija za lečenje odraslih pacijenata HER2 pozitivnim, neresektabilnim, lokalno uznapredovalnim ili metastatskim karcinomom dojke sa PS 0-1, koji su prethodno obavezno primali trastuzumab i taksan odvojeno ili u kombinaciji, a moguće i pertuzumab i/ili lapatinib. Pacijenti bi trebalo da su: - primili prethodnu terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest, ili - dobili relaps bolesti tokom ili u roku od šest meseci od završetka ajduvantne terapije trastuzumabom.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039004	L01XC15	obinutuzumab	GAZYVA®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 40 ml (1000mg/40ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	135,968.60	-	-	-	1. Lek obinutuzumab se primenjuje u kombinaciji sa chlorambicilom u prvoj terapijskoj liniji kod bolesnika sa hroničnom limfocitnom leukemijom kod kojih je komorbiditetni indeks CIRS6. 2. Lek obinutuzumab u kombinaciji sa hemoterapijom, nakon čega sledi terapija održavanja lekom obinutuzumab kod pacijenata kod kojih je postignut odgovor, indikovan je u terapiji pacijenata sa prethodno nelečenim uznapredovalim folikularnim limfomom (C82).	<p>STAC; Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.</p> <p>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 hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.</p>
0039403	L01FF02	pembrolizumab	KEYTRUDA®	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (25mg/ml)	Organon Heist B.V.; Merck Sharp & Dohme	Belgia; Holandija	311,816.10	-	-	-	1. Lečenje uznapredovalog (neresektibilnog ili metastatskog) melanoma kod odraslih, kao monoterapija PS 0-1 (C43). 2. Kao monoterapija za prvu liniju terapije metastatskog nesitočeličnog karcinoma pluća kod odraslih pacijenata čiji tumori eksprimiraju PD-L1 sa TPS≥50% i koji nisu pozitivni na tumorske mutacije gena EGFR ili ALK, a imaju ECOG status 0-1.	<p>Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguće isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.</p> <p>Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.</p>
1039398	L01XE02	gefitinib	IRESSA®	film tableta	30 po 250 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	141,069.60	0.25 g	4,702.32	-	Nesitočelični karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	<p>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.</p>
1039500	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB ZENTIVA®	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Pharmadox Healthcare LTD; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Rumunija	75,227.60	0.25 g	2,507.59	-	Nesitočelični karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	<p>Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.</p>

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039550	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB SK ◊	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Idifarma Desarrollo Farmaceutico, S.L.	Španija	75,227.60	0,25 g	2,507,59	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039510	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB TEVA ◊	film tableta	blister deljiv na pojedinačne doze, 30 po 250mg	Teva UK Limited; Teva Pharma S.L.U.; Merckle GmbH; Pliva Hrvatska	Velika Britanija; Španija; Nemačka; Hrvatska	75,227.60	0,25 g	2,507,59	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039511	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB TEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 250mg	Teva UK Limited; Teva Pharma S.L.U.; Merckle GmbH; Pliva Hrvatska	Velika Britanija; Španija; Nemačka; Hrvatska	75,227.60	0,25 g	2,507,59	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039555	L01XE02	gefitinib	GEFITINIB CORAPHARM ◊	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Synthon Hispania, S.L.	Španija	75,227.60	0,25 g	2,507,59	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039560	L01XE02	gefitinib	SPIRTOS ◊	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Stada Arzneimittel AG; Stadapharm GmbH	Nemačka; Nemačka	75,227.60	0,25 g	2,507,59	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039402	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	29,241.70	0,15 g	5,848,34	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039403	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	71,149.80	0,15 g	3,557,49	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039404	L01XE03	erlotinib	TARCEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	92,170.30	0,15 g	3,072,34	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039409	L01XE03	erlotinib	INOPRAN®	film tableta	blister, 30 po 25 mg	Remedica Ltd	Kipar	26,317.60	0,15 g	5,263.52	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestinoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039410	L01XE03	erlotinib	INOPRAN®	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Remedica Ltd	Kipar	64,034.80	0,15 g	3,201.74	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestinoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039411	L01XE03	erlotinib	INOPRAN®	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Remedica Ltd	Kipar	92,170.30	0,15 g	3,072.34	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestinoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039408	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB ACTAVIS®	film tableta	blister, 30 po 25 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	26,317.60	0,15 g	5,263.52	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestinoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039407	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB ACTAVIS®	film tableta	blister, 30 po 100 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	64,034.80	0,15 g	3,201.74	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestinoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039406	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB ACTAVIS®	film tableta	blister, 30 po 150 mg	S.C. Sindan-Pharma S.R.L.	Rumunija	92,170.30	0,15 g	3,072.34	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestinoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039412	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA®	film tableta	blister, 30 po 25 mg	Remedica LTD	Kipar	26,317.60	0,15 g	5,263.52	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestinoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039415	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA®	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Remedica LTD	Kipar	64,034.80	0,15 g	3,201.74	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestinoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039416	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA ®	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Remedica LTD	Kipar	92,170.30	0,15 g	3,072.34	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039417	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB SANDOZ ®	film tableta	blister, 30 po 100mg	Lek Farmaceutska Družba d.d.	Slovenija	64,034.80	0,15 g	3,201.74	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039418	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB SANDOZ ®	film tableta	blister, 30 po 150mg	Lek Farmaceutska Družba d.d.	Slovenija	92,170.30	0,15 g	3,072.34	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039420	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB MYLAN ®	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Remedica Ltd	Kipar	64,034.80	0,15 g	3,201.74	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039421	L01XE03	erlotinib	ERLOTINIB MYLAN ®	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Remedica Ltd	Kipar	92,170.30	0,15 g	3,072.34	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039703	L01XE04	sunitinib	SUTENT ®	kapsula, tvrd	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 12,5 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	79,146.70	33 mg	7,462.40	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermediarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039704	L01XE04	sunitinib	SUTENT ®	kapsula, tvrd	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 25 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	157,570.30	33 mg	7,428.31	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermediarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039706	L01XE04	sunitinib	SUTENT ®	kapsula, tvrd	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 50 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	313,864.70	33 mg	7,398.24	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermediarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039740	L01XE04	sunitinib	SUNITINIB SANDOZ ®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 12,5 mg	Lek Farmaceutska Družba d.d.	Slovenija	67,197.80	33 mg	6,335.79	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijарне prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039741	L01XE04	sunitinib	SUNITINIB SANDOZ ®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 25 mg	Lek Farmaceutska Družba d.d.	Slovenija	134,044.90	33 mg	6,319.26	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijарне prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039742	L01XE04	sunitinib	SUNITINIB SANDOZ ®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Lek Farmaceutska Družba d.d.	Slovenija	267,421.20	33 mg	6,303.50	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijарне prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039746	L01EX01	sunitinib	NERSAN ®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 37,5 mg	Remedica LTD; Pharmacare Premium LTD; Stadapharm GmbH	Kipar; Malta; Nemačka	200,565.90	33 mg	6,303.50	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijарне prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039744	L01EX01	sunitinib	NERSAN ®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Remedica LTD; Pharmacare Premium LTD; Stadapharm GmbH	Kipar; Malta; Nemačka	267,421.20	33 mg	6,303.50	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijарне prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039755	L01EX01	sunitinib	MISVENOL ®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 12,5 mg	Pharmacare Premium Ltd; Genepharm SA	Malta; Grčka	67,197.80	33 mg	6,335.79	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijарне prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039756	L01EX01	sunitinib	MISVENOL ®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 25 mg	Pharmacare Premium Ltd; Genepharm SA	Malta; Grčka	134,044.90	33 mg	6,319.26	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijарне prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039757	L01EX01	sunitinib	MISVENOL ®	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Pharmacare Premium Ltd; Genepharm SA	Malta; Grčka	267,421.20	33 mg	6,303.50	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermediarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039151	L01XE05	sorafenib	NEXAVAR ®	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Bayer AG; Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutska Družba d.o.o.	Nemačka; Italija; Slovenija	218,435.10	0.8 g	7,801.25	-	1. Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmaklom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspješno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0). 2. Lečenje pacijenata sa progresivnim, lokalno uznapredovalim ili metastaziranim, diferenciranim (papilarno/folikularno Hurthe-Jieve ćelije) karcinomom tireoidne žlezde koji ne reaguju na terapiju radioaktivnim jodom.	Za indikaciju pod tačkom 1. odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Za indikaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na teracijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1039140	L01XE05	sorafenib	SORAFENIB TEVA ®	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Merckle GmbH; Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Operations Poland SP.Z.O.O.; Teva Pharma B.V.	Nemačka; Hrvatska; Poljska; Holandija	178,329.50	0.8 g	6,368.91	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmaklom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspješno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039141	L01EX02	sorafenib	SALTAPSA ®	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Pharmacare Premium Ltd; Genepharm SA	Malta; Grčka	178,329.50	0.8 g	6,368.91	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmaklom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspješno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039145	L01EX02	sorafenib	SORAFENIB S.K. ®	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Pharmacare Premium LTD; Genepharm SA	Malta; Grčka	178,329.50	0.8 g	6,368.91	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmaklom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspješno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039715	L01XE07	lapatinib	TYVERB ®	film tableta	boca, 70 po 250 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.	Velika Britanija; Španija	123,488.60	-	-	-	Karcinom dojke - druga ili treća linija metastatskog HER2 pozitivnog karcinoma dojke, u kombinaciji sa lekom kapcitabin, kod pacijenata sa progresijom osnovne bolesti i PS 0-1, prethodno lečenih taksonima sa anti HER2 terapijom, trastuzumab ± pertuzumab (u tom slučaju lapatinib je druga linija), kao i lekom trastuzumab emtanin (u tom slučaju lapatinib je treća linija).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Institut za onkologiju Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039710	L01XE08	nilotinib	TASIGNA ®	kapsula, tvrdna	blister, 112 po 200 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	354,261.70	-	-	-	Druga terapijska linija kod bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čieg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čipić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omiladine Vojvodine, - KBC Žemun.
1039252	L01XE11	pazopanib	VOTRIENT ®	film tableta	boćica, 30 po 200mg	Glaxo Wellcome S.A.; Glaxo Wellcome Operations	Španija; Velika Britanija	70,376.10	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermediarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039253	L01XE11	pazopanib	VOTRIENT ®	film tableta	boćica, 60 po 400mg	Glaxo Wellcome S.A.; Glaxo Wellcome Operations	Španija; Velika Britanija	281,382.30	-	-	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermediarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039276	L01XE13	afatinib	GIOTRIF ®	film tableta	blister, 28 po 20mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	189,985.70	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039277	L01XE13	afatinib	GIOTRIF ®	film tableta	blister, 28 po 30mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	189,985.70	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039278	L01XE13	afatinib	GIOTRIF ®	film tableta	blister, 28 po 40mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	189,985.70	-	-	-	Nesitnoćelijski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039152	L01XE15	vemurafenib	ZELBORAF ®	film tableta	blister, 56 po 240 mg	Delpharm Milano S.R.L.; F.Hoffmann-La Roche LTD	Italija; Švajcarska	139,341.80	-	-	-	Sistemsko lečenje pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1(C43).	Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je mogući isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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
1039256	L01XE17	aksitinib	INLYTA®	film tableta	blister, 56 po 1 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH-Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	68,720.60	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetločelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039258	L01XE17	aksitinib	INLYTA®	film tableta	blister, 56 po 5 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH-Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	342,810.30	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetločelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039249	L01XE18	ruksoxitinib	JAKAVI®	tableta	blister, 56 po 5mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	185,874.40	-	-	-	1. Novodijagnostikovani bolesnici sa primarnom mijelofibrozom sa izraženom splenomegalijom ili konstitucionalnim simptomima a koji po IPSS prognostičkom skoru pripadaju podgrupama intermedijarnog ili visokog rizika (D47.4). 2. Prethodno lečeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozom, post PV mijelofibrozom ili post ET mijelofibrozom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksureon (D47.4).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039250	L01XE18	ruksoxitinib	JAKAVI®	tableta	blister, 56 po 15mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	370,840.80	-	-	-	1. Novodijagnostikovani bolesnici sa primarnom mijelofibrozom sa izraženom splenomegalijom ili konstitucionalnim simptomima a koji po IPSS prognostičkom skoru pripadaju podgrupama intermedijarnog ili visokog rizika (D47.4). 2. Prethodno lečeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozom, post PV mijelofibrozom ili post ET mijelofibrozom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksureon (D47.4).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039251	L01XE18	ruksoxitinib	JAKAVI®	tableta	blister, 56 po 20mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	370,840.80	-	-	-	1. Novodijagnostikovani bolesnici sa primarnom mijelofibrozom sa izraženom splenomegalijom ili konstitucionalnim simptomima a koji po IPSS prognostičkom skoru pripadaju podgrupama intermedijarnog ili visokog rizika (D47.4). 2. Prethodno lečeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozom, post PV mijelofibrozom ili post ET mijelofibrozom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksureon (D47.4).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039102	L01XE23	dabrafenib	TAFINLAR®	kapsula, tvrdna	boca plastična, 120 po 75mg	Glaxo Wellcome S.A.	Španija	560,289.20	-	-	-	Sistemsko lečenje pacijenata sa uznepredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1(C43).	Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnosištvo lečenja. Nastavak lečenja je mogući isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletan ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039658	L01XE25	trametinib	MEKINIST®	film tableta	boca plastična, 30 po 2 mg	Novartis Pharmaceuticals UK Limited; Novartis Pharma GmbH	Velika Britanija; Nemačka	416,696.30	-	-	-	U kombinaciji sa Tafinlarom, u sistemskom lečenju pacijenata sa uznepredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1(C43).	Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnosištvo lečenja. Nastavak lečenja je mogući isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletan ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.

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
1039730	L01XE26	kabozantinib	CABOMETYX®	film tableta	boca plastična, 30 po 20 mg	Patheon France - Bourgoin Jallieu; Tjoapack Netherlands B.V.	Francuska; Holandija	545,440.90	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetločelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039731	L01XE26	kabozantinib	CABOMETYX®	film tableta	boca plastična, 30 po 40 mg	Patheon France - Bourgoin Jallieu; Tjoapack Netherlands B.V.	Francuska; Holandija	545,440.90	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetločelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039732	L01XE26	kabozantinib	CABOMETYX®	film tableta	boca plastična, 30 po 60 mg	Patheon France - Bourgoin Jallieu; Tjoapack Netherlands B.V.	Francuska; Holandija	545,440.90	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetločelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039103	L01XE33	palbociklib	IBRANCE®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 75 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	233,241.20	-	-	-	Za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke, pozitivnog na hormonski receptor (HR) i negativnog na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): - početna endokrina terapija u kombinaciji sa inhibitorom aromataze, - u drugoj liniji u kombinaciji sa fulvestrantom kod žena koje su prethodno primale endokrinu terapiju. (C50)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun. Procena efekta lečenja i odluka o nastavku primene terapije donosi se na šest meseci na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju.
1039104	L01XE33	palbociklib	IBRANCE®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 100 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	233,241.20	-	-	-	Za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke, pozitivnog na hormonski receptor (HR) i negativnog na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): - početna endokrina terapija u kombinaciji sa inhibitorom aromataze, - u drugoj liniji u kombinaciji sa fulvestrantom kod žena koje su prethodno primale endokrinu terapiju. (C50)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun. Procena efekta lečenja i odluka o nastavku primene terapije donosi se na šest meseci na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju.
1039105	L01XE33	palbociklib	IBRANCE®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 125 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg	Nemačka	233,241.20	-	-	-	Za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke, pozitivnog na hormonski receptor (HR) i negativnog na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): - početna endokrina terapija u kombinaciji sa inhibitorom aromataze, - u drugoj liniji u kombinaciji sa fulvestrantom kod žena koje su prethodno primale endokrinu terapiju. (C50)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun. Procena efekta lečenja i odluka o nastavku primene terapije donosi se na šest meseci na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju.
1039671	L01XE35	osimertinib	TAGRISSO®	film tableta	blister deljiv na pojedinačne doze, 30 po 80 mg	AstraZeneca AB	Švedska	707,395.30	-	-	-	Lečenje odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim nemikrocelularnim karcinomom pluća, koji je pozitivan na mutaciju receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR) T790M, posle progresije na terapiju inhibitorima tirozin-kinaze (TKI).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.

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
1039650	L01XE36	alektinib	ALECENSA ®	kapsula, tvrda	blister, 224 po 150 mg	Delpharm Milano S.R.L.; F.Hoffmann-La Roche LTD	Italija; Švajcarska	497,084.70	-	-	-	Prva linija terapije za lečenje odraslih pacijenata sa uznapredovalnim nemikrocelularnim karcinomom pluća pozitivnim na kinazu anaplastičnog limfoma.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039337	L01XE38	kobimetinib	COTELLIC ®	film tableta	blister, 63 po 20 mg	Delpharm Milano S.R.L.; F.Hoffmann-La Roche LTD	Italija; Švajcarska	555,817.20	-	-	-	U kombinaciji sa Zelborafom, u sistemskom lečenju pacijenata sa uznapredovalnim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1(C43).	Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039502	L01XE42	ribociclib	KISQALI ®	film tableta	blister, 63 po 200 mg	Novartis Pharma Produktions GmbH; Novartis Pharma Stein AG	Nemačka; Švajcarska	219,523.90	-	-	-	Za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke, pozitivnog na hormonski receptor (HR) i negativnog na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): - početna endokrina terapija u kombinaciji sa inhibitorom aromataze, - u drugoj liniji u kombinaciji sa fulvestrantom kod žena koje su prethodno primale endokrinu terapiju. (C50)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun. Procena efekta lečenja i odluka o nastavku primene terapije donosi se na šest meseci na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju.
1039300	L01XE43	brigatinib	ALUNBRIG ®	film tableta	blister, 28 po 90 mg	Takeda Austria GmbH	Austrija	261,996.30	-	-	-	Prva linija terapije za lečenje odraslih pacijenata sa uznapredovalnim nemikrocelularnim karcinomom pluća pozitivnim na kinazu anaplastičnog limfoma.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1069140	L01XX14	tretinojn	VESANOID ®	kapsula, meka	boćica staklena, 100 po 10 mg	Cenexi; Cheplapharm Arzneimittel GmbH	Francuska; Nemačka	30,206.20	-	-	-	Akutna mijeolidna leukemija, podtip akutna promijelocitna leukemija.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - Univerzitetska dečja klinika, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“, - Institut za decu i omladnu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039991	L01XX46	olaparib	LYNPARZA ®	film tableta	blister, 56 po 100 mg	AstraZeneca AB; AstraZeneca UK Limited	Švedska; Velika Britanija	284,243.70	-	-	-	Lek Lynparza je indikovan kao monoterapija za terapiju održavanja kod odraslih pacijentkinja sa novodiagnostikovanim uznapredovalnim (FIGO stadium III i IV) ili relapsirajućim pozitivnim na BRCA mutacije (germinativne i/ili somatske) epitelijalnim karcinomom jajnika visokog stepena nediferenciranosti, karcinomom jajovoda ili primarnim peritonealnim karcinomom, osetljivim na platinu; potrebno je da su pacijentkinje postigle odgovor (potpun ili delimičan) nakon završetka prve linije hemoterapije zasnovane na platinu kod novodiagnostikovanih ili odgovor (potpun ili delimičan) na neku od narednih linija hemoterapije zasnovane na platinu kod pacijentkinja sa rekurentnom bolesšću (C56,C57,C48).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039990	L01XX46	olaparib	LYNPARZA ®	film tableta	blistер, 56 po 150 mg	AstraZeneca AB; AstraZeneca UK Limited	Švedska; Velika Britanija	284,243,70	-	-	-	Lek Lynparza je indikovan kao monoterapija za terapiju održavanja kod odraslih pacijenčinja sa novodijagnostikovanim uznapedovalim (FIGO stadijum III i IV) ili relapsirajućim pozitivnim BRCA mutacije (germinativne i/ili somatske) epitelijalnim karcinomom jajnika visokog stepena nediferenciranosti, karcinomom jajovoda ili primarnim peritonealnim karcinomom, osetljivim na platinu; potrebno je da su pacijentkinje postigle odgovor (potpun ili delimičan) nakon završetka prve linije hemoterapije zasnovane na platini kod novodijagnostikovanih ili odgovor (potpun ili delimičan) na neku od narednih linija hemoterapije zasnovane na platini kod pacijenčinja sa rekurentnom bolesću (C56;C57;C48).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Žemun.
1039602	L02BB04	enzalutamid	XTANDI ®	kapsula, meka	blistер, 112 po 40 mg	Astellas Pharma Europe B.V.	Holandija	326,040,50	160mg	11,644,30	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, kod pacijenata koji nemaju simptome bolesti ili su simptomi bolesti blagi, nakon neuspeha sa androgen deprivacionom terapijom i kod kojih hemoterapija još nije klinički indikovana (C61).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039721	L02BX03	abirateron	ZYTIGA ®	tableta	boca, 120 po 250 mg	Janssen-Cilag S.P.A.	Italija	341,994,20	1g	11,399,81	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, kod pacijenata koji nemaju simptome bolesti ili su simptomi bolesti blagi, nakon neuspeha sa androgen deprivacionom terapijom i kod kojih hemoterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039760	L02BX03	abirateron	ABIRATERON CORAPHARM ®	tableta	bočica plastična, 120 po 250 mg	Synthron Hispania, SL; Synthon BV	Španija; Holandija	239,395,90	1g	7,979,86	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, kod pacijenata koji nemaju simptome bolesti ili su simptomi bolesti blagi, nakon neuspeha sa androgen deprivacionom terapijom i kod kojih hemoterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1039761	L02BX03	abirateron	ABIRATERON CORAPHARM ®	film tableta	blistер, 60 po 500 mg	Synthron Hispania, SL; Synthon BV	Španija; Holandija	162,809,80	1g	5,426,99	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemoterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). 2. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, kod pacijenata koji nemaju simptome bolesti ili su simptomi bolesti blagi, nakon neuspeha sa androgen deprivacionom terapijom i kod kojih hemoterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
0328388	L03AB07	interferon beta 1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	nапunjeni injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (44 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	87,681,30	-	-	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328387	L03AB07	interferon beta-1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	nапunjeni injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (22 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	60,639,00	-	-	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328647	L03AB07	interferon beta 1a	AVONEX	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	nапunjeni injekcioni špric, 4 po 0,5 ml (30 mcg/0,5 ml)	FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS; Biogen Netherlands B.V.	Danska; Holandija	71,114,50	4,3 mcg	2,548,27	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015150	L03AB08	interferon beta 1b	BETAFERON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica i rastvarač u napunjenoj injekcionom špricu, 15 po 1,2 ml (250 mcg/ml)	Bayer AG	Nemačka	54,979,70	4 Mi.j.	1,527,21	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0328608	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS	rastvor za injekciju u napunjrenom injeckionom špricu	napunjeni injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (180 mcg/0,5 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	15,787.10	26 mcg	2,280.36	-	1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume: a. virusološki profil: - anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci, - pozitivan HCV RNA i određen genotip virusa; b. biohemiski nalaz: - bez fibroze: povisena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povisene aktivnosti transaminaza; c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekoinfiamtatorna aktivnost sa ili bez fibroza); d. bolesnici kojima nije radena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove; e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatra/psihijatra; f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom.Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnog oboljenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanim terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremija se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja. 2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je: a. HBsAg pozitivnost duža od 6 meseci; b. povišena aktivnost alanaminotransferaze (ALT povišena >2,5 odnosno >100 IU/ml); c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze; d. viremija (HBV DNA) ≤ 10' kopija /ml krvi.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015119	L03AX13	glatiramer acetat	COPAXONE	rastvor za injekciju u napunjrenom injeckionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 12 po 1 ml (40mg/ml)	Teva Pharmaceuticals Europe B.V.; Norton Healthcare Limited T/A Ivax Pharmaceuticals UK	Holandija; Velika Britanija	52,218.50	20 mg	2,175.77	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015122	L03AX13	glatiramer-acetat	REMUREL	rastvor za injekciju u napunjrenom injeckionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 12 po 1 ml (40mg/ml)	Synthon Hispania, S.L.; Synthon B.V.	Španija; Holandija	51,489.80	20 mg	2,145.41	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015121	L03AX16	plerixafor	MOZOBIL	rastvor za injekciju	boćica, 1 po1,2ml; 20mg/ml	Genzyme Limited	Velika Britanija	645,919.00	16,8 mg	452,143.30	-	1.Kod pacijenata oboljelih od non-Hodgkin limfoma ili multiplog mijeloma koji su predhodno imali bar jednu neuspešnu mobilizaciju matičnih ćelija hematopoeze (prikupljeno<2x10 ⁶ CD 34+kg telesne mase) (Z94). 2. Kod pacijenata oboljelih od non-Hodgkin limfoma ili multiplog mijeloma kod kojih u toku mobilizacije, nakon 5 dana primene G-CSF-a, broj matičnih ćelija hematopoeze u perifernoj krvi nije dostigao odgovarajući nivo koji je potreban za ulazak u proces afereze (broj matičnih ćelija hematopoeze <20CD34+/µL periferne krvi) ili kod pacijenata koji su prikupili <2x10 ⁶ CD34+ ćelija/kg u manje od 3 aferezena postupka u okviru jedne mobilizacije (Z94).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijalista hematologije zdravstvene ustanove koja obavlja transplantaciju matičnih ćelija hematopoeze.
0014403	L04AA23	natalizumab	TYSABRI	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 15 ml (300mg/15ml)	FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS; Biogen Netherlands B.V.	Danska; Holandija	170,575.00	10 mg	5,685.83	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014075	L04AA27	fingolimod	GILENYA	kapsula, tvrda	blister, 28 po 0,5 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	88,817.60	0,5 mg	3,172.06	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014076	L04AA27	fingolimod	FINGOLIMOD TEVA	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 0,5 mg	Balkanpharm-Dupnitsa AD	Bugarska	88,817.60	0,5 mg	3,172.06	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014077	L04AA27	fingolimod	FILIVAL	film tableta	blister, 28 po 0,5 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	88,817.60	0,5 mg	3,172.06	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014114	L04AA27	fingolimod	ESTRELA	kapsula, tvrda	blister, 28 po 0,5 mg	Bluepharma - Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	88,817.60	0,5 mg	3,172.06	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1014100	L04AA29	tofacitinib	XELJANZ	film tableta	blister, 56 po 5 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betreibersstätte Freiburg	Nemačka	73,014.40	10 mg	2,607.66	-	1. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 2. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 3. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidne i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014003	L04AA31	teriflunomid	AUBAGIO	film tableta	blister, 28 po 14 mg	Sanofi Winthrop Industrie	Francuska	73,253.40	14 mg	2,616.19	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014007	L04AA33	vedolizumab	ENTYVIO	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	300mg: boćica staklena, 1 po 300mg	Takeda Italia S.P.A.	Italija	162,121.80	-	-	-	1. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K-50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidne i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014002	L04AA34	alemtuzumab	LEMTRADA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 1.2ml (12mg/1.2ml)	Genzyme Limited; Genzyme Ireland Limited	Velika Britanija; Irska	930,563.30	0,13 mg	10,081.10	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014008	L04AA36	okrelizumab	CORPOS	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (300mg/10ml)	Hemofarm a.d. Vršac u saradnji sa F. Hoffman-La Roche Ltd, Švajcarska	Republika Srbija	591,149.20	3,29 mg	6,482.94	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014032	L04AA37	baricitinib	OLUMIANT	film tableta	blister, 35 po 4 mg	Lilly, S.A.	Španija	85,551.50	-	-	-	Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014010	L04AA40	kladrabin	MAVENCLAD	tableta	blister, 1 po 10 mg	Nerpharma S.R.L.; R-Pharm Germany GmbH	Italija; Nemačka	178,038.00	0,34 mg	6,053.29	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014015	L04AA42	siponimod	MAYZENT	film tableta	blister, 12 po 0,25 mg	Novartis Farmaceutica S.A.	Španija	11,230.00	-	-	-	Terapija odraslih pacijenata sa sekundarno progresivnom multiplom sklerozom (SPMS) sa aktivnom bolescu koja je potvrđena relapsima ili nalazima zapaljenske aktivnosti na snimcima (imidžing).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014013	L04AA42	siponimod	MAYZENT	film tableta	blister, 120 po 0,25 mg	Novartis Farmaceutica S.A.	Španija	112,299.90	-	-	-	Terapija odraslih pacijenata sa sekundarno progresivnom multiplom sklerozom (SPMS) sa aktivnom bolescu koja je potvrđena relapsima ili nalazima zapaljenske aktivnosti na snimcima (imidžing).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014014	L04AA42	siponimod	MAYZENT	film tableta	blister, 28 po 2 mg	Novartis Farmaceutica S.A.	Španija	109,491.50	-	-	-	Terapija odraslih pacijenata sa sekundarno progresivnom multiplom sklerozom (SPMS) sa aktivnom bolescu koja je potvrđena relapsima ili nalazima zapaljenske aktivnosti na snimcima (imidžing).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014310	L04AB01	etanercept	ENBREL	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	boćica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 4 po 1ml (25mg/1ml)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	27,874.40	7 mg	1,951.21	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana netolerancija na metotreksat; b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat; c) artritis povezan sa entezitismom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dale imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 vedi od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 i/ili BSA ≥ 10 i/ili DLOI ≥ 10) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014312	L04AB01	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric sa iglom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Wyeth Pharmaceuticals; Pfizer Manufacturing Belgium NV	Velika Britanija; Belgija	55,624.10	7 mg	1,946.84	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana netolerancija na metotreksat; b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat; c) artritis povezan sa entezitismom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dale imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 vedi od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 i/ili BSA ≥ 10 i/ili DLOI ≥ 10) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014313	L04AB01	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	55,624.10	7 mg	1,946.84	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana netolerancija na metotreksat; b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat; c) artritis povezan sa entezitismom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dale imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 vedi od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 i/ili BSA ≥ 10 i/ili DLOI ≥ 10) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014321	L04AB01	etanercept	ERELZI	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeno injekcioni špic, 4 po 0.5mL (25mg/0.5mL)	Sandoz GmbH - Betriebsstätte/Maufacturing Site Aseptics Drug Product Schaffhausen (Aseptics DPS)	Austrija	22,893.30	7 mg	1,602.53	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana netolerancija na metotreksat; b) psorijazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat; c) artritis povezan sa entezitismom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dale imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 vedi od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 i/ili BSA ≥ 10 i/ili DLOI ≥ 10) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014322	L04AB01	etanercept	ERELZI	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 4 po 1mL (50mg/mL)	Sandoz GmbH - Betriebssitze/Manufacturing Site Aseptics Drug Product Schafftensau (Aseptics DPS)	Austrija	45.745,40	7 mg	1.601,09	-	<p>1. Juvenilni idiotapski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) polartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana netoleranca na metotreksat; b) psorijazični artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat; c) artritis povezan sa entezitom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netoleranca na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoidični artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseца (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritsa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mesece uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); <p>4. Psorijazični artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Pedijatrijska plak psorijaza - teška forma hronične plak psorijaze (PASI ≥ 10 i/ili BSA ≥ 10 i/ili DLQI ≥ 10) kod dece starije od 6 godina kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014220	L04AB02	infliksimab	REMICADE	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 100 mg	Janssen Biologics B.V.	Holandija	40,117,30	3,75 mg	1,504,40	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorni tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za ponetu konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatorne (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>3. Psorijazični artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>4. Reumatoidični artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>5. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mesece (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritsa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mesece uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci). 	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvodača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014204	L04AB02	infliksimab	REMSIMA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg	Biotec Services International Limited	Velika Britanija	17,893.90	3,75 mg	671.02	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatori tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatori (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>3. Psorijazični artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobole bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (DAS28 vedi od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>4. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 vedi od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>5. Anklilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferogn artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci). 	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014221	L04AB02	infliksimab	INFLECTRA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 100 mg	Hospira Zagreb d.o.o.	Republika Hrvatska	17,893.90	3,75 mg	671.02	-	<p>1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatori tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju;</p> <p>2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatori (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>3. Psorijazični artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobole bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>4. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 vedi od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>5. Anklilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferogn artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinfiamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci). 	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014298	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,4 ml (40mg/0,4ml)	AbbVie Biotechnology GmbH	Nemačka	42,853.30	2,9 mg	1,553.43	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantri na konvencionalnu terapiju</p> <p>2. Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <p>a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili</p> <p>b) prisustvo perifernog artrิตisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci);</p> <p>4. Psorijazi artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja za najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatorde (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014209	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špic, 2 po 0,2 ml (20mg/0,2ml)	AbbVie Biotechnology GmbH	Nemačka	21,459.00	2,9 mg	1,555.78	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <p>a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat</p> <p>b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantri na konvencionalnu terapiju.</p> <p>2. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014211	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 1 po 0,8 ml (80mg/0,8ml)	AbbVie Biotechnology GmbH	Nemačka	58,039.30	2,9 mg	2,103.92	-	<p>1. Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>2. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju;</p> <p>3. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatorde (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014212	L04AB04	adalimumab	AMGEVITA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,4 ml (20 mg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	10,081.60	2,9 mg	1,461.83	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) polaritritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijentata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 mjeseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i daje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 vedi od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri mesecea (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest mjeseci) ili b) prisustvo periferne artritis i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mjeseci); <p>4. Psorijazični artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja za najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijentata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije doalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijentata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatori (6-merkaptopurin ili azatopurin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uđovi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014213	L04AB04	adalimumab	AMGEVITA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjeni injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	39,419.70	2,9 mg	1,428.96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) polaritritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijentata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 mjeseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i daje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 vedi od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri mesecea (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest mjeseci) ili b) prisustvo periferne artritis i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mjeseci); <p>4. Psorijazični artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja za najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijentata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije doalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijentata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatori (6-merkaptopurin ili azatopurin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uđovi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014214	L04AB04	adalimumab	AMGEVITA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj peni	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	39,419.70	2,9 mg	1,428.96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) polaritritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intoleranti na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 mjeseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i daje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 vedi od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri mesecea (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest mjeseci) ili b) prisustvo periferne artritis i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mjeseci); <p>4. Psorijazični artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja za najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije doalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatopurin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uživa u terapiji na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014231	L04AB04	adalimumab	IDACIO	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici	napunjeni injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	39,419.70	2,9 mg	1,428.96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) polaritritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intoleranti na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 mjeseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i daje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 vedi od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri mesecea (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest mjeseci) ili b) prisustvo periferne artritis i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest mjeseci); <p>4. Psorijazični artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja za najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije doalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatopurin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uživa u terapiji na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014232	L04AB04	adalimumab	IDACIO	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj peni	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	39,419.70	2,9 mg	1,428.96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) polarartritis (pozitivni ili negativni na reumatoидни faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijentata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoidi artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i daje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 vedi od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri mesecea (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferne artritis i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); <p>4. Psorijazi artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja za najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijentata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije doalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijentata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatori (6-merkaptopurin ili azatopurin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014240	L04AB04	adalimumab	HYRIMOZ	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionoj peni	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	39,419.70	2,9 mg	1,428.96	-	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) polarartritis (pozitivni ili negativni na reumatoидни faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat b) artritis povezan sa entezitismom kod pacijentata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoidi artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i daje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 vedi od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Anklozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri mesecea (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferne artritis i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); <p>4. Psorijazi artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja za najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijentata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije doalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijentata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroidi i imunomodulatori (6-merkaptopurin ili azatopurin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uobičajeno u terapiji na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014241	L04AB04	adalimumab	HYRIMOZ	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	39.419,70	2,9 mg	1.428,96	-	<p>1. Juvenilni idopatski artritis (M08) i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) polarartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netoleranca na metotreksat b) artritis povezan sa entezitom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intoleranti na konvencionalnu terapiju <p>2. Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankiloziрајуći spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od tri meseца (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferognog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mesece u sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); <p>4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoje kontraindikacija za pomenuto konvencionalnu terapiju;</p> <p>6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatori (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014205	L04AB06	golimumab	SIMPONI	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (50 mg/0,5 ml)	Janssen Biologics B.V.	Holandija	79.309,70	1,66 mg	2.633,08	-	<p>1. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglove bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije;</p> <p>2. Reumatoидни artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB;</p> <p>3. Ankiloziрајуći spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mesece (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferognog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri mesece u sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci). <p>4. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatori (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju;</p> <p>5. Juvenilni idopatski polartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i proširen oligoartritis (M08), kod dece sa telesnom masom najmanje 40kg, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom.</p>	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014207	L04AB06	golimumab	SIMPONI	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	1 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Janssen Biologics B.V.	Holandija	128.267,50	1,66 mg	2.129,24	-	Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatori (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

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
0014302	L04AC05	ustekinumab	STELARA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (45 mg/0,5 ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag AG	Holandija; Švajcarska	237,822,20	0.54 mg	2,853.87	-	1. Lek je indikovan za terapiju umerene do teške plak psorijaze (PASI≥10 i/ili BSA≥10 i/ili DLQI≥10) (Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area, Dermatological Quality of Life Index) ili psorijazu sa lokalizacijom na licu/glavi ili genitalijama ili šakama/stopalima, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primena sistemskih terapija bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9). 2. Teška forma hronične plak psorijaze (PASI (Psoriasis Area and Severity Index) ≥ 10 i/ili BSA (Body Surface Area) ≥ 10 i/ili indeks kvalitete života DLQI ≥ 10) kod adolescenata uzrasta 12 i više godina, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014305	L04AC05	ustekinumab	STELARA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 1 po 1 ml (90 mg/ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag AG	Holandija; Švajcarska	237,822,20	0.54 mg	1,426.93	-	1. Lek je indikovan za terapiju umerene do teške plak psorijaze (PASI≥10 i/ili BSA≥10 i/ili DLQI≥10) (Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area, Dermatological Quality of Life Index) ili psorijazu sa lokalizacijom na licu/glavi ili genitalijama ili šakama/stopalima, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primena sistemskih terapija bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9). 2. Teška forma hronične plak psorijaze (PASI (Psoriasis Area and Severity Index) ≥ 10 i/ili BSA (Body Surface Area) ≥ 10 i/ili indeks kvalitete života DLQI ≥ 10) kod adolescenata uzrasta 12 i više godina, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014400	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 4 ml (80 mg/4 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	12,577.80	20mg	3,144.45	-	1. a) Aktivni sistemički juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima b) Juvenilni idopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i proširen oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom. 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014401	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 10 ml (200 mg/10 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	31,355.90	20mg	3,135.59	-	1. a) Aktivni sistemički juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima b) Juvenilni idopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i proširen oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom. 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014402	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 20 ml (400 mg/20 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	62,651.70	20mg	3,132.59	-	1. a) Aktivni sistemički juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima b) Juvenilni idopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i proširen oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom. 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014410	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeno injekcioni špic, 4 po 0,9ml (162mg/0,9ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	87.688.70	20mg	2.706.44	-	1.Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 mjeseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 2. Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAL) i sistemskim kortikosteroidima; 3. Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i proširen oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014420	L04AC10	sekukinumab	COSENTYX	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom špricu	napunjeno injekcioni špic, 2 po 1 ml (150mg)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	101.324.10	10 mg	3.377.47	-	1 Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobovine bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 2.Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci) 3. Lek je indikovan za terapiju umerele de teške plak psorijaze (PASI≥10 i/ili BSA≥10 i/ili DLQI≥10) (Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area, Dermatological Quality of Life Index) ili psorijazu sa lokalizacijom na licu/glavi ili genitalijama ili šakama/stopalima, kod odraslih osoba kod kojih je primena sistemске terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014421	L04AC10	sekukinumab	COSENTYX	rastvor za injekciju u napunjenoj injekcionom penu	napunjeno injekcioni pen, 2 po 1 ml (150mg)	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	101.324.10	10 mg	3.377.47	-	1.Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobovine bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 2.Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intoleranca ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci) 3. Lek je indikovan za terapiju umerele de teške plak psorijaze (PASI≥10 i/ili BSA≥10 i/ili DLQI≥10) (Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area, Dermatological Quality of Life Index) ili psorijazu sa lokalizacijom na licu/glavi ili genitalijama ili šakama/stopalima, kod odraslih osoba kod kojih je primena sistemске terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014022	L04AX04	lenalidomid	REVLIMID ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Celgene Europe Limited; Celgene Distribution B.V.	Velika Britanija; Holandija	381.525.90	10mg	18.167.90	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - KBC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1014024	L04AX04	lenalidomid	REVLIMID ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Celgene Europe Limited; Celgene Distribution B.V.	Velika Britanija; Holandija	441,938.00	10mg	8,417.87	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014041	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA ®	kapsula, tvrda	blister, 7 po 5 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Pharmacare Premium Ltd.; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Malta; Rumunija	35,132.40	10 mg	10,037.83	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014042	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Pharmacare Premium Ltd.; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Malta; Rumunija	109,917.10	10 mg	5,234.15	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014043	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Pharmacare Premium Ltd.; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Malta; Rumunija	115,014.40	10 mg	3,651.25	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014044	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Pharmacare Premium Ltd.; S.C. Labormed-Pharma S.A.	Malta; Malta; Rumunija	124,415.20	10 mg	2,369.81	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014026	L04AX04	lenalidomid	MUNDUS ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 5 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Stada Arzneimittel AG	Malta; Nemačka	105,397.20	10 mg	10,037.83	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1014027	L04AX04	lenalidomid	MUNDUS ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Stada Arzneimittel AG	Malta; Nemačka	109,917.10	10 mg	5,234.15	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014028	L04AX04	lenalidomid	MUNDUS ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Stada Arzneimittel AG	Malta; Nemačka	115,014.40	10 mg	3,651.25	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014029	L04AX04	lenalidomid	MUNDUS ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Stada Arzneimittel AG	Malta; Nemačka	124,415.20	10 mg	2,369.81	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014061	L04AX04	lenalidomid	EUlen ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Synthon BV; Synthon Hispania, SL	Holandija; Španija	109,917.10	10 mg	5,234.15	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014060	L04AX04	lenalidomid	EUlen ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Synthon BV; Synthon Hispania, SL	Holandija; Španija	124,415.20	10 mg	2,369.81	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
1014062	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE GRINDEKS ®	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	AS Grindeks	Letonija	109,917.10	10 mg	5,234.15	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvođi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1014063	L04AX04	Ienalidomid	LENALIDOMIDE GRINDEKS ®	kapsula, tvrdna	blister, 21 po 25 mg	AS Grindeks	Letonija	124,415.20	10 mg	2,369.81	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovan za tretman multiplog mijeđoma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju, kod pacijenata kod kojih se ne može primeniti lečenje sa talidomidom i bortezomibom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, a na osnovu čijeg mišljenja se lek može primenjivati i u KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - KBC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Žemun.
0059211	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOMETA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica plastična, 1 po 5 ml (4 mg/5 ml)	Novartis Pharma Stein AG; Laboratori Fundacio Dau	Švajcarska; Španija	5,209.90	4 mg	5,209.90	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059222	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONATE PHARMASWISS	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica staklena, 1 po 5 ml (4 mg/5 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	5,209.90	4 mg	5,209.90	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059010	M05BA08	zoledronska kiselina	ZITOMERA	konzentrat za rastvor za infuziju	boćica, 1 po 5 ml (4mg/5ml)	Actavis Italy S.P.A	Italija	5,209.90	4mg	5,209.90	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
0059214	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOLEDRONAT SANDOZ	konzentrat za rastvor za infuziju	plastična boćica, 1 po 5ml (4mg/5ml)	Novartis Pharma Stein AG; Ebewe Pharma; Lek Farmaceutska družba D.D.	Nemačka; Austrija; Slovenija	5,209.90	4 mg	5,209.90	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3,0 mmol/l; 3. Hiperkalciemiska koma.	STAC: Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili terciarnom nivou zdravstvene zaštite.
1079070	N07XX02	riluzol	RILUTEK	film tableta	blister, 56 po 50 mg	Sanofi Winthrop Industrie	Francuska	12,329.80	0,1 g	440.35	-	1. Amiotrofična lateralna skleroza - AML (G12.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neurologa ili neuropsihijatra Klinike za neurologiju UKCS kod pacijenata koji nisu respiratorno ugroženi.
1079020	L04AX07	dimetilfumarat	TECFIDERA	gastrorezistentna kapsula, tvrdna	blister, 14 po 120 mg	FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS; Biogen Netherlands B.V.	Danska; Holandija	10,934.00	0.48 g	3,124.00	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1079021	L04AX07	dimetilfumarat	TECFIDERA	gastrorezistentna kapsula, tvrdna	blister, 56 po 240 mg	FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS; Biogen Netherlands B.V.	Danska; Holandija	87,053.80	0.48 g	3,109.06	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0099082	S01LA05	afibercept	EYLEA ®	rastvor za injekciju	boćica, 1 po 0.1ml (40mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer, Farmaceutska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	67,224.90	-	-	-	Za lečenje bolesnika sa dijabetičkim makularnim edemom koji zahvata centar makule (CSME) i kod kojih je fluoresceinskom angiografijom (FA) utvrđena prisutnost propušteajućih mikroneurizmi smeštenih unutar 500 µm nedostupnih laserskoj fotoagulaciji (FKG), bez znakova makularne ishemije, odnosno optičkom koherentnom tomografijom (OCT) potvrđeno centralno zaobljeljivanje makule >350 µm sa elementima edema bez subretinalne fiboze i epimakularne membrane, sa vidnom oštrinom ≥ 0,6 (6/10) i vrednosti HbA1C ≤ 8.	Primena terapije se vrši u zdravstvenim ustanovama koje poseduju FA i OCT, a na osnovu mišljenja Komisije RFZO. Procena terapijskog odgovora se vrši nakon 3 meseca.