

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0069400	B02BX04	romiplostim	NPLATE ◊	prášak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 250 mcg	Amgen Europe B.V. Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company	Holandija, Irska	52.074,00	30 mcg	6.248,88	-	Terapija refraktorne hronične imunološke trombocitopenijske purpure odraslih pacijenata (D69.3): 1. kod kojih je izvršena splenektomija i koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije 2. koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije i kod kojih je splenektomija kontraindikovana.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0069402	B02BX04	romiplostim	NPLATE ◊	prášak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom, 1 po 250 mcg i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1 po 0,72ml	Amgen Europe B.V. Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company	Holandija, Irska	52.074,00	30 mcg	6.248,88	-	Terapija refraktorne hronične imunološke trombocitopenijske purpure odraslih pacijenata (D69.3): 1. kod kojih je izvršena splenektomija i koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije 2. koji su rezistentni na primenu lekova prve i druge terapijske linije i kod kojih je splenektomija kontraindikovana.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1069111	B02BX05	eltrombopag	REVOLADE ◊	film tableta	blister, 28 po 25 mg	Glaxo Wellcome Operations; Glaxo Wellcome S.A.; Novartis Farmaceutica S.A.	Velika Britanija; Španija	82.999,00	50 mg	5.928,50	-	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 sledeće teške aplastične anemije (TAA) kod odraslih pacijenata koji su ili refraktorni na prethodnu imunosupresivnu terapiju ili su pretrpetirani i nepodesni za transplantaciju hematopoetskih matičnih ćelija (D81).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - KBC Zemun.
1069112	B02BX05	eltrombopag	ELMOPAG ◊	film tableta	blister, 28 po 25 mg	Elpen Pharmaceutical Co. INC.	Grčka	48.219,00	50 mg	3.444,21	-	Terapija 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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - KBC Zemun.
1069113	B02BX05	eltrombopag	ELMOPAG ◊	film tableta	blister, 28 po 50 mg	Elpen Pharmaceutical Co. INC.	Grčka	96.438,00	50 mg	3.444,21	-	Terapija 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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - KBC Zemun.
1069200	B02BX05	eltrombopag	ELTROMBOPAG SK ◊	film tableta	blister, 28 po 25 mg	Elpen Pharmaceutical Co., Inc	Grčka	48.219,00	50 mg	3.444,21	-	Terapija 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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - KBC Zemun.
1069201	B02BX05	eltrombopag	ELTROMBOPAG SK ◊	film tableta	blister, 28 po 50 mg	Elpen Pharmaceutical Co., Inc	Grčka	96.438,00	50 mg	3.444,21	-	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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - KBC Zemun.
0069152	B03XA01	epoetin alfa	EPREX	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 6 po 0,5 ml (2000 IJ/0,5 ml)	Cilag AG; Janssen Biologics B.V.	Švajcarska; Holandija	6.530,90	1000 IJ	544,24	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru ishranjenost bolesnika.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - KBC Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0069145	B03XA01	epoetin alfa	BINOCRIT	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	6 po 1ml (2000)/1ml	Sandoz GmbH	Austrija	5,013.30	1000 I.j.	417.78	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene entropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	
0069147	B03XA01	epoetin alfa	BINOCRIT	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektionom špric, 6 po 0,4ml (4000 I./0,4ml)	Sandoz GmbH	Austrija	10,026.60	1000 I.j.	417.78	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene entropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	
0069165	B03XA01	epoetin beta	RECOMON	rastvor za injekciju, špric	napunjeni injektionom špric, 6 brzog, po 2000 I./0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	6,131.40	1000 I.j.	510.95	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene entropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	
0069227	B03XA01	epoetin zeta	EQALYS	rastvor za injekciju	napunjen inj. špric 6 po 0,6 ml (2000 I./0,6 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	7,019.80	1000 I.j.	584.98	-	Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene entropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.	
0069939	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektionom špric, 1 po 0,4 ml (10 mcg/0,4 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	1,254.90	4,5 mcg	564.71	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klirensa 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, zaustavliti krvarenje).	
0069924	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektionom špric, 1 po 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	2,379.70	4,5 mcg	535.43	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klirensa 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, zaustavliti krvarenje).	
0069928	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektionom špric 1 po 0,3 ml (30 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	3,518.50	4,5 mcg	527.78	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klirensa 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, zaustavliti krvarenje).	
0069934	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu	napunjen injektionom špric 1 po 0,3 ml (60 mcg/0,3 ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	6,910.60	4,5 mcg	518.30	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klirensa 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, zaustavliti krvarenje).	
0069206	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 50 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	6,182.90	4 mcg	494.63	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klirensa 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, zaustavliti krvarenje).	
0069205	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 75 mcg/0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	9,210.60	4 mcg	491.23	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika. 2. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klirensa 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, zaustavliti krvarenje).	

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0069213	B03XA03	metoksipolietilengli kol - epotin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 30 mcg/0.3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	3.757.60	4 mcg	501.01	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti klirensa 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	metoksipolietilengli kol - epotin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 120 mcg/0.3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	14.661.20	4 mcg	488.71	-	1. Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti klirensa 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	eltasvir, grazoprevir	ZEPATIER	film tableta	blister, 28 po (50 mg+100mg)	Schering-Plough Labo NV	Belgija	745.282.60	1 tableta	26.617.24	-	Hronični hepatitis C - isključivo genotip 1b (B18.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328010	J05AP57	glekaprevir, pibrentasvir	MAVIRET	film tableta	blister, 84 po (100 mg + 40 mg)	Abbvie Deutschland GmbH & Co.KG; Abbvie Logistics B.V.	Nemačka; Holandija	1.237.258.10	3 tablete	44.187.79	-	Hronični hepatitis C (B18.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1328005	J05AX69	sofosbuvir, velpatasvir	EPCLUSA	film tableta	boca plastična, 28 po (400 mg + 100 mg)	Gilead Sciences Ireland UC	Irska	846.829.60	1 tableta	30.243.91	-	Hronični hepatitis C (B18.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0034669	L01BA04	pemtreksed	PEMETREXED ZENTIVA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg	Synthon Hispania, S.L.; Synthon S.R.O	Španija; Češka	56.036.60	-	-	-	1. Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1. 2. U kombinaciji sa pembrolizumabom i hemioterapijom koja sadrži platinu indikovani je za prvu liniju lečenja metastatskog neskvamoznog nestinoceljskog karcinoma pluća kod odraslih čiji tumori nisu pozitivni na mutacije gena EGFR ili ALK, čiji tumori ekspimiraju PD-L1 sa TPS 1% - 49% (C34).	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	pemtreksed	PEMETREKSED PHARMAS ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 500 mg	Synthon S.R.O.; Synthon Hispania S.L.	Češka; Španija	41.443.70	-	-	-	1. Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1. 2. U kombinaciji sa pembrolizumabom i hemioterapijom koja sadrži platinu indikovani je za prvu liniju lečenja metastatskog neskvamoznog nestinoceljskog karcinoma pluća kod odraslih čiji tumori nisu pozitivni na mutacije gena EGFR ili ALK, čiji tumori ekspimiraju PD-L1 sa TPS 1% - 49% (C34).	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.
1039722	L01BC59	trifluridin, tipiracil	LONSURF ◊	film tableta	blister, 20 po (15mg+6.14mg)	Les Laboratoires Servier Industrie; Servier (Ireland) Industries Limited	Francuska; Irska	56.040.10	-	-	-	Za terapiju odraslih pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC) koji su prethodno lečeni ili nisu kandidati za lečenje, raspoloživim terapijama koje uključuju hemioterapiju baziranu na fluoropirimidnu, oksaliplatinu i irinotekanu, anti-VEGF i anti-EGFR lekovima, pacijenti dobrog opšteg stanja (ECOG PS 0 ili 1) koji imaju indolentnu bolest sa manjim tumorskim opterećenjem dominantno van jetre	STAC; 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.
1039725	L01BC59	trifluridin, tipiracil	LONSURF ◊	film tableta	blister, 20 po (20mg+8.19mg)	Les Laboratoires Servier Industrie; Servier (Ireland) Industries Limited	Francuska; Irska	74.713.20	-	-	-	Za terapiju odraslih pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC) koji su prethodno lečeni ili nisu kandidati za lečenje, raspoloživim terapijama koje uključuju hemioterapiju baziranu na fluoropirimidnu, oksaliplatinu i irinotekanu, anti-VEGF i anti-EGFR lekovima, pacijenti dobrog opšteg stanja (ECOG PS 0 ili 1) koji imaju indolentnu bolest sa manjim tumorskim opterećenjem dominantno van jetre	STAC; 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.
0039120	L01CD04	kabazitaksel	JEVTANA ◊	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 1 po 4.5 ml (60 mg/1.5 ml)	SanoA-Aventis Deutschland GMBH	Nemačka	304.912.50	-	-	-	Kastraciono-resistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0039140	L01CD04	kabazitaksel	ELEBER ◊	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 1 po 4.5 ml (60mg/1.5ml)	Pharmadox Healthcare Ltd.	Malta	206.560.90	-	-	-	Kastraciono-resistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0039141	L01CD04	kabazitaksel	CABAZITAXEL MEDIKUNION ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 6 mL (10mg/mL)	Ever Pharma Jena GmbH	Nemačka	206.560.90	-	-	-	Kastraciono-resistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko po pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0033181	L01DB06	idarubicin	ZAVEDOS ◊	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 10 mg	Latina Pharma S.P.A.	Italija	7,422.60	-	-	-	Svi oblici akutnih leukemija i limfoblastni limfom.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - Univerzitetska dečja klinika, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039671	L01EB04	osimertinib	TAGRISSO ◊	film tableta	blister deljiv na pojedinačne doze, 30 po 80 mg	AstraZeneca AB	Švedska	583,942.20	-	-	-	1. Lečenje odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim nemirocuelularnim karcinomom pluća koji je pozitivan na mutaciju receptora epidermalog faktora rasta (EGFR) T790M, posle progresije na terapiju inhibitorima tirozin-kinaze (TKI) (C34). 2. Kao monoterapija u prvoj liniji lečenja odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim nemirocuelularnim karcinomom pluća sa aktivirajućim mutacijama receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR) (C34). 3. Kao monoterapija u adjuvantnom lečenju nakon kompletne resekcije tumora kod odraslih pacijenata sa nemirocuelularnim karcinomom pluća stadijuma IB-IIIa čiji tumori imaju mutacije receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR) delecije eksona 19 ili supstituciju eksona 21 (L858R) (C34).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039670	L01EB04	osimertinib	TAGRISSO ◊	film tableta	blister deljiv na pojedinačne doze, 30 po 40 mg	AstraZeneca AB	Švedska	583,942.20	-	-	-	1. Lečenje odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim nemirocuelularnim karcinomom pluća koji je pozitivan na mutaciju receptora epidermalog faktora rasta (EGFR) T790M, posle progresije na terapiju inhibitorima tirozin-kinaze (TKI) (C34). 2. Kao monoterapija u prvoj liniji lečenja odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim nemirocuelularnim karcinomom pluća sa aktivirajućim mutacijama receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR) (C34). 3. Kao monoterapija u adjuvantnom lečenju nakon kompletne resekcije tumora kod odraslih pacijenata sa nemirocuelularnim karcinomom pluća stadijuma IB-IIIa čiji tumori imaju mutacije receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR) delecije eksona 19 ili supstituciju eksona 21 (L858R) (C34).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039152	L01EC01	venumafenib	ZELBORAF ◊	film tableta	blister, 56 po 240 mg	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	132,775.60	-	-	-	Sistemsko lečenje pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1(C43).	Odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039337	L01EE02	kobimetinib	COTELLIC ◊	film tableta	blister, 63 po 20 mg	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	540,576.60	-	-	-	U kombinaciji sa Zelborafom, u sistemskom lečenju pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim 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.
1039103	L01EF01	palbociclib	IBRANCE ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 75 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	232,416.20	-	-	-	Za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke, pozitivnog na hormonski receptor (HR) i negativnog na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): - početna endokrina terapija u kombinaciji sa inhibitorom aromataze, -u drugoj liniji u kombinaciji sa fulvestrantom kod žena koje su prethodno primale endokrinu terapiju. (C50)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC 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	L01EF01	palbociclib	IBRANCE ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 100 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	232,416.20	-	-	-	Za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke, pozitivnog na hormonski receptor (HR) i negativnog na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): - početna endokrina terapija u kombinaciji sa inhibitorom aromataze, -u drugoj liniji u kombinaciji sa fulvestrantom kod žena koje su prethodno primale endokrinu terapiju. (C50)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC 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.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039105	L01EF01	palbociclib	IBRANCE ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 125 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	232.416,20	-	-	-	Za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke, pozitivnog na hormonski receptor (HR) i negativnog na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): - početna endokrina terapija u kombinaciji sa inhibitorom aromataze, -u drugoj liniji u kombinaciji sa fulvestrantom kod žena koje su prethodno primale endokrinu terapiju. (C50)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC 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.
1039690	L01EF03	abemaciclib	VERZENIOS ◊	film tableta	blister, 28 po 50 mg	LILLY S.A. Španija, Alcobendas, Madrid	Španija	92.032,90	0,3 g	19.721,34	-	U kombinaciji sa hormonskom terapijom indikovano je za adjuvantno lečenje odraslih pacijenata sa nodus pozitivnim ranim karcinomom dojke, pozitivnim na hormonski receptor (hormone receptor, HR), negativnim na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (human epidermal growth factor receptor 2, HER2), koji su pod visokim rizikom od recidiva (C50). Kod žena u predmenopauzi ili perimenopauzi, hormonsku terapiju inhibitorom aromataze treba primenjivati u kombinaciji sa agonistom hormona koji oslobađa luteinizirajući hormon (luteinising hormone-releasing hormone, LHRH).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
1039691	L01EF03	abemaciclib	VERZENIOS ◊	film tableta	blister, 28 po 100 mg	LILLY S.A. Španija, Alcobendas, Madrid	Španija	92.032,90	0,3 g	9.860,67	-	U kombinaciji sa hormonskom terapijom indikovano je za adjuvantno lečenje odraslih pacijenata sa nodus pozitivnim ranim karcinomom dojke, pozitivnim na hormonski receptor (hormone receptor, HR), negativnim na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (human epidermal growth factor receptor 2, HER2), koji su pod visokim rizikom od recidiva (C50). Kod žena u predmenopauzi ili perimenopauzi, hormonsku terapiju inhibitorom aromataze treba primenjivati u kombinaciji sa agonistom hormona koji oslobađa luteinizirajući hormon (luteinising hormone-releasing hormone, LHRH).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
1039692	L01EF03	abemaciclib	VERZENIOS ◊	film tableta	blister, 28 po 150 mg	LILLY S.A. Španija, Alcobendas, Madrid	Španija	92.032,90	0,3 g	6.573,78	-	U kombinaciji sa hormonskom terapijom indikovano je za adjuvantno lečenje odraslih pacijenata sa nodus pozitivnim ranim karcinomom dojke, pozitivnim na hormonski receptor (hormone receptor, HR), negativnim na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (human epidermal growth factor receptor 2, HER2), koji su pod visokim rizikom od recidiva (C50). Kod žena u predmenopauzi ili perimenopauzi, hormonsku terapiju inhibitorom aromataze treba primenjivati u kombinaciji sa agonistom hormona koji oslobađa luteinizirajući hormon (luteinising hormone-releasing hormone, LHRH).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
1039256	L01EK01	akstinib	INLYTA ◊	film tableta	blister, 56 po 1 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	54.128,00	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetloćelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - 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.
1039258	L01EK01	akstinib	INLYTA ◊	film tableta	blister, 56 po 5 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	270.392,60	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetloćelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju UKC Niš, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039343	L01EL01	ibrutinib	IMBRUVICA ◊	kapsula, tvrda	boca plastična, 90 po 140 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	558.250,20	420 mg	18.608,34	-	1. Bolestnici sa hroničnom limfocitnom leukemijom (HLL) sa delecijom 17p/TP53 mutacijom, novootkriveni ili prethodno leženi. 2. Bolestnici sa relapsirajućom/refraktornom HLL koji nisu postigli odgovor na primenu terapiju ili je došlo do ranog relapsa (relaps u okviru 36 meseci od započinjanja terapije). 3. Bolestnici sa relapsirajućom/refraktornom HLL koji su primili ≥2 terapijske linije, a imaju dobro opšte funkcionalno stanje (PS-ECOG 0 i 1). 4. Bolestnici sa mantle cell ćelijskim limfomom koji su refraktorni ili su relapsirali posle najmanje jedne prethodno primenjene terapijske linije, a imaju dobro opšte funkcionalno stanje (PS ECOG 0 i 1, CIRIS < 6).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC 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.
0039410	L01FC01	daratumumab	DARZALEX ◊	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 15mL (120mg/mL)	Janssen Biologics B.V.	Holandija	508.218,40	-	-	-	Multiplo mijelom (C90) 1. kombinacija leka sa lenalidomidom i deksametazonom ili kombinacija sa bortezomibom i deksametazonom kod bolesnika sa multiplim mijelomom koji su refraktarni na prethodno primenu terapiju. 2. kod bolesnika u relapsu multiplog mijeloma, a koji imaju umerene i viskerozične karakteristike bolesti (R-ISS 2 ili R-ISS 3 skor) i/ili kod kojih je remisija trajala kraće od 24 meseca.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC 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.

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
0039345	L01FD01	trastuzumab	HERCEPTIN ◊	prašak i rastvarač za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1 po 20 ml (440 mg/20 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	174.731.70	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH++): a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapiji ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba 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. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039346	L01FD01	trastuzumab	HERCEPTIN ◊	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 5 ml (600mg/5ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	106.132.80	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH++): a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapiji ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba 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. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039370	L01FD01	trastuzumab	HERZUMA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 150 mg	Millmount Healthcare Ltd.; Nuvisan France SARL; Nuvisan GmbH; Kymos, S.L.; Midas Pharma GmbH	Irska; Francuska; Nemačka; Španija; Nemačka	26.135.90	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH++): a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapiji ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba 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. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039375	L01FD01	trastuzumab	KANJINTI ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 150 mg	Amgen Europe B.V.	Holandija	26.135.90	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH++): a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapiji ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba 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. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039376	L01FD01	trastuzumab	KANJINTI ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 420 mg	Amgen Europe B.V.	Holandija	73.086.60	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH++): a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapiji ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba 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. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039371	L01FD01	trastuzumab	HERZUMA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 420 mg	Millmount Healthcare Ltd.; Nuvisan France SARL; Nuvisan GmbH; Kymos, S.L.; Midas Pharma GmbH	Irska; Francuska; Nemačka; Španija; Nemačka	73.086.60	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH++): a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapiji ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, kod nodus pozitivnih pacijenata i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab kombinovati sa neantraciklinskim režimima); b) metastatska bolest- PS 0 ili 1 u kombinaciji sa taksanima, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti samo trastuzumab do progresije bolesti; c) lokalno uznapredovali karcinom dojke, inflamatorni ili karcinom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva: primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba 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. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039391	L01FD01	trastuzumab	TRAZIMERA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 150 mg	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	26.135.90	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapiji ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, 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 recidiva: primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neoadjuvantnom pristupu.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska 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 Bežanjska Kosa, - KBC Zemun. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju a koje nije starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039392	L01FD01	trastuzumab	TRAZIMERA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 420 mg	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	73.086.60	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHH 3+ ili CISH+): a) adjuvantna hemioterapija - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antraciklinima kao monoterapiji ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 meseci, 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 recidiva: primena trastuzumaba u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom tokom 4 ciklusa a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe nastavak primene trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neoadjuvantnom pristupu.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska 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 Bežanjska Kosa, - KBC Zemun. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju a koje nije starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039334	L01FF01	nivolumab	OPDIVO ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 ml (10mg/ml)	Swords Laboratories Unlimited Company T/A Bristol-Myers Squibb Cruiseraht, Biologics	Irska	46.877.60	-	-	-	1. Lečenje uznapredovalog (neresektabilnog ili metastatskog) melanoma, kao monoterapija PS 0-1 (C43). 2. Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetloćelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1, (C64). 3. Adjuvantno lečenje pacijenata sa melanomom, sa zahvaćenim limfnim čvorovima ili metastazama, koji su prethodno podvrgnuti potpunju resekciji (stadijum III) (C43).	Za indikaciju pod tačkom 1. odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Za indikaciju pod tačkom 1. i 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0039333	L01FF01	nivolumab	OPDIVO ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (10mg/ml)	Swords Laboratories Unlimited Company T/A Bristol-Myers Squibb Cruiseraht, Biologics	Irska	117.957.40	-	-	-	1. Lečenje uznapredovalog (neresektabilnog ili metastatskog) melanoma, kao monoterapija PS 0-1 (C43). 2. Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetloćelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1, (C64). 3. Adjuvantno lečenje pacijenata sa melanomom, sa zahvaćenim limfnim čvorovima ili metastazama, koji su prethodno podvrgnuti potpunju resekciji (stadijum III) (C43).	Za indikaciju pod tačkom 1. odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Za indikaciju pod tačkom 1. i 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039403	L01FF02	pembrolizumab	KEYTRUDA ®	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 ml (25mg/ml)	Organon Heist B.V.	Belgija	290.775.10	-	-	-	1.Lečenje uznapredovalog (neresektabilnog ili metastatskog) melanoma, kao monoterapija PS 0-1 (C43). 2.Kao monoterapija za prvu liniju terapije metastatskog nesnihoćeljskog karcinoma pluća kod odraslih pacijenata čiji tumor ekspimiraju PD-L1 sa TPS≥ 50% i koji nisu pozitivni na tumorske mutacije gena EGFR ili ALK, a imaju ECOG status 0-1 (C34). 3. Prva linija lečenja metastatskog neskvamoznog nesnihoćeljskog karcinoma pluća, u kombinaciji sa pemetreksedom i hemioterapijom koja sadrži platinu, kod odraslih čiji tumori nisu pozitivni na mutacije gena EGFR ili ALK i sa vrednostima PD-L1 ekspresije od 1-49% (PS 0 ili 1) (C34). 4. Adjuvantno lečenje pacijenata sa melanomom, sa zahvaćenim limfnim čvorovima ili metastazama, koji su prethodno podvrgnuti potpunog resekciji (stadijum III) (C43). 5. Za lečenje odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili ranim trostruko negativnim karcinomom dojke s visokim rizikom od recidiva u kombinaciji sa hemioterapijom za neoadjuvantno lečenje, a zatim u nastavku kao monoterapija u adjuvantnom lečenju nakon hirurškog zahvata (C50). 6.Za lečenje lokalno rekurentnog neresektabilnog ili metastatskog trostruko negativnog karcinoma dojke kod odraslih čiji tumori ekspimiraju PD L1 sa CPSom ≥10 i koji prethodno nisu primili hemioterapiju za metastatsku bolest je u kombinaciji sa hemioterapijom (C50).	Za indikaciju pod tačkom 1, 2, i 3. 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. Za indikaciju pod tačkom 1,i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 2, i 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 5, i 6. 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.
0039406	L01FF05	atezolizumab	TECENTRIQ ®	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena 1 po 20 ml (1200mg/20ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	383.793.30	-	-	-	1.Kao monoterapija za prvu liniju terapije metastatskog nesnihoćeljskog karcinoma pluća kod odraslih pacijenata čiji tumor ekspimiraju PD-L1 sa TPS≥ 50% i koji nisu pozitivni na tumorske mutacije gena EGFR ili ALK, a imaju ECOG status 0-1 (C34). 2.Prva linija lečenja metastatskog neskvamoznog nesnihoćeljskog karcinoma pluća, u kombinaciji sa bevacizumabom, paklitakselom i karboplatinom, kod odraslih čiji tumori nisu pozitivni na mutacije gena EGFR ili ALK i sa vrednostima PD-L1 ekspresije od 1-49% (PS 0 ili 1) (C34). 3.Kao monoterapija za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog nesnihoćeljskog karcinoma pluća kod odraslih pacijenata koji su prethodno primili hemioterapije. Potrebno je da su pacijenti sa EGFR aktivirajućim mutacijama ili ALK pozitivnim tumorskim mutacijama takođe primili ciljanu terapiju pre nego što prime lek Tecentriq (C34). 4.Terapija odraslih pacijenata sa uznapredovalim ili neresektabilnim hepatocelularnim karcinomom (hepatocellular carcinoma, HCC) koji prethodno nisu primali sistemsku terapiju, u kombinaciji sa lekom bevacizumab (C22.0).	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. Za indikaciju pod tačkom 1, 2, i 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija. Za indikaciju pod tačkom 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 gastroenterologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0014140	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	33.512.40	-	-	-	◊ 1. Nekoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupnoćeljski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nekoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni 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 perifernoj krvi. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija pre linije - ako nije primenjen u prvog terapijskog liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucioni vodiči podržavaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima različitim nego u prvog liniji.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1, 2, i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC 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 Ćipić“, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 1, 2, i 4. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014141	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	83.690,20	-	-	-	◊ 1. Nechoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nechoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni 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 starja bolesnika i broja limfocita u perifernoj krvi. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primenjen u prvj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucioni vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima različitom nego u prvj liniji.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1, 2 i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetka 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 omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 1, 2, i 4. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju.
0014142	L01XC02	rituksimab	MABTHERA	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 11.7mL (1400mg/11.7mL)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	149.691.10	-	-	-	◊ 1. Nechoćinski limfom, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8) ◊ 2. Nechoćinski limfom, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC 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. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju.
0014145	L01FA01	rituksimab	BLITZIMA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 2 po 10 mL (100mg/10mL)	Nuvisan France SARL; Nuvisan GmbH; Millmount Healthcare Limited	Francuska; Nemačka; Irska	24.830,20	-	-	-	◊ 1. Nechoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nechoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). ◊ 3. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primenjen u prvj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucioni vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima različitom nego u prvj liniji.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetka 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 omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju.
0014144	L01FA01	rituksimab	BLITZIMA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 2 po 10 mL (500mg/50mL)	Nuvisan France SARL; Nuvisan GmbH; Millmount Healthcare Limited	Francuska; Nemačka; Irska	41.036,80	-	-	-	◊ 1. Nechoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: difuzni krupoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3; C83.8). ◊ 2. Nechoćinski limfomi, CD20 pozitivan, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). ◊ 3. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primenjen u prvj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni institucioni vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima različitom nego u prvj liniji.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetka 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 omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko po pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014151	L01XC02	rituksimab	RIXATHON	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 2 po 10 ml (100 mg/10 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	24.830.20	-	-	-	◊ 1. Nemoćinski limfomi, CD20 pozitivni, podtip: difuzni krupoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3, C83.8). ◊ 2. Nemoćinski limfomi, CD20 pozitivni, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metoteksatom 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 perifernoj krvi. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primerjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima različitom nego u prvoj liniji.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1, 2 i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetka 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 omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 1, 2 i 4. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014150	L01XC02	rituksimab	RIXATHON	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 50 ml (500 mg/50 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	41.036.80	-	-	-	◊ 1. Nemoćinski limfomi, CD20 pozitivni, podtip: difuzni krupoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3, C83.8). ◊ 2. Nemoćinski limfomi, CD20 pozitivni, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metoteksatom 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 perifernoj krvi. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primerjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima različitom nego u prvoj liniji.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1, 2 i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetka 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 omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 1, 2 i 4. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014160	L01FA01	rituksimab	RUXIENCE	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10ml, (100mg/10ml)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	12.415.10	-	-	-	◊ 1. Nemoćinski limfomi, CD20 pozitivni, podtip: difuzni krupoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3, C83.8). ◊ 2. Nemoćinski limfomi, CD20 pozitivni, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metoteksatom 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 perifernoj krvi. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primerjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima različitom nego u prvoj liniji.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1, 2 i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetka 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 omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 1, 2 i 4. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014161	L01FA01	rituksimab	RUXIENCE	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50ml, (500mg/50ml)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	41.036.80	-	-	-	◊ 1. Nemoćinski limfomi, CD20 pozitivni, podtip: difuzni krupoćelijski, novodijagnostikovani uz hemioterapiju (C83.3, C83.8). ◊ 2. Nemoćinski limfomi, CD20 pozitivni, podtip: folikularni, novodijagnostikovani i u recidivu bolesti (C82). 3. Reumatoidni artritis (M05 i M06) - rituksimab u kombinaciji sa metoteksatom 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 perifernoj krvi. ◊ 4. Hronična limfocitna leukemija (C91.1): a) prva linija: - u okviru imunohemioterapijskog protokola RFC; b) druga linija: - ako je relaps nakon primene imunohemioterapije nastao nakon više od 24 meseca može se ponoviti terapija prve linije; - ako nije primerjen u prvoj terapijskoj liniji a planira se primena u kombinaciji sa FC; - ako je nakon imunohemioterapije RFC došlo do relapsa nakon manje od 24 meseca ukoliko aktuelni instituciji vodiči podrazumevaju primenu R sa nekim drugim hemioterapijskim agensima različitom nego u prvoj liniji.	STAC; Za indikaciju pod tačkom 1, 2 i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Univerzitetka 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 omladine Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 1, 2 i 4. nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvenih ustanova u kojima se lek uvodi u terapiju. Za indikaciju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođač 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	bočica staklena, 1 po 20 ml (5 mg/ml)	Merck KGaA	Nemačka	17.698.20	-	-	-	1. Karcinom kolorektuma: a) metastatska bolest, posle hemioterapije na bazi oksaliptine i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani K/Ras gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija ili u kombinaciji sa irinotekanom; b) terapija pacijenata sa RAS wild-type metastatskim kolorektalnim karcinomom koji eksprimiraju receptore za epidermalni faktor rasta (EGFR) kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX-om ili sa hemioterapijom na bazi irinotekana; 2. Plancelularni karcinom glave i vrata: a) istovremeno sa radioterapijom kod pacijenata sa PS 0 ili 1 u lokalno uznapredovalom, inoperabilnom plancelularnom karcinomu usne duplje i orofarinksa, kod kojih je lečenje započeto indukcionom hemioterapijom; 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 hemioterapijom (5FU-dioplatin ili 5FU-karboptatin) prva linija za rekurentni plancelularni karcinom glave i vrata koji nije podoban za lokoregionalni tretman, bez egzacerbacije, 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039401	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN ®	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 ml (100 mg/4 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Roche Diagnostics GmbH	Švajcarska; Nemačka	21.688.90	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemioterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. Avastin uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIc (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48). 3. Terapija odraslih pacijenata sa uznapredovalim ili neresektabilnim hepatocelularnim karcinomom (hepatocelular carcinoma, HCC) koji prethodno nisu primali sistemsku terapiju, u kombinaciji sa lekom atezolizumab (C22.0). 4. Prva linija lečenja metastatskog neskvamoznog nestihoćelajskog karcinoma pluća, u kombinaciji sa eteozolizumabom, paklitakselom i karboplatinom, kod odraslih čiji tumori nisu pozitivni na mutacije gena EGFR ili ALK. I sa vrednostima PD-L1 ekspresije od 1-49% (PS 0 ili 1) (C34). 5. Avastin uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIc (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom uz lek olaparib kod HRD-pozitivnih pacijentkinja, BRCA 1/2 negativnih pacijentkinja do ukupno 22 ciklusa, uključujući period primene u kombinaciji sa hemioterapijom, kao i fazu terapije održavanja (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. i 5. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039400	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN ®	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 16 ml (400 mg/16 ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.; Roche Diagnostics GmbH	Švajcarska; Nemačka	79.001.50	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemioterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. Avastin uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIc (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48). 3. Terapija odraslih pacijenata sa uznapredovalim ili neresektabilnim hepatocelularnim karcinomom (hepatocelular carcinoma, HCC) koji prethodno nisu primali sistemsku terapiju, u kombinaciji sa lekom atezolizumab (C22.0). 4. Prva linija lečenja metastatskog neskvamoznog nestihoćelajskog karcinoma pluća, u kombinaciji sa eteozolizumabom, paklitakselom i karboplatinom, kod odraslih čiji tumori nisu pozitivni na mutacije gena EGFR ili ALK. I sa vrednostima PD-L1 ekspresije od 1-49% (PS 0 ili 1) (C34). 5. Avastin uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIc (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom uz lek olaparib kod HRD-pozitivnih pacijentkinja, BRCA 1/2 negativnih pacijentkinja do ukupno 22 ciklusa, uključujući period primene u kombinaciji sa hemioterapijom, kao i fazu terapije održavanja (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. i 5. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039431	L01FG01	bevacizumab	OYAVAS ®	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 ml (25mg/ml)	GH Genhelix S.A.	Španija	17.641.90	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemioterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. OYAVAS uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIc (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48). 3. OYAVAS uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIc (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom uz lek olaparib kod HRD-pozitivnih pacijentkinja, BRCA 1/2 negativnih pacijentkinja do ukupno 22 ciklusa, uključujući period primene u kombinaciji sa hemioterapijom, kao i fazu terapije održavanja (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. i 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039430	L01FG01	bevacizumab	OYAVAS ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 16 ml (25mg/ml)	GH Genhelix S.A.	Španija	64.820.60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemioterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. OYAVAS uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48). 3. OYAVAS uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom uz lek olaparib kod HRD-pozitivnih pacijentkinja, BRCA 1/2 negativnih pacijentkinja do ukupno 22 ciklusa, uključujući period primene u kombinaciji sa hemioterapijom, kao i fazu terapije održavanja (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 i 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039432	L01FG01	bevacizumab	ALYMSYS ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 mL (100mg/4mL)	GH Genhelix S.A.	Španija	17.641.90	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemioterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. ALYMSYS uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48). 3. ALYMSYS uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom uz lek olaparib kod HRD-pozitivnih pacijentkinja, BRCA 1/2 negativnih pacijentkinja do ukupno 22 ciklusa, uključujući period primene u kombinaciji sa hemioterapijom, kao i fazu terapije održavanja (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 i 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039433	L01FG01	bevacizumab	ALYMSYS ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 16 mL (400mg/16mL)	GH Genhelix S.A.	Španija	64.820.60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemioterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. ALYMSYS uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48). 3. ALYMSYS uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom uz lek olaparib kod HRD-pozitivnih pacijentkinja, BRCA 1/2 negativnih pacijentkinja do ukupno 22 ciklusa, uključujući period primene u kombinaciji sa hemioterapijom, kao i fazu terapije održavanja (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 i 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039440	L01FG01	bevacizumab	ZIRABEV ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4mL (100mg/4mL)	Pfizer Service Company BV	Belgija	17.641.90	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemioterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. ZIRABEV uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijalne karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom uz lek olaparib kod HRD-pozitivnih pacijentkinja, BRCA 1/2 negativnih pacijentkinja do ukupno 22 ciklusa, uključujući period primene u kombinaciji sa hemioterapijom, kao i fazu terapije održavanja (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 i 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039441	L01FG01	bevacizumab	ZIRABEV ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 16mL (400mg/16mL)	Pfizer Service Company BV	Belgija	64.820.60	-	-	-	1. Lečenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC), PS 0 ili 1, u prvoj liniji lečenja, uz hemioterapiju koja sadrži fluoropirimidine. 2. ZIRABEV uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijske karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom kao monoterapija u odsustvu progresije do ukupno 17 ciklusa (C56; C57; C48). 3. ZIRABEV uz standardnu hemioterapiju karboplatinom i paklitakselom za ovarijske karcinome FIGO stadijuma IIIC (suboptimalno operisani i inoperabilni) 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 vjugova, a potom uz lek olaparib kod HRD-pozitivnih pacijentkinja, BRCA 1/2 negativnih pacijentkinja do ukupno 22 ciklusa, uključujući period primene u kombinaciji sa hemioterapijom, kao i fazu terapije održavanja (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 i 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039505	L01FE02	panitumumab	VECTIBIX ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5ml (20mg/ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	33.996.20	-	-	-	Karcinom kolorektuma: a) metastatska bolest, posle hemioterapije na bazi oksaliplatin i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani K/Ras gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija. b) lečenje odraslih pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom (mCRC) sa divilim tipom RAS gena, kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX ili FOLFIRI hemioterapijskim režimom.	STAC; 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. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0014000	L01FX05	brentuximab vedotin	ADCETRIS ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 50mg	Takeda Italia S.P.A	Italija	310.995.90	-	-	-	1. Lečenje odraslih bolesnika sa relapsom ili refraktarnim CD30 pozitivnim Hodgkin limfomom (CS1.0-CS1.4): a) nakon autologe transplantacije matičnih ćelija hematopoeze II b) nakon najmanje dva prethodna ciklusa lečenja kod bolesnika kod kojih je autologa transplantacija kontraindikovana 2. Lečenje odraslih bolesnika (PS 0-2) sa CD30-pozitivnim Hodgkinovim limfomom kao konsolidaciona terapija nakon autologe transplantacije matičnih ćelija hematopoeze kod bolesnika sa visokim rizikom za relaps ili progresiju bolesti (CS1.1, CS1.2, CS1.3) 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, - 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	bočica staklena, 1 po 14ml (420mg/14ml)	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	226.050.50	-	-	-	Karcinom dojke: a) neoadjuvantno lečenje tokom 4 ciklusa u kombinaciji sa trastuzumabom i taksansom hemioterapijom pacijenata sa HER2-pozitivnim, lokalno uznapredovalim, inflamatornim ili karcinomom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva, a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe pacijenata lečenje se nastavlja ordiniranjem trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neoadjuvantnom pristupu. b) metastatski HER2- pozitivni rak dojke- PS 0 ili 1, prva terapijska linija za metastatsku bolest, u kombinaciji sa trastuzumabom i docetakselom (S-8 ciklusa), a potom u odsustvu progresije bolesti, nastavljajući sa pertuzumabom u kombinaciji sa trastuzumabom do progresije bolesti c) Rani stadijum HER2 pozitivnog karcinoma dojke sa visokim rizikom od relapsa definisanim kao karcinom dojke sa pozitivnim limfnim čvorovima, u kombinaciji sa trastuzumabom i hemioterapijom, bez obzira na vrstu inicijalnog lečenja (inicijalno hirurško lečenje ili neoadjuvantna terapija praćena hirurškim lečenjem), u trajanju do ukupno godinu dana od prve aplikacije anti-HER2 terapije.	STAC; Lek se 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. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039347	L01XC14	trastuzumab emtanzin	KADCYLA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	F.Hoffman-LA Roche LTD	Švajcarska	160.143.60	-	-	-	1. Karcinom dojke, kao monoterapija za lečenje odraslih pacijenata HER2 pozitivnim, neresektabilnim, lokalno uznapredovalim 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 (C50) Pacijenti bi trebalo da su: - primali prethodnu terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest, ili - dobili relaps bolesti tokom ili u roku od šest meseci od završetka adjuvantne terapije trastuzumabom. 2. Adjuvantno lečenje odraslih pacijenata sa HER2 pozitivnim ranim karcinomom dojke koji imaju rezidualnu invanzivnu bolest, koja zahvata dojku i/ili limfne čvorove, nakon neoadjuvantne terapije zasnovane na taksanu i ciljane HER2 terapije (C50)	STAC; Lek se 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 emtanzin	KADCYLA ◊	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 160 mg	F.Hoffman-LA Roche LTD	Švajcarska	256.460.20	-	-	-	1. Karcinom dojke, kao monoterapija za lečenje odraslih pacijenata HER2 pozitivnim, neresektabilnim, lokalno uznapredovalim 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 (C50) Pacijenti bi trebalo da su: - primali prethodnu terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest, ili - dobili relaps bolesti tokom ili u roku od šest meseci od završetka adjuvantne terapije trastuzumabom. 2. Adjuvantno lečenje odraslih pacijenata sa HER2 pozitivnim ranim karcinomom dojke koji imaju rezidualnu invanzivnu bolest, koja zahvata dojku i/ili limfne čvorove, nakon neoadjuvantne terapije zasnovane na taksanu i ciljane HER2 terapije (C50)	STAC; Lek se 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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0039004	L01XC15	obinutuzumab	GAZYVA ◊	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 40 ml (1000mg/40ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	135,492.70	-	-	-	1. Lek obinutuzumab se primenjuje u kombinaciji sa hlorambucilom u prvoj terapijskoj liniji kod bolesnika sa hroničnom limfocitnom leukemijom kod kojih je komorbiditetni indeks CHRS26. 2. Lek obinutuzumab u kombinaciji sa hemioterapijom, nakon čega sledi terapija održavanja lekom obinutuzumab kod pacijenata kod kojih je postignut odgovor, indikovani su u terapiji pacijenata sa prethodno nelečenim uznapredovalim folikularnim limfomom (CB2).	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, - 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 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, - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - 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.
1039398	L01XE02	gefitinib	IRESSA ◊	film tableta	30 po 250 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	140,575.90	0.25 g	4,685.86	-	Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039500	L01EB01	gefitinib	GEFITINIB ZENTIVA ◊	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Pharmadox Healthcare LTD, S.C. Labomed-Pharma S.A.	Malta; Rumunija	74,964.30	0.25 g	2,498.81	-	Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039510	L01EB01	gefitinib	GEFITINIB TEVA ◊	film tableta	blister deljiv na pojedinačne doze, 30 po 250 mg	Teva Pharma S.L.U.; Merckle GmbH; Pliva Hrvatska d.o.o.	Španija; Nemačka; Hrvatska	74,964.30	0.25 g	2,498.81	-	Nesitnoćeljski 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	74,964.30	0.25 g	2,498.81	-	Nesitnoćeljski 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	L01EB01	gefitinib	SPIRTOS ◊	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Stada Arzneimittel AG; Stadapharm GmbH	Nemačka; Nemačka	74,964.30	0.25 g	2,498.81	-	Nesitnoćeljski 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.
1039503	L01EB01	gefitinib	PHROMPO ◊	film tableta	blister deljiv na pojedinačne doze, 30 po 250 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Severna Makedonija	74,964.30	0.25 g	2,498.81	-	Nesitnoćeljski 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.
1039540	L01EB01	gefitinib	GEFITINIB EVROPA LEK PHARMA ◊	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Remedica LTD	Kipar	74,964.30	0.25 g	2,498.81	-	Nesitnoćeljski 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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039504	L01EB01	gefitinib	GEFITINIB QILU ◊	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Kymos, S.L.; Netpharmalab Consulting Services	Španija; Španija	74.964.30	0,25 g	2.498.81	-	Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvj 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.
1039556	L01EB01	gefitinib	REFETIB ◊	film tableta	blister, 30 po 250 mg	Remedica Ltd.	Kipar	74.964.30	0,25 g	2.498.81	-	Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039409	L01EB02	erlotinib	INOPRAN ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	Remedica Ltd	Kipar	14.820.20	0,15 g	2.964.04	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu 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. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039410	L01EB02	erlotinib	INOPRAN ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Remedica Ltd	Kipar	50.500.00	0,15 g	2.525.00	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu 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. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039411	L01EB02	erlotinib	INOPRAN ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Remedica Ltd	Kipar	72.500.00	0,15 g	2.416.67	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu 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. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvj 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	14.820.20	0,15 g	2.964.04	-	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. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvj 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	50.500.00	0,15 g	2.525.00	-	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. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvj 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	72.500.00	0,15 g	2.416.67	-	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. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvj 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	L01EB02	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA ◊	film tableta	blister, 30 po 25 mg	Remedica LTD	Kipar	14.820.20	0,15 g	2.964.04	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu 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. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvj 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	L01EB02	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Remedica LTD	Kipar	50.500.00	0,15 g	2.525.00	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu 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. Nesitnoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvj 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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039416	L01EB02	erlotinib	ERLOTINIB REMEDICA ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Remedica LTD	Kipar	72.500.00	0,15 g	2.416,67	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestihoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvij 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 100 mg	Lek Farmaceutvska Družba d.d.	Slovenija	45.969.60	0,15 g	2.298.48	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestihoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvij 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 150 mg	Lek Farmaceutvska Družba d.d.	Slovenija	59.624.30	0,15 g	1.987.48	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestihoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvij 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.
1039426	L01EB02	erlotinib	FOKLEROS ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Severna Makedonija	45.969.60	0,15 g	2.298.48	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestihoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvij 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.
1039425	L01EB02	erlotinib	FOKLEROS ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Severna Makedonija	59.624.30	0,15 g	1.987.48	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestihoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvij 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.
1039431	L01EB02	erlotinib	ERLOTINIB CORAPHARM ◊	film tableta	blister, 30 po 100 mg	Synthon BV; Synthon Hispania SL	Holandija; Španija	45.969.60	0,15 g	2.298.48	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestihoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvij 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.
1039432	L01EB02	erlotinib	ERLOTINIB CORAPHARM ◊	film tableta	blister, 30 po 150 mg	Synthon BV; Synthon Hispania SL	Holandija; Španija	59.624.30	150 mg	1.987.48	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIb i IV u drugoj liniji sistemskog lečenja kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna toksičnost. 2. Nestihoćeljski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvij 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	L01EX01	sunitinib	SUTENT ◊	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 12.5 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	49.460.80	33 mg	4.663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvij liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039704	L01EX01	sunitinib	SUTENT ◊	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 25 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	98.865.90	33 mg	4.660.82	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvij liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039706	L01EX01	sunitinib	SUTENT ◊	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 50 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	197.677.20	33 mg	4.659.53	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvij liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača 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 Farmaceutvska Družba d.d.	Slovenija	49.460.80	33 mg	4.663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039741	L01XE04	sunitinib	SUNITINIB SANDOZ ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 25 mg	Lek Farmaceutvska Družba d.d.	Slovenija	51.417.20	33 mg	2.423.95	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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 Farmaceutvska Družba d.d.	Slovenija	102.541.40	33 mg	2.417.05	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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	148.418.70	33 mg	4.664.59	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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	102.541.40	33 mg	2.417.05	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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	49.460.80	33 mg	4.663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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	51.417.20	33 mg	2.423.95	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039757	L01EX01	sunitinib	MISVENOL ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Pharmacare Premium Ltd; GenePharm SA	Malta; Grčka	102.541.40	33 mg	2.417.05	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039751	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB CORAPHARM ◊	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 12,5 mg	Synthron Hispania, SL; Synthron S.R.O.; Synthron BV	Španija; Češka; Holandija	49.460.80	33 mg	4.663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039752	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB CORAPHARM ◊	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 25 mg	Synthon Hispania, SL; Synthon S.R.O.; Synthon BV	Španija; Češka; Holandija	51.417.20	33 mg	2.423.95	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039753	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB CORAPHARM ◊	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 37,5 mg	Synthon Hispania, SL; Synthon S.R.O.; Synthon BV	Španija; Češka; Holandija	122.450.90	33 mg	3.848.46	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039754	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB CORAPHARM ◊	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 50 mg	Synthon Hispania, SL; Synthon S.R.O.; Synthon BV	Španija; Češka; Holandija	102.541.40	33 mg	2.417.05	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039767	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB AQVIDA ◊	kapsula, tvrda	boca plastična, 30 po 12,5 mg	Aqvida GmbH; Combino Pharm (Malta) LTD	Nemačka; Malta	52.993.80	33 mg	4.663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039768	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB AQVIDA ◊	kapsula, tvrda	boca plastična, 30 po 25 mg	Aqvida GmbH; Combino Pharm (Malta) LTD	Nemačka; Malta	55.089.90	33 mg	2.423.96	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039769	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB AQVIDA ◊	kapsula, tvrda	boca plastična, 30 po 50 mg	Aqvida GmbH; Combino Pharm (Malta) LTD	Nemačka; Malta	109.865.80	33 mg	2.417.05	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039780	L01EX01	sunitinib	FASINDOR ◊	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 12,5 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Severna Makedonija	49.460.80	33 mg	4.663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039782	L01EX01	sunitinib	FASINDOR ◊	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 25 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Severna Makedonija	51.417.20	33 mg	2.423.95	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039781	L01EX01	sunitinib	FASINDOR ◊	kapsula, tvrda	blister deljiv na pojedinačne doze, 28 po 50 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Severna Makedonija	102.541.40	33 mg	2.417.05	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039021	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB EVROPA LEK PHARMA ◊	kapsula, tvrda	blister, 30 po 12.5 mg	Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	52,993.80	33 mg	4,663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039022	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB EVROPA LEK PHARMA ◊	kapsula, tvrda	boca plastična, 30 po 12.5 mg	Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	52,993.80	33 mg	4,663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039023	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB EVROPA LEK PHARMA ◊	kapsula, tvrda	blister, 30 po 25 mg	Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	55,089.90	33 mg	2,423.96	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039024	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB EVROPA LEK PHARMA ◊	kapsula, tvrda	boca plastična, 30 po 25 mg	Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	55,089.90	33 mg	2,423.96	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039025	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB EVROPA LEK PHARMA ◊	kapsula, tvrda	blister, 30 po 50 mg	Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	109,865.80	33 mg	2,417.05	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039026	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB EVROPA LEK PHARMA ◊	kapsula, tvrda	boca plastična, 30 po 50 mg	Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.	Portugalija	109,865.80	33 mg	2,417.05	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039040	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB ZENTIVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 12.5 mg	Remedica Ltd; Pharmacare Premium Ltd.	Kipar; Malta	49,460.80	33 mg	4,663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039041	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB ZENTIVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 30 po 12.5 mg	Remedica Ltd; Pharmacare Premium Ltd.	Kipar; Malta	52,993.80	33 mg	4,663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039042	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB ZENTIVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 25 mg	Remedica Ltd; Pharmacare Premium Ltd.	Kipar; Malta	51,417.20	33 mg	2,423.95	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039043	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB ZENTIVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 30 po 25 mg	Remedica Ltd; Pharmacare Premium Ltd.	Kipar; Malta	55.089.90	33 mg	2.423.96	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039044	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB ZENTIVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Remedica Ltd; Pharmacare Premium Ltd.	Kipar; Malta	102.541.40	33 mg	2.417.05	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039045	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB ZENTIVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 30 po 50 mg	Remedica Ltd; Pharmacare Premium Ltd.	Kipar; Malta	109.865.80	33 mg	2.417.05	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039222	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB MEDIKUNION ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 12.5 mg	Pharmacare Premium Ltd.; Genepharm SA	Malta; Grčka	49.460.80	33 mg	4.663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039223	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB MEDIKUNION ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 25 mg	Pharmacare Premium Ltd.; Genepharm SA	Malta; Grčka	51.417.20	33 mg	2.423.95	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039224	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB MEDIKUNION ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Pharmacare Premium Ltd.; Genepharm SA	Malta; Grčka	102.541.40	33 mg	2.417.05	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039113	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB MSN ◊	kapsula, tvrda	blister, 30 po 12.5 mg	MSN Labs Europe Limited; Pharmadox Healthcare Ltd	Malta; Malta	52.993.80	33 mg	4.663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039114	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB MSN ◊	kapsula, tvrda	blister, 30 po 25 mg	MSN Labs Europe Limited; Pharmadox Healthcare Ltd	Malta; Malta	55.089.90	33 mg	2.423.96	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039115	L01EX01	sunitinib	SUNITINIB MSN ◊	kapsula, tvrda	blister, 30 po 50 mg	MSN Labs Europe Limited; Pharmadox Healthcare Ltd	Malta; Malta	109.865.80	33 mg	2.417.05	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039027	L01XE04	sunitinib	SUNITINIB PLIVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 12.5 mg	Teva Operations Poland SP. Z.O.O.; Pliva Hrvatska d.o.o.; Actavis International LTD; Balkanpharma-Dupnitsa AD	Poljska; Hrvatska; Malta; Bugarska	49.460.80	33 mg	4.663.45	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039028	L01XE04	sunitinib	SUNITINIB PLIVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 25 mg	Teva Operations Poland SP. Z.O.O.; Pliva Hrvatska d.o.o.; Actavis International LTD; Balkanpharma-Dupnitsa AD	Poljska; Hrvatska; Malta; Bugarska	51.417.20	33 mg	2.423.95	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039029	L01XE04	sunitinib	SUNITINIB PLIVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Teva Operations Poland SP. Z.O.O.; Pliva Hrvatska d.o.o.; Actavis International LTD; Balkanpharma-Dupnitsa AD	Poljska; Hrvatska; Malta; Bugarska	102.541.40	33 mg	2.417.05	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja 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.
1039151	L01XE05	sorafenib	NEXAVAR ◊	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Bayer AG; Bayer Healthcare Manufacturing S.R.L.; Bayer Farmaceutička Družba d.o.o.	Nemačka; Italija; Slovenija	133.158.70	0.8 g	4.755.67	-	1. Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmaklom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspešno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0). 2. Lečenje pacijenata sa progresivnim, lokalno uznapredovalim ili metastaziranim, diferenciranim (papilarnofolikularne Hurthe-jeve 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 sprovedi provera efikasnosti terapije. 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 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 tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1039140	L01EX02	sorafenib	SORAFENIB TEVA ◊	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Merckle GmbH; Pliva Hrvatska d.o.o.; Teva Operations Poland SP.Z.O.O.; Actavis Group PTC EHF	Nemačka; Hrvatska; Poljska; Island	74.897.10	0.8 g	2.674.90	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmaklom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspešno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovedi 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.
1039141	L01EX02	sorafenib	SALTAPSA ◊	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Pharmacare Premium Ltd.; GenePharm SA	Malta; Grčka	74.897.10	0.8 g	2.674.90	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmaklom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspešno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovedi 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	74.897.10	0.8 g	2.674.90	-	1. Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmaklom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspešno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0). 2. Lečenje pacijenata sa progresivnim, lokalno uznapredovalim ili metastaziranim, diferenciranim (papilarnofolikularne Hurthe-jeve 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 sprovedi provera efikasnosti terapije. 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 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 tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1039147	L01EX02	sorafenib	SORAFENIB ZENTIVA ◊	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Pharos MT Limited; Remedica LTD	Malta; Kipar	74.897.10	0.8 g	2.674.90	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmaklom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspešno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovedi 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.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039143	L01EX02	sorafenib	MAYSORB ◊	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Remedica LTD; Stada Arzneimittel AG	Kipar; Nemačka	74.897.10	0,8 g	2.674,90	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmakom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspešno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Lek se 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.
1039144	L01EX02	sorafenib	MAYSORB ◊	film tableta	blister, 56 po 400 mg	Stada Arzneimittel AG	Nemačka	118.432,80	0,8 g	4.229,74	-	Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmakom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspešno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).	Odobrava se primena terapije za 2 meseca, nakon čega se sprovodi provera efikasnosti terapije. Lek se 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.
1039370	L01EX02	sorafenib	SORAFENIB SANDOZ ◊	film tableta	blister, 112 po 200 mg	Remedica Ltd; Pharos MT Limited; Lek Farmaceutika Družba D.D.	Kipar; Malta; Slovenija	74.897.10	0,8 g	2.674,90	-	1. Lečenje primarnog karcinoma jetre (HCC) kod pacijenata sa lokalno odmakom ili metastatskom bolešću gde nije bilo moguće primeniti hirurško niti bilo koje drugo lokoregionalno lečenje (BCLC C), ili je ovo lečenje bilo neuspešno (BCLC B), a pacijenti su sa očuvanom jetrinom funkcijom (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0). 2. Lečenje pacijenata sa progresivnim, lokalno uznapredovalim ili metastaziranim, diferenciranim (papilarnim/cikličarnim Hurthe-jeve 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 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. Za indikaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1039252	L01EX03	pazopanib	VOTRIENT ◊	film tableta	bočica plastična, 30 po 200mg	Novartis Pharmaceutical Manufacturing LLC; Glaxo Wellcome S.A.	Slovenija; Španija	59.616.10	0,8 g	7.948,81	-	Lokalno odmak ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039253	L01EX03	pazopanib	VOTRIENT ◊	film tableta	bočica plastična, 60 po 400mg	Novartis Pharmaceutical Manufacturing LLC; Glaxo Wellcome S.A.	Slovenija; Španija	194.465,50	0,8 g	6.482,18	-	Lokalno odmak ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039267	L01EX03	pazopanib	PARIZOL ◊	film tableta	boca plastična, 30 po 200 mg	Pharmacare Premium LTD; Galenika AD Beograd	Malta; Republika Srbija	35.690,70	0,8 g	4.758,76	-	Lokalno odmak ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039268	L01EX03	pazopanib	PARIZOL ◊	film tableta	boca plastična, 60 po 400 mg	Pharmacare Premium LTD; Galenika AD Beograd	Malta; Republika Srbija	142.608,00	0,8 g	4.753,60	-	Lokalno odmak ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039264	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB HF ◊	film tableta	blister, 30 po 200 mg	Remedica LTD; Stada Arzneimittel AG	Kipar; Nemačka	35.690,70	0,8 g	4.758,76	-	Lokalno odmak ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćelijski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju 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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039266	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB HF ◊	film tableta	blister, 60 po 400 mg	Remedica LTD; Stada Arzneimittel AG	Kipar; Nemačka	142.608.00	0.8 g	4.753.60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039263	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB EVROPA LEK PHARMA ◊	film tableta	blister, 30 po 200 mg	Pharos MT LTD.; Remedica LTD	Malta; Kipar	35.690.70	0.8 g	4.758.76	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039261	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB EVROPA LEK PHARMA ◊	film tableta	boca, 30 po 200 mg	Pharos MT LTD.; Remedica LTD	Malta; Kipar	35.690.70	0.8 g	4.758.76	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039262	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB EVROPA LEK PHARMA ◊	film tableta	blister, 60 po 400 mg	Pharos MT LTD.; Remedica LTD	Malta; Kipar	142.608.00	0.8 g	4.753.60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039260	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB EVROPA LEK PHARMA ◊	film tableta	boca, 30 po 400 mg	Pharos MT LTD.; Remedica LTD	Malta; Kipar	71.304.00	0.8 g	4.753.60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039259	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB EVROPA LEK PHARMA ◊	film tableta	boca, 60 po 400 mg	Pharos MT LTD.; Remedica LTD	Malta; Kipar	142.608.00	0.8 g	4.753.60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039272	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB ZENTIVA ◊	film tableta	blister, 30 po 200 mg	Pharos MT Ltd; Remedica Ltd	Malta; Kipar	35.690.70	0.8 g	4.758.76	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039273	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB ZENTIVA ◊	film tableta	blister, 60 po 400 mg	Pharos MT Ltd; Remedica Ltd	Malta; Kipar	142.608.00	0.8 g	4.753.60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039269	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB TEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 200 mg	Remedica LTD; Pharos MT LTD; Teva Pharma B.V.	Kipar; Malta; Holandija	35.690.70	0.8 g	4.758.76	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju 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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039271	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB TEVA ◊	film tableta	blister, 30 po 400 mg	Remedica LTD; Pharos MT LTD; Teva Pharma B.V.	Kipar; Malta; Holandija	71.304.00	0.8 g	4.753.60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039290	L01EX03	pazopanib	FRONTIENT ◊	film tableta	blister, 30 po 200 mg	Pharmacare Premium Ltd.	Malta	35.690.70	0.8 g	4.758.76	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039291	L01EX03	pazopanib	FRONTIENT ◊	film tableta	blister, 60 po 400 mg	Pharmacare Premium Ltd.	Malta	142.608.00	0.8 g	4.753.60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039320	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB SK ◊	film tableta	boca plastična, 30 po 200 mg	Pharmacare Premium Ltd.	Malta	35.690.70	0.8 g	4.758.76	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039321	L01EX03	pazopanib	PAZOPANIB SK ◊	film tableta	boca plastična, 60 po 400 mg	Pharmacare Premium Ltd.	Malta	142.608.00	0.8 g	4.753.60	-	Lokalno odmakli i/ili metastatski karcinom bubrežnih ćelija (svetloćeljski podtip), kod bolesnika dobre ili intermedijarne prognoze sa PS 0 ili 1, u prvoj liniji sistemskog lečenja.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - 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	95.460.00	-	-	-	Karcinom dojke - druga ili treća linija metastatskog HER2 pozitivnog karcinoma dojke, u kombinaciji sa lekom kapecitabin, kod pacijenata sa progresijom osnovne bolesti i PS 0-1, prethodno lečenih taksanima u kombinaciji sa anti HER2 terapijom, trastuzumab ± pertuzumab (u tom slučaju lapatinib je druga linija), kao i lekom trastuzumab emtanzin (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.
1039710	L01XE08	nilotinib	TASIGNA ◊	kapsula, tvrd	blister, 112 po 200 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	240.530.10	0.6 g	6.442.77	-	Druga terapijska linija kod bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - 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 Ćupić", - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - KBC Zemun. Posle najmanje 6 meseci primene leka u zdravstvenoj ustanovi u kojoj je lek uveden u terapiju, nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, prema mestu prebivališta osiguranog lica, na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove u kojoj se lek uvodi u terapiju.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039844	L01EA03	nilotinib	NILOTINIB STADA	kapsula, tvrda	blister, 112 po 200 mg	Pharos Pharmaceutical Oriented Services Ltd.; Pharos MT Ltd.; Stada Arzneimittel AG	Grčka; Malta; Nemačka	175,209.70	0.6 g	4,693.12	-	Druga terapijska linija kod bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - KBC Zvezdara, - KBC Bežanijska Kosa, - Klinika za hematologiju UKC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - Univerzitetna dečja klinika, - Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Ćupić”, - Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, - KBC Zemun. Posle najmanje 6 meseci primene leka u zdravstvenoj ustanovi u kojoj je lek uveden u terapiju, nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom nivou, a po potrebi i u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove u kojoj se lek uvodi u terapiju.
1039276	L01XE13	afatinib	GIOTRIF	film tableta	blister, 28 po 20mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	179,208.00	-	-	-	Neshtočelijski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039277	L01XE13	afatinib	GIOTRIF	film tableta	blister, 28 po 30mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	175,687.10	-	-	-	Neshtočelijski karcinom pluća u stadijumu IIIB i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039278	L01XE13	afatinib	GIOTRIF	film tableta	blister, 28 po 40mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Nemačka	175,687.10	-	-	-	Neshtočelijski 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.
1039249	L01XE18	ruksotinib	JAKAVI	tableta	blister, 56 po 5mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	160,892.30	-	-	-	1. Novodijagnostikovani bolesnici sa primarnom mijelofibrozmom sa izraženom splenomegalijom ili konstitucionalnim simptomima a koji po IPSS prognostičkom skor u pripadaju podgrupama intermedijarnog ili visokog rizika (D47.4). 2. Prethodno lečeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozmom, post PV mijelofibrozmom ili post ET mijelofibrozmom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksikureom (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, - 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	ruksotinib	JAKAVI	tableta	blister, 56 po 15mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	319,422.60	-	-	-	1. Novodijagnostikovani bolesnici sa primarnom mijelofibrozmom sa izraženom splenomegalijom ili konstitucionalnim simptomima a koji po IPSS prognostičkom skor u pripadaju podgrupama intermedijarnog ili visokog rizika (D47.4). 2. Prethodno lečeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozmom, post PV mijelofibrozmom ili post ET mijelofibrozmom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksikureom (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, - 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	ruksotinib	JAKAVI	tableta	blister, 56 po 20mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	319,422.60	-	-	-	1. Novodijagnostikovani bolesnici sa primarnom mijelofibrozmom sa izraženom splenomegalijom ili konstitucionalnim simptomima a koji po IPSS prognostičkom skor u pripadaju podgrupama intermedijarnog ili visokog rizika (D47.4). 2. Prethodno lečeni bolesnici sa primarnom mijelofibrozmom, post PV mijelofibrozmom ili post ET mijelofibrozmom koji imaju izraženu splenomegaliju ili konstitucionalne simptome, a rezistentni su na terapiju hidroksikureom (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, - 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, tvrda	boca plastična, 120 po 75mg	Novartis Pharma GmbH, Lek Pharmaceuticals d.d., Glaxo Wellcome S.A.	Nemačka; Slovenija; Španija	558,307.40	-	-	-	1. Sistemsko lečenje pacijenata sa uznapredovalim i/ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kođe PS 0-1(C43) 2. Adjuvantno lečenje pacijenata sa melanomom stadijuma III sa BRAF V600 mutacijom, nakon potpune resekcije, u kombinaciji sa trametinom (C43)	Za indikaciju pod tačkom 1. odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Za indikaciju pod tačkom 1. i 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, - Vojnomedicinska akademija.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039658	L01XE25	trametinib	MEKINIST ◊	film tableta	boca plastična, 30 po 2 mg	Novartis Pharma GmbH; Lek Pharmaceuticals d.d.	Nemačka; Slovenija	410.251,00	-	-	-	1. U kombinaciji sa Tafinlarom, u sistemskom lečenju pacijenata sa uznapredovalim ili metastatskim BRAF pozitivnim melanomom kože PS 0-1 (C43). 2. Adujvatno lečenje pacijenata sa melanomom stadijuma III sa BRAF V600 mutacijom, nakon potpune resekcije, u kombinaciji sa dabrafenibom (C43).	Za indikaciju pod tačkom 1. odobrava se primena četiri ciklusa lečenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti lečenja. Nastavak lečenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno lečenje (kompletna ili delimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Za indikaciju pod tačkom 1. i 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 Beđanjska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija.
1039730	L01XE26	kabozantinib	CABOMETYX ◊	film tableta	boca plastična, 30 po 20 mg	Patheon France - Bourgojn Jallieu; Tjoapack Netherlands B.V.	Francuska; Holandija	469.121,90	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetloćelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039731	L01XE26	kabozantinib	CABOMETYX ◊	film tableta	boca plastična, 30 po 40 mg	Patheon France - Bourgojn Jallieu; Tjoapack Netherlands B.V.	Francuska; Holandija	469.121,90	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetloćelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039732	L01XE26	kabozantinib	CABOMETYX ◊	film tableta	boca plastična, 30 po 60 mg	Patheon France - Bourgojn Jallieu; Tjoapack Netherlands B.V.	Francuska; Holandija	469.121,90	-	-	-	Druga terapijska linija metastatskog ili uznapredovalog, svetloćelijskog karcinoma bubrega, dobre ili srednje prognoze, PS 0-1 (C64).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039650	L01XE36	alektinib	ALECENSA ◊	kapsula, tvrda	blister, 224 po 150 mg	Delpharm Milano S.R.L.; F.Hoffmann-La Roche LTD	Italija; Švajcarska	489.458,70	-	-	-	Prva linija terapije za lečenje odraslih pacijenata sa uznapredovalim nemikrocelularnim karcinomom pluća pozitivnim na kinazu anaplastičnog limfoma.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara 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 Beđanjska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1039502	L01XE42	ribociklib	KISQALI ◊	film tableta	blister, 63 po 200 mg	Novartis Pharma Produktions GmbH; Novartis Pharma Stein AG	Nemačka; Švajcarska	218.747,40	-	-	-	Za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke, pozitivnog na hormonski receptor (HR) i negativnog na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): - početna endokrina terapija u kombinaciji sa inhibitorom aromataze, - u drugoj liniji u kombinaciji sa fulvestrantom kod žena koje su prethodno primale endokrinu terapiju. (C50)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - KBC Beđanjska 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 Beđanjska 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	250.274,90	-	-	-	Prva linija terapije za lečenje odraslih pacijenata sa uznapredovalim nemikrocelularnim karcinomom pluća pozitivnim na kinazu anaplastičnog limfoma.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju UKC Srbije, - UKC Kragujevac, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti UKC Niš, - KBC Beđanjska Kosa, - Vojnomedicinska akademija.
1069140	L01XF01	tretinoin	VESANOID ◊	kapsula, meka	bočica staklena, 100 po 10 mg	Cenexi; Cheplapharm Arzneimittel GmbH	Francuska; Nemačka	30.100,50	-	-	-	Akutna mijeloidna leukemija, potpiv akutna promijelocitna leukemija.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju UKC Srbije, - 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 Ćupić”, - Institut za decu i omladinu Vojvodine, - Klinika za dečje interne bolesti UKC Niš, - KBC Beđanjska Kosa, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039990	L01XK01	olaparib	LYNPARZA ◊	film tableta	blister, 56 po 150 mg	AstraZeneca AB; AstraZeneca UK Limited	Švedska; Velika Britanija	247.624,70	0,6 g	17.687,48	-	Lek Lynparza je indikovao kao: 1. Monoterapija za terapiju održavanja kod odraslih pacijenatkinja sa novodijagnostikovanim uznapredovalim (FIGO stadijum III i IV) ili relapsirajućim pozitivnim na BRCA mutacije (germinativne ili somatske) epitelijalnim karcinomom jajnika visokog stepena nediferenciranosti, karcinomom jajovoda ili primarnim peritonealnim karcinomom, osetljivim na platinu; potrebno je da su pacijentkinje postigle odgovor (potpuni ili delimični) nakon završetka prve linije hemioterapije zasnovane na platinu kod novodijagnostikovanih ili odgovor (potpuni ili delimični) na neku od narednih linija hemioterapije zasnovane na platinu kod pacijenatkinja sa rekurentnom bolešću (C56,C57,C49). 2. Monoterapija ili u kombinaciji sa endokrinom terapijom za adjuvantno lečenje odraslih pacijenata sa germinativnim BRCA1/2- mutacijama koji imaju HER2 negativan, viskorigični karcinom dojke i koji su prethodno bili lečeni neoadjuvantnom ili adjuvantnom hemioterapijom (C50). 3. Monoterapija za lečenje odraslih pacijenata sa germinativnim BRCA1/2- mutacijama, koje imaju HER2 negativan lokalno uznapredoval ili metastatski karcinom dojke. Pacijenti bi trebalo da su prethodno primali terapiju antraciklinom i taksanom u sklopu (neo)adjuvantne ili terapije za metastatsku bolest, osim ukoliko pacijenti nisu bili pogodni za primanje ovih vrsta terapije. Pacijenti sa karcinomom dojke pozitivnim na hormonski receptor (HR) treba takođe da su progredirali tokom ili nakon prethodne endokrine terapije, ili da se smatraju nepogodnim za endokrinu terapiju (C50). 4. Kombinacija sa bevacizumabom za terapiju održavanja kod odraslih pacijenatkinja sa uznapredovalim (stadijum III i IV prema FIGO klasifikacijom) epitelnim karcinomom jajnika velikog stepena nediferenciranosti, karcinomom jajovoda ili primarnim peritonealnim karcinomom koje su ostvarile odgovor (potpuni ili delimični) nakon završetka prve linije hemioterapije bazirane na platinu u kombinaciji sa bevacizumabom i čiji tumor ima BRCA 1/2 negativan status i pozitivan status na deficijenciju homologne rekombinacije (HRD), definisan genomskom nestabilnošću (C56,C57,C49).	Za indikaciju pod tačkom 1. i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - KBC Zemun. Za indikaciju pod tačkom 2. i 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za 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.
1039992	L01XK04	talazoparib	TALZENNA ◊	kapsula, tvrda	bočica plastična, 30 po 0,25 mg	Excella GmbH & Co. KG	Nemačka	137.000,70	-	-	-	Kao monoterapija za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog HER2- negativnog karcinoma dojke kod odraslih pacijenata sa germinativnim mutacijama BRCA1/2 gena. Pacijenti bi trebalo da su prethodno lečeni antraciklinima VIII taksanima u (neo) adjuvantnom, lokalno uznapredovalom ili metastatskom okruženju, osim ukoliko pacijenti nisu pogodni za ove vrste terapije. Pacijenti sa karcinomom dojke pozitivnim na hormonski receptor (HR) trebalo bi da su prethodno lečeni endokrinom terapijom ili da su smatrani nepogodnim za primenu endokrine terapije (C50).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
1039993	L01XK04	talazoparib	TALZENNA ◊	kapsula, tvrda	bočica plastična, 30 po 1 mg	Excella GmbH & Co. KG	Nemačka	409.577,30	-	-	-	Kao monoterapija za lečenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog HER2- negativnog karcinoma dojke kod odraslih pacijenata sa germinativnim mutacijama BRCA1/2 gena. Pacijenti bi trebalo da su prethodno lečeni antraciklinima VIII taksanima u (neo) adjuvantnom, lokalno uznapredovalom ili metastatskom okruženju, osim ukoliko pacijenti nisu pogodni za ove vrste terapije. Pacijenti sa karcinomom dojke pozitivnim na hormonski receptor (HR) trebalo bi da su prethodno lečeni endokrinom terapijom ili da su smatrani nepogodnim za primenu endokrine terapije (C50).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija uz učešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa Instituta za onkologiju i radiologiju Srbije ili KBC Bežanijska Kosa, - KBC Zemun.
0039510	L01XY02	pertuzumab, trastuzumab	PHESGO ◊	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 15 ml (1200 mg + 600 mg)	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	541.769,40	-	-	-	Karcinom dojke (C50). 1. Metastatski HER2- pozitivni rak dojke- PS 0 ili 1, prva terapijska linija za metastatsku bolest, u kombinaciji sa docetakselom (6-8 ciklusa), a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti sa pertuzumabom u kombinaciji sa trastuzumabom ili sa fiksnom kombinacijom navedena dva leka (pertuzumab, trastuzumab) do progresije bolesti. 2. Neoadjuvantno lečenje tokom 4 ciklusa u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom pacijenata sa HER2-pozitivnim, lokalno uznapredovalim, inflamatornim ili karcinomom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva, a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe pacijenata lečenje se nastavlja ordiniranjem trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neoadjuvantnom pristupu. 3. Rani stadijum HER2 pozitivnog karcinoma dojke sa visokim rizikom od relapsa definisanim kao karcinom dojke sa pozitivnim limfnim čvorovima, u kombinaciji sa hemioterapijom, bez obzira na vrstu inicijalnog lečenja (inicijalno hiruško lečenje ili neoadjuvantna terapija praćena hiruškim 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. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
0039511	L01XY02	pertuzumab, trastuzumab	PHESGO ◊	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 10 ml (600 mg + 600 mg)	F.Hoffmann-La Roche LTD	Švajcarska	301.801,70	-	-	-	Karcinom dojke (C50). 1. Metastatski HER2- pozitivni rak dojke- PS 0 ili 1, prva terapijska linija za metastatsku bolest, u kombinaciji sa docetakselom (6-8 ciklusa), a potom u odsustvu progresije bolesti, nastaviti sa pertuzumabom u kombinaciji sa trastuzumabom ili sa fiksnom kombinacijom navedena dva leka (pertuzumab, trastuzumab) do progresije bolesti. 2. Neoadjuvantno lečenje tokom 4 ciklusa u kombinaciji sa taksanskom hemioterapijom pacijenata sa HER2-pozitivnim, lokalno uznapredovalim, inflamatornim ili karcinomom dojke u ranom stadijumu sa visokim rizikom od recidiva, a nakon prethodne sekvencijalne primene antraciklina. Kod ove grupe pacijenata lečenje se nastavlja ordiniranjem trastuzumaba u adjuvantnom tretmanu, nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu trastuzumaba u neoadjuvantnom pristupu. 3. Rani stadijum HER2 pozitivnog karcinoma dojke sa visokim rizikom od relapsa definisanim kao karcinom dojke sa pozitivnim limfnim čvorovima, u kombinaciji sa hemioterapijom, bez obzira na vrstu inicijalnog lečenja (inicijalno hiruško lečenje ili neoadjuvantna terapija praćena hiruškim 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. 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 starije od šest meseci, prema mestu prebivališta osiguranog lica.
1039602	L02BB04	enzalutamid	XTANDI ◊	kapsula, meka	blister, 112 po 40 mg	Astellas Pharma Europe B.V	Holandija	293.807,40	160 mg	10.493,12	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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 hemioterapija 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 onkologiju UKC Srbije, - 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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1039610	L02BB05	apalutamid	ERLEADA ◊	film tableta	blister, 120 po 60 mg	Janssen Cilag S.P.A.	Italija	285,323.90	0.24 g	9,510.80	-	Lečenje metastatskog hormona zavisnog karcinoma prostate (mHSPC) u kombinaciji sa androgen deprivacionom terapijom (ADT) kod odraslih muškaraca (C61).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039721	L02BX03	abirateron	ZYTIGA ◊	tableta	boca, 120 po 250 mg	Janssen-Cilag S.P.A.	Italija	340,797.20	1g	11,359.91	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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 hemioterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039760	L02BX03	abirateron	ABIRATERON CORAPHARM ◊	tableta	bočica plastična, 120 po 250 mg	Synthron Hispania, SL; Synthron BV	Španija; Holandija	186,766.30	1g	6,225.54	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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 hemioterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039761	L02BX03	abirateron	ABIRATERON CORAPHARM ◊	film tableta	blister, 60 po 500 mg	Synthron Hispania, SL; Synthron BV	Španija; Holandija	62,023.90	1g	2,067.46	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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 hemioterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039039	L02BX03	abirateron	ABIRATERON KRKA ◊	film tableta	blister, 60 po 500 mg	Krka D.D., Novo mesto; Krka-Farma d.o.o.	Slovenija; Hrvatska	62,023.90	1 g	2,067.46	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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 hemioterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039095	L02BX03	abirateron	ENAGAL ◊	film tableta	blister, 120 po 250 mg	Remedica LTD	Kipar	186,766.30	1g	6,225.54	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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 hemioterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039094	L02BX03	abirateron	ENAGAL ◊	film tableta	blister, 60 po 500 mg	Remedica LTD	Kipar	62,023.90	1g	2,067.46	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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 hemioterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039098	L02BX03	abirateron	JONOSOL ◊	film tableta	blister, 120 po 250 mg	Remedica LTD	Kipar	186,766.30	1 g	6,225.54	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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 hemioterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039099	L02BX03	abirateron	JONOSOL ◊	film tableta	blister, 60 po 500 mg	Remedica LTD	Kipar	62,023.90	1 g	2,067.46	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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 hemioterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.

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
1039790	L02BX03	abirateron	ABIRATERON ZENTIVA ◊	tableta	boca plastična, 120 po 250 mg	Synthon BV; Synthon Hispania, SL	Holandija; Španija	186.766.30	1 g	6.225.54	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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 hemioterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039791	L02BX03	abirateron	ABIRATERON ZENTIVA ◊	film tableta	boca plastična, 60 po 500 mg	Synthon Hispania, SL; Synthon BV	Španija; Holandija	62.023.90	1 g	2.067.46	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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 hemioterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039092	L02BX03	abirateron	ABIRATERONE EVROPA LEK PHARMA ◊	film tableta	blister, 56 po 500 mg	Bluepharma - Industria Farmaceutica, S.A.	Portugalija	57.889.00	1 g	2.067.46	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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 hemioterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
1039096	L02BX03	abirateron	ABIRATERON TEVA ◊	film tableta	blister, 60 po 500 mg	Balkanpharma-Dupnitsa AD; Merckle GmbH; Teva Operations Poland SP. Z.O.O.	Bugarska; Nemačka; Poljska	62.023.90	1 g	2.067.46	-	1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju 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 hemioterapija još nije klinički indikovana (C61). Lek se primenjuje sa prednizonom ili prednizolonom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO, a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju UKC Srbije, - KBC Bežanijska Kosa, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju UKC Niš, - UKC Kragujevac, - Vojnomedicinska akademija, - KBC Zemun.
0328388	L03AB07	interferon beta 1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (44 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	87.374.40	-	-	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328387	L03AB07	interferon beta-1a	REBIF	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 12 po 0,5 ml (22 mcg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.; Merck Serono SA	Italija; Švajcarska	54.454.90	-	-	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328647	L03AB07	interferon beta 1a	AVONEX	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 4 po 0,5 ml (30 mcg/0,5 ml)	FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS; Biogen Netherlands B.V.	Danska; Holandija	54.633.00	4,3 mcg	1.957.68	-	Multipla 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 napunjenom injekcionom špricu, 15 po 1,2 ml (250 mcg/ml)	Bayer AG	Nemačka	54.785.30	4 Ml.	1.521.81	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0328608	L03AB11	peginterferon alfa-2a	PEGASYS	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric sa iglom, 1 po 0,5 ml (180 mcg/0,5 ml)	Loba Biotech GmbH	Austrija	15.731.80	26 mcg	2.272.37	-	1. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitis C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume: a. virusološki profil: - anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci, - pozitivan HCV RNK i određen genotip virusa; b. biohemijski nalaz: - bez fibroze: povišena aktivnost transaminaza ili - sa fibrozom: bez povišene aktivnosti transaminaza; c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflammatory aktivnost sa ili bez fibroze); d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije, a ispunjavaju sve ostale uslove; e. bolesnici koji apstiniraju od i.v. droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatrijskih; f. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom. Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih obojenja jetre (hroničnog hepatitis C i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitis C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa kao i od terapijskog odgovora koji se proverava u 4., 12. i 24. nedelji lečenja. Viremija se proverava 24. i 72. nedelje od završetka lečenja. 2. Hronični hepatitis B za pacijente kod kojih je: a. HBeAg pozitivnost duža od 6 meseci; b. povišena aktivnost alaninaminotransferaze (ALT povišena >2,5 odnosno >100 IU/ml); c. hronični hepatitis, sa ili bez fibroze; d. viremija (HBV DNK) ≤ 10 ⁴ kopija /ml krvi.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015119	L03AX13	glatiramer-acetat	COPAXONE	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 12 po 1 ml (40mg/ml)	Teva Pharmaceuticals Europe B.V.; Norton Healthcare Limited T/A Ivax Pharmaceuticals UK; Merckle GmbH; Actavis Group PTC EHf.	Holandija; Velika Britanija; Nemačka; Island	52.035.70	20 mg	2.168.15	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0015122	L03AX13	glatiramer-acetat	REMUREL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 12 po 1 ml (40mg/ml)	Synthon Hispania, S.L.; Synthon B.V.	Španija; Holandija	51.309.60	20 mg	2.137.90	-	Multipla 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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0015121	L03AX16	pleriksator	MOZOBI	rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po1,2ml; 20mg/ml	Genzyme Ireland Limited	Irska	492.119.60	16,8 mg	344.483.72	-	1.Kod pacijenata obolelih od non-Hodgkin limfoma ili multiplog mijeloma koji su prethodno imali bar jednu neuspješnu mobilizaciju matičnih ćelija hematopoeze (prikupljeno<2x10 ⁶ CD 34+kg telesne mase) (Z94). 2. Kod pacijenata obolelih od non-Hodgkin limfoma ili multiplog mijeloma kod kojih u toku mobilizacije, nakon 5 dana primene G-CSF-a, broj matičnih ćelija hematopoeze u perifernoj krvi nije dostigao odgovarajući nivo koji je potreban za ulazak u proces aferoze (broj matičnih ćelija hematopoeze <200CD34+uL, periferne krvi) ili kod pacijenata koji su prikupili <2x10 ⁶ CD34+ ćelija/kg u manje od 3 aferezna postupka u okviru jedne mobilizacije (Z94).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara specijalista hematologije zdravstvene ustanove koja obavlja transplantaciju matičnih ćelija hematopoeze.
0014403	L04AA23	natalizumab	TYSABRI	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 15 ml (300mg/15ml)	FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS; Biogen Netherlands B.V.	Danska; Holandija	114.322.90	10 mg	3.810.76	-	Multipila 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	63.093.60	0,5 mg	2.253.34	-	Multipila 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	Balkanpharma-Dupnitsa AD	Bugarska	49.470.50	0,5 mg	1.766.80	-	Multipila 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	49.470.50	0,5 mg	1.766.80	-	Multipila 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	49.470.50	0,5 mg	1.766.80	-	Multipila skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014070	L04AE01	fingolimod	FINGOLIMOD ZENTIVA	kapsula, tvrda	blister, 28 po 0,5 mg	S.C. Zentiva S.A.	Rumunija	49.470.50	0,5 mg	1.766.80	-	Multipila skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014009	L04AE01	fingolimod	FINGOLIMOD CORAPHARM	kapsula, tvrda	blister, 28 po 0,5 mg	Synthron Hispania SL; Synthron BV	Španija; Holandija	49.470.50	0,5 mg	1.766.80	-	Multipila skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014036	L04AA27	fingolimod	FINGOLIMOD MYLAN	kapsula, tvrda	blister, 28 po 0,5 mg	Mylan Hungary KFT; Mylan Germany GmbH	Mađarska; Nemačka	49.470.50	0,5 mg	1.766.80	-	Multipila skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014103	L04AE01	fingolimod	SOBRIMO	kapsula, tvrda	blister, 28 po 0,5 mg	Pharmathen SA	Grčka	49.470.50	0,5 mg	1.766.80	-	Multipila skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014150	L04AE01	fingolimod	FINGOLIMOD MSN	kapsula, tvrda	blister, 28 po 0,5 mg	MSN Labs Europe Limited; Pharmadox Healthcare Ltd	Malta; Malta	49.470.50	0,5 mg	1.766.80	-	Multipila skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014003	L04AK02	teriflunomid	AUBAGIO	film tableta	blister, 28 po 14 mg	Opella Healthcare International SAS	Francuska	46.009.40	14 mg	1.643.19	-	Multipila skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014922	L04AK02	teriflunomid	TERIFLUNOMID ZENTIVA	film tableta	blister, 28 po 14 mg	Coripharma Ehf.	Island	24.560.70	14 mg	877.17	-	Multipila skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014920	L04AK02	teriflunomid	AYAXYA	film tableta	blister, 28 po 14 mg	Abdi Ibrahim Ilac. San. VE Tic. A.S.; Pharmaswiss d.o.o.	Turska; Republika Srbija	24.560.70	14 mg	877.17	-	Multipila skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014998	L04AA31	teriflunomid	ARTEFLUMID	film tableta	blister, 28 po 14 mg	Pharmacare Premium Ltd; Geneapharm SA	Malta; Grčka	24.560.70	14 mg	877.17	-	Multipila skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014999	L04AK02	teriflunomid	TERIFLUNOMID PHARMAS	film tableta	blister, 28 po 14 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Adalvo Limited; Kevaro Group EOOD	Malta; Bugarska	24.560.70	14 mg	877.17	-	Multipila skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014007	L04AA33	vedolizumab	ENTYVIO	praljak za koncentrat za rastvor za infuziju	300mg; bočica staklena, 1 po 300mg	Takeda Italia S.P.A	Italija	126.959.40	-	-	-	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 pomenutu konvencionalnu terapiju. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014020	L04AA33	vedolizumab	ENTYVIO	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0.68mL (108mg/0.68mL)	Takeda Austria GmbH	Austrija	29.304.80	5,4 mg	1.465.24	-	1. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa (K51), kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014021	L04AA33	vedolizumab	ENTYVIO	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0.68mL (108mg/0.68mL)	Takeda Austria GmbH	Austrija	58.609.60	5,4 mg	1.465.24	-	1. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa (K51), kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014022	L04AA33	vedolizumab	ENTYVIO	rastvor za injekciju u napunjenom penu	napunjen injekcioni pen, 1 po 0.68mL (108mg/0.68mL)	Takeda Austria GmbH	Austrija	29.304.80	5,4 mg	1.465.24	-	1. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa (K51), kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014023	L04AA33	vedolizumab	ENTYVIO	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjen injekcioni pen, 2 po 0.68mL (108mg/0.68mL)	Takeda Austria GmbH	Austrija	58.609.60	5,4 mg	1.465.24	-	1. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa (K51), kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014002	L04AA34	alemtuzumab	LEMTRADA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 1.2ml (12mg/1.2ml)	Genzyme Ireland Limited	Irska	623.040.40	0.13 mg	6.749.60	-	Multipila skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014032	L04AA37	baricitinib	OLUMIANT	film tableta	blister, 35 po 4 mg	Lilly, S.A.	Španija	77.300.20	-	-	-	Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (DMTs) nije postignut odgovarajući klinički odgovor ili, poboljšanje DAS28 skorova 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	kladribin	MAVENCLAD	tableta	blister, 1 po 10 mg	Nerpharma S.R.L.; R-Pharm Germany GmbH	Italija; Nemačka	163.575.50	0,34 mg	5.561.57	-	Multipila 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 proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1014015	L04AA42	siponimod	MAYZENT	film tableta	blister, 12 po 0,25 mg	Novartis Farmaceutica S.A.	Španija	11.190.70	-	-	-	Terapija odraslih pacijenata sa sekundarno progresivnom multiplom sklerozom (SPMS) sa aktivnom bolešću koja je potvrđena relapsima ili nalazima zapaljenske aktivnosti na snimcima (miđžing).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014013	L04AA42	siponimod	MAYZENT	film tableta	blister, 120 po 0,25 mg	Novartis Farmaceutica S.A.	Španija	111.906.90	-	-	-	Terapija odraslih pacijenata sa sekundarno progresivnom multiplom sklerozom (SPMS) sa aktivnom bolešću koja je potvrđena relapsima ili nalazima zapaljenske aktivnosti na snimcima (miđžing).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014014	L04AA42	siponimod	MAYZENT	film tableta	blister, 28 po 2 mg	Novartis Farmaceutica S.A.	Španija	109.104.20	-	-	-	Terapija odraslih pacijenata sa sekundarno progresivnom multiplom sklerozom (SPMS) sa aktivnom bolešću koja je potvrđena relapsima ili nalazima zapaljenske aktivnosti na snimcima (miđžing).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0039039	L04AA52	ofatumumab	KESIMPTA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 1 po 0,4 ml (20 mg)	Novartis Pharma Stein AG Technical Operations Schweiz, Stein Steriles	Švajcarska	124.015.00	-	-	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO
0014310	L04AB01	etanercept	ENBREL	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 4 po 1ml (25mg/1ml)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	25.011.80	7 mg	1.750.83	-	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 entezitizmom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju 2.Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih obolelih 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 DLQI ≥ 10) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoidne, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014312	L04AB01	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric sa iglom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	49.897.00	7 mg	1.746.40	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana 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 entezitizmom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju 2.Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih obolelih 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 DLQI ≥ 10) kod dece starije od 6 godina i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoidne, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014313	L04AB01	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa uloškom, 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Belgija	49.897,00	7 mg	1.746,40	-	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 adekvatan 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 entezitisom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju 2.Reumatski artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 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 i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoidi, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014321	L04AB01	etanercept	ERELZI	rastvor za injekciju u napunjenom injektoru	napunjen injektor 4 po 0,5 mL (25mg/0,5mL)	Sandoz GmbH - Betriebsstätte/Manufacturing Site Aseptics Drug Product Schaffhausen (Aseptics DPS)	Austrija	22.813,20	7 mg	1.596,92	-	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 adekvatan 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 entezitisom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju 2.Reumatski artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 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 i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoidi, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014322	L04AB01	etanercept	ERELZI	rastvor za injekciju u napunjenom injektoru	napunjeni injektor pen, 4 po 1mL (50mg/mL)	Sandoz GmbH - Betriebsstätte/Manufacturing Site Aseptics Drug Product Schaffhausen (Aseptics DPS)	Austrija	45.585,30	7 mg	1.595,49	-	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 adekvatan 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 entezitisom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na ili kod kojih je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju 2.Reumatski artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 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 i kod adolescenata, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoidi, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

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
0014220	L04AB02	infliximab	REMICADE	prášak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 100 mg	Janssen Biologics B.V.	Holandija	31.628,20	3,75 mg	1.186,06	-	1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorni tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju; 3. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 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 obolei i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 5. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014204	L04AB02	infliximab	REMSIMA	prášak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	Millmount Healthcare Limited; Nuvisan GmbH; Nuvisan France SARL; Midas Pharma GmbH; Kymos, S.L.	Irska; Nemačka; Francuska; Nemačka; Španija	17.830,60	3,75 mg	668,65	-	1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorni tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju; 3. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 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 obolei i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 5. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014221	L04AB02	infliximab	INFLECTRA	prášak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 100 mg	Hospira Zagreb d.o.o.	Republika Hrvatska	17.830,60	3,75 mg	668,65	-	1. Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorni tip sa/bez fistule kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju; 3. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 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 obolei i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 5. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci).	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko po pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014298	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,4 ml (40mg/0,4ml)	Abbvie Biotechnology GmbH	Nemačka	42.703.20	2,9 mg	1.547.99	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat b) artritis povezan sa entezitizmom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014209	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 2 po 0,2 ml (20mg/0,2ml)	Abbvie Biotechnology GmbH	Nemačka	21.383.10	2,9 mg	1.550.27	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat b) artritis povezan sa entezitizmom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju 2. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014211	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 1 po 0,8 ml (80mg/0,8ml)	Abbvie Biotechnology GmbH	Nemačka	52.123.20	2,9 mg	1.889.47	-	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. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 3. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014214	L04AB04	adalimumab	AMGEVITA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Amgen Europe B.V.; Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company	Holandija; Irska	32.688.60	2,9 mg	1.184.96	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat b) artritis povezan sa entezitizmom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014231	L04AB04	adalimumab	IDACIO	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špic, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	32.688.60	2,9 mg	1.184,96	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat b) artritis povezan sa entezitizmom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih oštećenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima (ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014232	L04AB04	adalimumab	IDACIO	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Fresenius Kabi Austria GmbH	Austrija	32.688.60	2,9 mg	1.184,96	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat b) artritis povezan sa entezitizmom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih oštećenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima (ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014240	L04AB04	adalimumab	HYRIMOZ	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	32.688.60	2,9 mg	1.184,96	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat b) artritis povezan sa entezitizmom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih oštećenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima (ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače 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 napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Sandoz GmbH	Austrija	32.688.60	2,9 mg	1.184.96	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat b) artritis povezan sa encefalitom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih oštećenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima (ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014235	L04AB04	adalimumab	HUKYNDRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0.4mL (40mg/0.4mL)	IL-CSM Clinical Supplies Management GmbH	Nemačka	32.688.60	2,9 mg	1.184.96	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat b) artritis povezan sa encefalitom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih oštećenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima (ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014236	L04AB04	adalimumab	HUKYNDRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjeni injekcioni špric, 2 po 0.4mL (40mg/0.4mL)	IL-CSM Clinical Supplies Management GmbH	Nemačka	32.688.60	2,9 mg	1.184.96	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat b) artritis povezan sa encefalitom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih oštećenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima (ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014237	L04AB04	adalimumab	HUKYNDRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,8 mL (80mg/0,8mL)	IL-CSM Clinical Supplies Management GmbH	Nemačka	40.485.30	2,9 mg	1.467.59	-	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. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 3. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014234	L04AB04	adalimumab	HULIO	rastvor za injekciju u napunjenom peni	napunjeni injekcioni pen, 2 po 0,8 mL (40mg/0,8 mL)	Andersonbrecon (UK) Limited; Mcdermott Laboratories Limited T/A Mylan Dublin Biologics; Mylan Germany GmbH	Velika Britanija; Irska; Nemačka	32.688.60	2,9 mg	1.184.96	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) kod dece uzrasta od 2 godine, i starijih, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili je dokazana netolerancija na metotreksat b) artritis povezan sa encefalitom kod pacijenata uzrasta 6 i više godina, koji nisu pružili odgovarajući odgovor ili koji su intolerantni na konvencionalnu terapiju; 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perfernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih oštećenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju; 6. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014205	L04AB06	golimumab	SIMPONI	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (50 mg/0,5 ml)	Janssen Biologics B.V.	Holandija	66.227.90	1,66 mg	2.198.77	-	1. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih oštećenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perfernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju; 5. Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod dece sa telesnom masom najmanje 40kg, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metotreksatom.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014207	L04AB06	golimumab	SIMPONI	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	1 po 1 ml (100 mg/1 ml)	Janssen Biologics B.V	Holandija	81.773.70	1,66 mg	1.357.44	-	Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014302	L04AC05	ustekinumab	STELARA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 ml (45 mg/0,5 ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag AG	Holandija; Švajcarska	161.236.80	0,54 mg	1.934.84	-	1. Lek je indicovan za terapiju umerene do teške plak psorijaze (PASis10 i/ili BSA≥10 i/ili DLQI≥10) (Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area, Dermatological Quality of Life Index) ili psorijazu sa lokalizacijom na licu/glavi ili genitalijama ili šakama/stopalima, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primena sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9). 2. Teška forma hronične plak psorijaze (PASi (Psoriasis Area and Severity Index) ≥ 10 i/ili BSA (Body Surface Area) ≥ 10 i/ili indeks kvaliteta života DLQI ≥ 10) kod dece uzrasta 6 i više godina, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0014305	L04AC05	ustekinumab	STELARA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 1 ml (90 mg/ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag AG	Holandija, Švajcarska	161.236,80	0,54 mg	967,42	-	1. Lek je indikovao 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/stopalama, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primena sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9). 2. Teška forma hronične plak psorijaze (PASI (Psoriasis Area and Severity Index) ≥ 10 i/ili BSA (Body Surface Area) ≥ 10 i/ili indeks kvaliteta života DLQI ≥ 10) kod dece uzrasta 6 i više godina, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9). 3. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju. 4. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa (K51), kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014301	L04AC05	ustekinumab	STELARA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 26 ml (130 mg/26 ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag A.G.	Holandija, Švajcarska	114.825,20	0,54 mg	476,97	-	1. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50), kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i/ili nutritivnom terapijom, i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju. 2. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa (K51), kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014306	L04AC05	ustekinumab	UZPRUVO	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 0,5 mL (45mg/0,5mL)	Alvotect HF.	Island	115.382,10	0,54 mg	1.384,59	-	1. Lek je indikovao 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/stopalama, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primena sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9). 2. Teška forma hronične plak psorijaze (PASI (Psoriasis Area and Severity Index) ≥ 10 i/ili BSA (Body Surface Area) ≥ 10 i/ili indeks kvaliteta života DLQI ≥ 10) kod dece uzrasta 6 i više godina, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014307	L04AC05	ustekinumab	UZPRUVO	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 1mL (90mg/1mL)	Alvotect HF.	Island	115.382,10	0,54 mg	692,29	-	1. Lek je indikovao 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/stopalama, kod odraslih osoba kod kojih nije bilo odgovora na drugu sistemsku terapiju ili kod kojih je primena sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014400	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4 ml (90 mg/4 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	8.791,10	20mg	2.197,78	-	1. Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima b) Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metoteksatom. 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	bočica staklena, 1 po 10 ml (200 mg/10 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	21.889,30	20mg	2.188,93	-	1. a) Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima b) Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metoteksatom. 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	bočica staklena, 1 po 20 ml (400 mg/20 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	43.718,80	20mg	2.185,94	-	1. a) Aktivni sistemski juvenilni artritis (M08.2; M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju nesteroidnim antiinflamatornim lekovima (NSAIL) i sistemskim kortikosteroidima b) Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis (M08), kod pacijenata starih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju metoteksatom. 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 napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 4 po 0,9ml (162mg/0,9ml)	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	69.985,40	20mg	2.160,04	-	1.Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboje i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postojе 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 (NSAII) i sistemskim kortikosteroidima; 3. Juvenilni idiopatski poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i proliferni 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 napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 1 ml (150mg)	Novartis Pharma Stein AG Technical Operations Schweiz, Stein Steriles; Sandoz GmbH-Betriebsstätte Manufacturing Site Aseptics Drug Product Schaffhausen (Asceptic DPS)	Švajcarska; Austrija	99.531,60	10 mg	3.317,72	-	1.Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 2.Ankiloizirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci) 3. Lek je indikovao 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 sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9). 4. Teška forma hronične plak psorijaze (PASi (Psoriasis Area and Severity Index) ≥ 10 i/ili BSA (Body Surface Area) ≥ 10 i/ili indeks kvaliteta života DLQI ≥ 10) kod dece uzrasta 6 i više godina, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014421	L04AC10	sekukinumab	COSENTYX	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjen injekcioni pen, 2 po 1 mL (150mg)	Novartis Pharma Stein AG; Sandoz GmbH	Švajcarska; Austrija	99.531,60	10 mg	3.317,72	-	1.Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 2.Ankiloizirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci) 3. Lek je indikovao 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 sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9). 4. Teška forma hronične plak psorijaze (PASi (Psoriasis Area and Severity Index) ≥ 10 i/ili BSA (Body Surface Area) ≥ 10 i/ili indeks kvaliteta života DLQI ≥ 10) kod dece uzrasta 6 i više godina, koji nisu odgovorili, ili ne podnose, ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primenjena konvencionalna leka, uključujući fototerapiju, retinoide, metotreksat i ciklosporin (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014422	L04AC13	iksekizumab	TALTZ	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	napunjeni injekcioni pen, 1 po 1mL (80mg)	Eli Lilly Italia S.P.A.; Eli Lilly and Company	Italija; SAD	67.741,80	2,9 mg	2.455,64	-	1. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 2. Ankiloizirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo periferog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci). 3. Lek je indikovao 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 sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014430	L04AC16	guselkumab	TREMFYA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 1 po 1 ml (100mg/ml)	Janssen Biologics B.V.; Cilag A.G.	Holandija; Švajcarska	188.852,10	1,79 mg	3.380,45	-	1. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije. 2. Lek je indikovao 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 sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014431	L04AC18	risankizumab	SKYRIZI	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,83 ml (75mg/0,83ml)	Abbvie S.R.L.	Italija	272.583,60	1,67 mg	3.034,76	-	Lek je indikovao 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 sistemske terapije bila kontraindikovana ili koji ne podnose drugu sistemsku terapiju, uključujući acitretin, metotreksat ili PUVA fototerapiju (L40.0-L40.3; L40.5-L40.9).	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 proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1014211	L04AE04	ponesimod	PONVORY	film tableta	blister, 2mg, 3mg, 4mg, 5mg, 6mg, 7mg, 8mg, 9mg, 10mg, ukupno 14 kom, 1 x 6 kom + 1 x 3 kom + 1 x 5 kom	Janssen Pharmaceutica N.V.; Patheon France	Belgija; Francuska	68.229.10	20 mg	16.440.75	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014210	L04AE04	ponesimod	PONVORY	film tableta	ukupno 28 kom, 20 mg; blister, 2 x 14 kom	Janssen Pharmaceutica N.V.; Patheon France; Creapharm Industry	Belgija; Francuska; Francuska	127.262.70	20 mg	4.545.10	-	Multipla skleroza	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014100	L04AF01	tofacitinib	XELJANZ	film tableta	blister, 56 po 5 mg	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Nemačka	65.605.70	10 mg	2.343.06	-	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 zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 3. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatore (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju; 4. Juvenilni idiopatski artritis (M08) i to: a) poliartritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod adolescenata starijih od 12 godina, 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; 5. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014018	L04AF03	upadacitinib	RINVOQ	tableta sa produženim oslobađanjem	blister, 28 po 15 mg	Abbvie S.R.L.; Abbvie Logistics B.V.	Italija; Holandija	65.486.20	15 mg	2.338.79	-	1. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0014008	L04AG08	okrelizumab	CORPOS	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (300mg/10ml)	Hemofarm a.d. Vrljiac u saradnji sa F. Hoffman-La Roche Ltd, Švajcarska	Republika Srbija	522.743.70	3,29 mg	5.732.76	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1014022	L04AX04	lenalidomid	REVLIMID ^o	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Celgene Europe Limited; Celgene Distribution B.V.	Velika Britanija; Holandija	319.088.70	10mg	15.194.70	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indicovan 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, - 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 Zemun.
1014024	L04AX04	lenalidomid	REVLIMID ^o	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Celgene Europe Limited; Celgene Distribution B.V.	Velika Britanija; Holandija	394.105.30	10mg	7.506.77	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indicovan 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, - 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 Zemun.
1014041	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA ^o	kapsula, tvrda	blister, 7 po 5 mg	Labomed-Pharma S.A.; Pharmadox Healthcare Ltd.	Rumunija; Malta	24.500.00	10 mg	7.000.00	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indicovan 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, - 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 Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1014042	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Labomed-Pharma S.A.; Pharmadox Healthcare Ltd.	Rumunija; Malta	75.500,00	10 mg	3.595,24	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovao 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, - 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 Zemun.
1014043	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	Labomed-Pharma S.A.; Pharmadox Healthcare Ltd.	Rumunija; Malta	78.800,00	10 mg	2.501,59	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovao 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, - 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 Zemun.
1014044	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE ZENTIVA ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Labomed-Pharma S.A.; Pharmadox Healthcare Ltd.	Rumunija; Malta	92.300,00	10 mg	1.758,10	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovao 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, - 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 Zemun.
1014026	L04AX04	lenalidomid	MUNDUS ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 5 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Stada Arzneimittel AG	Malta; Nemačka	73.500,00	10 mg	7.000,00	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovao 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, - 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 Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača 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	75.500,00	10 mg	3.595,24	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovao 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, - 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 Zemun.
1014028	L04AX04	lenalidomid	MUNDUS ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Stada Arzneimittel AG	Malta; Nemačka	78.800,00	10 mg	2.501,59	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovao 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, - 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 Zemun.
1014029	L04AX04	lenalidomid	MUNDUS ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Pharmadox Healthcare Ltd.; Stada Arzneimittel AG	Malta; Nemačka	92.300,00	10 mg	1.758,10	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovao 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, - 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 Zemun.
1014061	L04AX04	lenalidomid	Eulen ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Synthron BV; Synthron Hispania, SL	Holandija; Španija	62.568,70	10 mg	2.979,46	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovao 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, - 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 Zemun.
1014060	L04AX04	lenalidomid	Eulen ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Synthron BV; Synthron Hispania, SL	Holandija; Španija	71.015,30	10 mg	1.352,67	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovao 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, - 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 Zemun.OA3
1014062	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE GRINDEKS ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	AS Grindeks	Letonija	75.500,00	10 mg	3.595,24	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovao 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, - 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 Zemun.
1014063	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE GRINDEKS ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	AS Grindeks	Letonija	92.300,00	10 mg	1.758,10	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indikovao 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, - 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 Zemun.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1014064	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE GRINDEKS ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 5 mg	AS Grindeks	Letonija	60.090.60	10 mg	5.722.91	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indicovan 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, - 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 Zemun.
1014067	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMIDE GRINDEKS ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	AS Grindeks	Letonija	65.616.30	10 mg	2.083.06	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indicovan 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, - 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 Zemun.
1014053	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID ALKALOID ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 5 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Severna Makedonija	60.090.60	10 mg	5.722.91	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indicovan 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, - 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 Zemun.
1014059	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID ALKALOID ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 10 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Severna Makedonija	62.568.70	10 mg	2.979.46	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indicovan 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, - 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 Zemun.
1014055	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID ALKALOID ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 15 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Severna Makedonija	65.616.30	10 mg	2.083.06	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indicovan 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, - 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 Zemun.
1014056	L04AX04	lenalidomid	LENALIDOMID ALKALOID ◊	kapsula, tvrda	blister, 21 po 25 mg	Alkaloid AD Skopje	Republika Severna Makedonija	71.015.30	10 mg	1.352.67	-	Lenalidomid u kombinaciji sa deksametazonom je indicovan 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, - 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 Zemun.
1079020	L04AX07	dimetilfumarat	TECFIDERA	gastrorezistentna kapsula, tvrda	blister, 14 po 120 mg	FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS; Biogen Netherlands B.V.	Danska; Holandija	10.493.50	0,48 g	2.998.14	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
1079021	L04AX07	dimetilfumarat	TECFIDERA	gastrorezistentna kapsula, tvrda	blister, 56 po 240 mg	FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS; Biogen Netherlands B.V.	Danska; Holandija	76.077.00	0,48 g	2.717.04	-	Multipla skleroza.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO.
0059211	M05BA08	zoledronska kiselina	ZOMETA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 5 ml (4 mg/5 ml)	Sanocemia Prarmazeutika GmbH; Laboratori Fundacio Dau	Austrija; Španija	5.191.70	4 mg	5.191.70	-	1. Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HMM) preko 3.0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci; 2. Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l; 3. Hiperkalcemijska koma.	STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili teracijarnom nivou zdravstvene zaštite.
1079070	N07XX02	riluzol	RILUTEK	film tableta	blister, 56 po 50 mg	Opella Healthcare International SAS	Francuska	8.351.70	0,1 g	298.28	-	Amiotrofična lateralna skleroza - AML (G12.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neurologa Klinike za neurologiju UKC Srbije, UKC Vojvodine, UKC Niš i UKC Kragujevac, kod pacijenata koji nisu respiratorno ugroženi.
1079073	N07XX02	riluzol	ALSEMOL	film tableta	blister, 56 po 50 mg	Glenmark Pharmaceuticals S.R.O.	Češka	5.846.20	0,1 g	208.79	-	Amiotrofična lateralna skleroza - AML (G12.2).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara neurologa Klinike za neurologiju UKC Srbije, UKC Vojvodine, UKC Niš i UKC Kragujevac, kod pacijenata koji nisu respiratorno ugroženi.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0099082	S01LA05	afibercept	EYLEA 0	rastvor za injekciju	bočica, 1 po 0.1ml (40mg/ml)	Bayer Pharma AG; Bayer, Farmaceutska družba d.o.o.	Nemačka; Slovenija	66.989.60	-	-	-	Za lečenje bolesnika sa dijabetičnim makularnim edemom koji zahvata centar makule (CSME) i kod kojih je fluoresceinskom angiografijom (FA) utvrđena prisutnost propuštajućih mikrocirculatorni smeštenih unutar 500 µm nedostupnih laserskoj fotokoagulaciji (FKG), bez znakova makularne ishemije, odnosno optičkom koherentnom tomografijom (OCT) potvrđeno centralno zadebljanje makule >350 µm sa elementima edema bez subretinalne fibroze i epimakularne membrane, sa vidnom oštrinom ≥ 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.