

На основу члана 66. став 3, члана 132. и члана 241. став 1. тачка 1) Закона о здравственом осигурању („Службени гласник РС”, бр. 25/19 и 92/23),
Управни одбор Републичког фонда за здравствено осигурање, на седници одржаној 8. маја 2025. године, доноси

П Р А В И Л Н И К
О ЛИСТИ ЛЕКОВА КОЈИ СЕ ПРОПИСУЈУ И ИЗДАЈУ НА ТЕРЕТ
СРЕДСТАВА ОБАВЕЗНОГ ЗДРАВСТВЕНОГ ОСИГУРАЊА

Члан 1.

Овим правилником утврђује се Листа лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања (у даљем тексту: Листа лекова) и износ средстава који се обезбеђује из средстава обавезног здравственог осигурања, односно износ средстава који обезбеђује осигурано лице.

Листа лекова из става 1. овог члана одштампана је уз овај правилник и чини његов саставни део.

Члан 2.

Листу лекова из члана 1. став 1. овог правилника чине:

- 1) А. Лекови који се прописују и издају на обрасцу лекарског рецепта (у даљем тексту: Листа А);
- 2) А1. Лекови који се прописују и издају на обрасцу лекарског рецепта, а који имају терапијску паралелу (терапијску алтернативу) лековима у Листи А (у даљем тексту: Листа А1);
- 3) Б. Лекови који се примењују у току амбулантног односно болничког лечења у здравственим установама (у даљем тексту: Листа Б);
- 4) Ц. Лекови са посебним режимом (у даљем тексту: Листа Ц);
- 5) Д. Лекови који немају дозволу у Републици Србији, а неопходни су у дијагностици и терапији - нерегистровани лекови, а изузетно и лекови за које је издата дозвола за лек у Републици Србији и који су истог ИНН као лек који се налази на Листи лекова, али који није доступан на тржишту Републике Србије у количинама које су неопходне за остваривање здравствене заштите осигураних лица, односно који је повучен из промета (у даљем тексту: Листа Д).

Лекови из става 1. овог члана разврстани су у групе према анатомско-терапијско-хемијској класификацији лекова (АТЦ) и то:

- 1) Листа А састоји се из 14 група лекова;
- 2) Листа А1 састоји се из 12 група лекова;
- 3) Листа Б састоји се из 12 група лекова;
- 4) Листа Ц састоји се из 6 група лекова;
- 5) Листа Д састоји се из 14 група лекова.

Члан 3.

У изузетним случајевима када је угрожено снабдевање тржишта лековима са листа А, А1, Б и Ц, и када није могуће обезбедити потребне количине одређеног лека за осигурана лица, недостајући лекови са листа А, А1, Б и Ц, истог ИНН и истог или сличног фармацеутског облика, сматрају се лековима са Листе Д.

Члан 4.

Листа А, Листа А1, Листа Б и Листа Ц садрже:

1) следеће податке о леку:

- (1) шифра јединствене класификације лека – ЈКЛ;
- (2) шифра лека анатомско-терапијско-хемијска – АТЦ;
- (3) интернационално незаштићено име лека – ИНН;
- (4) заштићено име лека;
- (5) фармацеутски облик лека – ФО;
- (6) паковање и јачина лека;
- (7) назив произвођача лека;
- (8) држава производње лека;
- (9) цена лека на велико за паковање;
- (10) дефинисана дневна доза – ДДД;
- (11) цена лека на велико по ДДД;
- (12) партиципација осигураног лица;
- (13) индикација;
- (14) напомена;

2) следеће податке о дијететском производу:

- (1) шифра (додељује Републички фонд за здравствено осигурање, у даљем тексту: Републички фонд);
- (2) шифра анатомско-терапијско-хемијска – АТЦ;
 - (3) интернационално незаштићено име – ИНН;
 - (4) заштићено име;
 - (5) фармацеутски облик – ФО;
 - (6) паковање и јачина;
 - (7) назив произвођача;
 - (8) држава производње;
 - (9) цена на велико за паковање;
 - (10) партиципација осигураног лица;
 - (11) индикација;
 - (12) напомена.

Листа Д садржи следеће податке о леку:

- 1) шифра лека (додељује Републички фонд);
- 2) шифра лека анатомско-терапијско-хемијска – АТЦ;
- 3) интернационално незаштићено име лека – ИНН;
- 4) фармацеутски облик лека – ФО;
- 5) јачина лека;
- 6) индикације.

Члан 5.

За одређене лекове са Листе лекова, утврђује се ограничење у прописивању у односу на:

- 1) медицинску дијагнозу утврђену у складу са Међународном класификацијом болести – Десета ревизија (МКБ-10);
- 2) мишљење лекара одговарајуће специјалности (које важи до наредне контроле код лекара специјалисте);

- 3) мишљење три лекара одговарајуће специјалности референтне здравствене установе (које важи до наредне контроле код тих лекара специјалиста у референтној здравственој установи);
- 4) мишљење надлежне стручне комисије Републичког фонда за одобравање употребе одређеног лека, коју образује и именује директор Републичког фонда (у даљем тексту: Комисија РФЗО);
- 5) број паковања лека који се могу прописати на један лекарски рецепт.

При увођењу новог лека у терапију, на један лекарски рецепт може се прописати највише једно паковање лека.

Изузетно од става 2. овог члана, за лекове из групе имуносупресивних лекова (АТЦ класификација: L04) на један лекарски рецепт може се прописати више од једног паковања лека.

Члан 6.

За лекове са Листе А, утврђује се партиципација коју плаћају осигурана лица у фиксном износу од 50 динара за сваку количину издатог лека која је једнака или мања од количине лека у паковању на Листи лекова.

За лекове са Листе А1, утврђује се партиципација у процентуалном износу од 10% до 90% од цене лека на мало, коју плаћају сва лица.

За ампулиране лекове са Листе Б, који се апликују у здравственим установама које обављају здравствену делатност на примарном нивоу, утврђује се партиципација у износу од 50 динара по једном налогу, коју плаћају осигурана лица.

За лекове са Листе А и Листе А1, који се користе у току болничког лечења, осигурана лица не плаћају партиципацију у фиксном и процентуалном износу.

За лекове са Листе Б, Листе Ц и Листе Д, Републички фонд обезбеђује средства у пуном износу од цене лека.

Одредбе ст. 1-5. овог члана сходно се примењују на партиципацију коју плаћају осигурана лица за лекове из члана 3. овог правилника.

Члан 7.

За лекове са Листе лекова које је осигурано лице набавило у иностранству, у складу са општим актом Републичког фонда, утврђује се партиципација у износу од 20% од динарског износа цене лека по једном паковању.

Члан 8.

Лекови са Листе А и Листе Б из члана 5. ст. 1. и 3. овог правилника обезбеђују се у пуном износу без плаћања партиципације:

- 1) ратним војним инвалидима, мирнодопским војним инвалидима и цивилним инвалидима рата;
- 2) слепим лицима и трајно непокретним лицима, као и лицима која остварују новчану накнаду за помоћ и негу другог лица, у складу са законом;
- 3) деци, ученицима и студентима до краја прописаног школовања, а најкасније до навршених 26 година живота;
- 4) осигураним лицима у вези са планирањем породице, у току трудноће, порођаја и до 12 месеци након порођаја;
- 5) осигураницима из члана 16. ст. 1. и 3. Закона о здравственом осигурању;
- 6) члановима уже породице осигураника из члана 16. став 1. тач. 7) - 9) и 11) и став 3. Закона о здравственом осигурању;

7) осигураницима из чл. 11. и 17. Закона о здравственом осигурању као и члановима њихових породица, чији су приходи испод износа утврђених у складу са одредбама подзаконског акта којим је регулисан садржај и обим права на здравствену заштиту из обавезног здравственог осигурања и партиципација.

Члан 9.

Даном ступања на снагу овог правилника престаје да важи Правилник о Листи лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања („Службени гласник РС”, бр. 40/22, 144/22, 40/23, 57/23, 66/23, 67/23, 86/23, 104/23, 17/24, 74/24 и 98/24).

Члан 10.

Овај правилник, по добијању сагласности Владе, ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије”, осим дела Правилника којим су утврђени лекови: OMEPROL T (ЈКЛ 1122908), TRESIBA PENFILL (ЈКЛ 0041205), METFORMIN ZENTIVA (ЈКЛ 1043050, ЈКЛ 1043051, ЈКЛ 1043052 и ЈКЛ 1043053), CUFENCE (ЈКЛ 1059011), TRIENTINE UNI-CHEM (ЈКЛ 1059010), FOLNACID UNION (ЈКЛ 1061056), BOSENTAN PHARMASCIENCE (ЈКЛ 1103303 и ЈКЛ 1103304), BISOPROLOL ZENTIVA (ЈКЛ 1107530, ЈКЛ 1107531, ЈКЛ 1107532 и ЈКЛ 1107533), COR TENSEC (ЈКЛ 1107505, ЈКЛ 1107506 и ЈКЛ 1107507), KARVILEKS T (ЈКЛ 1107682), ROPUIDO PLUS (ЈКЛ 1104910 и ЈКЛ 1104911), SANAZIL (ЈКЛ 1321953 и ЈКЛ 1321951), CEFAPAN (ЈКЛ 3321601 и ЈКЛ 3321602), AZAMURAN (ЈКЛ 1014035), FEZEA (ЈКЛ 1082000 и ЈКЛ 1082001), HYPLAXY (ЈКЛ 1029701), RABEZOL (ЈКЛ 1122894), DOLISTA (ЈКЛ 1341072, ЈКЛ 1341073 и ЈКЛ 1341074), ALTUXERIN (ЈКЛ 1341024), PRICORON (ЈКЛ 1103240 и ЈКЛ 1103241), HYPRESSIN PLUS (ЈКЛ 1401301 и ЈКЛ 1401300), COARPRENESSA (ЈКЛ 1401256 и ЈКЛ 1401257), PRIAMLO (ЈКЛ 1103694, ЈКЛ 1103695, ЈКЛ 1103696 и ЈКЛ 1103697), ARAMLESSA (ЈКЛ 1103980, ЈКЛ 1103981, ЈКЛ 1103982 и ЈКЛ 1103983), PRILINDA DUO (ЈКЛ 1103305, ЈКЛ 1103306, ЈКЛ 1103307 и ЈКЛ 1103308), RAMDOPIN (ЈКЛ 1103325, ЈКЛ 1103322, ЈКЛ 1103323 и ЈКЛ 1103324), TRIPAMLO (ЈКЛ 1103690, ЈКЛ 1103691, ЈКЛ 1103692 и ЈКЛ 1103693), DATUST DUO (ЈКЛ 1134246), АТЕКАГО (ЈКЛ 1134248), ZELIFTAN (ЈКЛ 1134247), TAMSUNORM COMBI (ЈКЛ 1134270), EUTHYROX (ЈКЛ 1040237, ЈКЛ 1040236 и ЈКЛ 1040238), LEVO QUIN (ЈКЛ 1329008), DENSIKO XL (ЈКЛ 1085375, ЈКЛ 1085376 и ЈКЛ 1085377), TENIA (ЈКЛ 1072048 и ЈКЛ 1072049), MELAXIN (ЈКЛ 1072072) и BRIMONIDIN HF (ЈКЛ 7094072), који се примењује по истеку 30 дана од дана ступања на снагу овог правилника.

УПРАВНИ ОДБОР РЕПУБЛИЧКОГ ФОНДА ЗА ЗДРАВСТВЕНО ОСИГУРАЊЕ

30 - 01/2 број: 020-145/2025

ПРЕДСЕДНИК

У Београду, 8. маја 2025. године

Вања Мандић