

На основу члана 43. став 3, члана 46. и члана 221. став 1. тачка 1) Закона о здравственом осигурању („Службени гласник РС”, бр. 107/05, 109/05-исправка, 57/11, 110/12-УС, 119/12, 99/14, 123/14, 126/14-УС ,106/15 и 10/16-др. закон),

Управни одбор Републичког фонда за здравствено осигурање, на седници одржаној 30. маја 2018. године, доноси

**ПРАВИЛНИК
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 осигурено 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:

Листа А састоји се из 14 група лекова,

Листа А1 састоји се из 12 група лекова,

Листа Б састоји се из 12 група лекова,

Листа Ц састоји се из 5 група лекова,

Листа Д састоји се из 14 група лекова.

Члан 3.

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

- 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;

- 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 4.

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 5.

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.

Члан 6.

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 7.

Партиципацију за лекове са Листе А и Листе Б из члана 5. ст. 1. и 3. овог правилника не плаћају:

- 1) ратни војни инвалиди, мирнодопски војни инвалиди и цивилни инвалиди рата;
- 2) слепа лица и трајно непокретна лица, као и лица која остварују новчану накнаду за туђу помоћ и негу другог лица, у складу са законом;
- 3) деца, ученици и студенти до краја прописаног школовања, а најкасније до навршених 26 година живота;
- 4) жене у току трудноће, порођаја и 12 месеци после порођаја.

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) привремено расељеним лицима са територије АП Косово и Метохија, којима је то својство утврдио надлежни републички орган;

2) осигураницима из члана 22. ст. 1. и 4. Закона о здравственом осигурању као и члановима уже породице осигураника из члана 22. став 1. тач. 7) - 9), 11) и 16) и став 4. Закона о здравственом осигурању;

3) осигураницима из чл. 17. и 23. 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. 45/17, 56/17-исправка, 70/17, 76/17, 87/17, 89/17-исправка, 103/17 и 19/18).

Члан 10.

Овај правилник, по добијању сагласности Владе, ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије”, осим дела Правилника којим су утврђени лекови: MOLICOR (JKL 1102519), CARDISTEPS (JKL 1103374), CASCATA (JKL 1103379 и JKL 1103378), ROSUVASTATIN ATB (JKL 1104381 и JKL 1104380), FIUMIN (JKL 1139117), FORTECORTIN (JKL 1047144 и JKL 1047145), ZINNAT (JKL 3321956 и JKL 3321957), EVIPLERA (JKL 1328443), ALOPURINOL BELUPO (JKL 1168051 и JKL 1168052), CODEXY (JKL 1087448, JKL 1087449 и JKL 1087450), TARGINACT (JKL 1087660, JKL 1087662, JKL 1087664 и JKL 1087666), PREGABALIN MYLAN PHARMA (JKL 1084144 и JKL 1084145), UNILAT (JKL 7099155), GLICLADA SR (JKL 1042028 и JKL 1042029), GLUKOWIN (JKL 1042032), FLEKANID (JKL 1101422, JKL 1101423 и JKL 1101425), CORAXAN (JKL 1109125 и JKL 1109126), DIUVER (JKL 1400476 и JKL 1400475), INSPRA (JKL 1400480 и JKL 1400481), FURAS (JKL 1400000), NATRIXAM (JKL 1104650 и JKL 1104651), VIACORAM (JKL 1103620 и JKL 1103621), TARKA (JKL 1403666 и JKL 1403667), VALODIP (JKL 1103804, JKL 1103805 и JKL 1103806), FIBRETA (JKL 1104236), TREAKOL (JKL 1104010 и JKL 1104011), TRINOMIA (JKL 1104640, JKL 1104641 и JKL 1104642), TAMSUDIL T (JKL 1134666), DUTASTERID ADOC (JKL 1134307), MOLOXIN (JKL 1329006 и JKL 1329007), KVENTIAX SR (JKL 1070331, JKL 1070332, JKL 1070330 и JKL 1070333), CAMPRAL (JKL 1075310), SPIOLTO RESPIMAT (JKL 7114247), који се примењује по истеку 30 дана од дана ступања на снагу овог правилника.

УПРАВНИ ОДБОР РЕПУБЛИЧКОГ ФОНДА ЗА ЗДРАВСТВЕНО ОСИГУРАЊЕ

01/2 број: 110-80/18

ПРЕДСЕДНИК

У Београду, 30. маја 2018. године

Вања Мандић

56018.19/19