

3155

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 9. августа 2016. године, донео је

ПРАВИЛНИК

о изменама и допунама Правилника о Листи лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања

Члан 1.

У Правилнику о Листи лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања („Службени гласник РС”, бр. 65/15, 71/15 – исправка, 104/15, 24/16, 57/16 и 61/16 – исправка, у даљем тексту: Листа лекова), у Листи А, група А, лек LARONA (ЈКЛ 1122162 и ЈКЛ 1122163) брише се.

У Листи лекова, у Листи А, група А, лек LOPEDIUM AKUT (ЈКЛ 1126412) брише се.

Члан 2.

У Листи лекова, у Листи А, група С, лек BYOL plus (ЈКЛ 1401531) брише се.

У Листи лекова, у Листи А, група С, лек PRILENAP (ЈКЛ 1103571 и ЈКЛ 1103572) брише се.

У Листи лекова, у Листи А, група С, лек PRILENAP H (ЈКЛ 1401502) брише се.

У Листи лекова, у Листи А, група С, лек PRILENAP HL (ЈКЛ 1401500) брише се.

Члан 3.

У Листи лекова, у Листи А, група Н, после лека MINIRIN (JKЛ 1045081) додаје се лек MINIRIN MELT (JKЛ 1045084 и JKЛ 1045082) који гласи:

JKЛ	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
1045084	H01BA02	dezmopres- y	MINIRIN MELT	oralni i ožiljak	č. stor, 30 po 60 mg	Ferring GmbH	Nemačka	1.955,50	240 mg	264,73	50,00		Samoz za decu
1045082	H01BA02	dezmopres- y	MINIRIN MELT	oralni i ožiljak	filmskor, 30 po 120 mg	Ferring GmbH	Nemačka	3.949,10	240 mg	263,27	50,00		Samoz za decu

Члан 4.

У Листи лекова, у Листи А, група Ј, паковање и јачина лека за лек SINACILIN (JKЛ 3021146) мења се и гласи:

JKЛ	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
3021146	J01CA04	amoksicilin	SINACILIN		prašak za oralnu suspenziju, boca staklena, 1 po 100 ml (250 mg/5 ml)	Galerix a.d	Republika Srbija	131,30	1 g	26,36	50,00		

У Листи лекова, у Листи А, група Ј, после лека BETAKLAV (JKЛ 1021571) додаје се лек BETAKLAV (JKЛ 1021573, JKЛ 1021574 и JKЛ 1021575) који гласи:

JKЛ	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
1021573	J01CR02	amoksicilin klavulanska kiselina	BETAKLAV	film tableta	stip, 10 po (875mg+125mg)	Kriha, Tovarna zdravila d.d	Slovenija	252,70	1g	26,36	50,00	1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (J00-J06.8, J20-J32, J40, J41, J42); 2. Infekcije urogenitalnog trakta (N30, N34, N36, N37, N39); 3. Infekcije srednjeg uha (H65, H66)	Samoz za decu
1021574	J01CR02	amoksicilin klavulanska kiselina	BETAKLAV	film tableta	stip, 14 po (875mg+125mg)	Kriha, Tovarna zdravila d.d	Slovenija	353,80	1g	26,36	50,00	1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (J00-J06.8, J20-J32, J40, J41, J42); 2. Infekcije urogenitalnog trakta (N30, N34, N36, N37, N39); 3. Infekcije srednjeg uha (H65, H66)	Samoz za decu
1021575	J01CR02	amoksicilin klavulanska kiselina	BETAKLAV	film tableta	stip, 20 po (875mg+125mg)	Kriha, Tovarna zdravila d.d	Slovenija	535,40	1g	26,36	50,00	1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (J00-J06.8, J20-J32, J40, J41, J42); 2. Infekcije urogenitalnog trakta (N30, N34, N36, N37, N39); 3. Infekcije srednjeg uha (H65, H66)	Samoz za decu

У Листи лекова, у Листи А, група Ј, после лека KIVEXA (JKЛ 1328601) додаје се лек TRUVADA (JKЛ 1328442) који гласи:

JKЛ	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
1328442	J05AR03	tenofovir, emtricitabin	TRUVADA	film tableta	boca, 30 po (245mg+200mg)	Gilead Sciences Ltd	Iriska	35.009,40	1 tableta	1.200,31	50,00	HIV infekcija (B20, B21, B22, B23, B24)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja: 1. Klinike za infektivne i tropske bolesti Kliničkog centra Srbije; 2. Klinike za infektivne bolesti Kliničkog centra NS; 3. Klinike za infektivne bolesti Kliničkog centra Vojvodine; 4. Klinike za infektivne bolesti Kliničkog centra Kragujevac

У Листи лекова, у Листи А, група Ј, после лека CELSENTRI (JKЛ 1328656) додаје се лек TIVICAY (JKЛ 1328659) који гласи:

JKЛ	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
1328659	J05AX12	doletegravir	TIVICAY	film tableta	bočice plastične, 30 po 50mg	Gilead Viielcote SA	Španija	63.760,20	50mg	2.126,34	50,00	HIV infekcija za bolesnike kod kojih je dokazana rezistencija virusa prema neimunodefekcijama na postojeće antiretrovirusne lekove (B20, B21, B22, B23, B24)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja: 1. Klinike za infektivne i tropske bolesti Kliničkog centra Srbije; 2. Klinike za infektivne bolesti Kliničkog centra NS; 3. Klinike za infektivne bolesti Kliničkog centra Vojvodine; 4. Klinike za infektivne bolesti Kliničkog centra Kragujevac

Члан 5.

У Листи лекова, у Листи А, група L, назив произвођача лека и држава произвођаче лека за лек MEGACE (JKЛ 3048912) мења се и гласи:

JKЛ	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
3048912	L02AB01	megestrol	MEGACE	oralna suspenzija	boca plastična 1 po 240 ml (40 mg/ml)	Anderson Pharmaceuticals (UK) Ltd., PharmaSveta d.o.o. Ljubljana	Velika Britanija, Slovenija	6.007,50	160 mg	120,13	50,00	Terapija nevoljnog značajnog gubitka telesne težine kod pacijenata sa nehematološkim malignitetima (post-dijagnoza); Pacijenti moraju imati oštećenje kralježnice ili biti hormonski zavisni ili u hormonskoj terapiji; očekivano poboljšanje preko 2 meseca. PS 0-2 kao i značajan gubitak apetita i / i značajan nervozni gubitak telesne mase, veći od 10% za poslednjih 6 meseci	

Члан 6.

У Листи лекова, у Листи А, група M, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по DDD за лек BRUFEN (JKЛ 3162089) мења се и гласи:

JKЛ	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
3162089	M01AE01	ibuprofen	BRUFEN	oralna suspenzija	lucol, paklot črna, 1 po 150ml (200mg/5ml)	Farmasiera Manufacturing S.L.	Španija	364,70	12 g	76,94	50,00		Samo kod dece i osoba sa poremećenim aktom gutanja

У Листи лекова, у Листи А, група M, после лека BRUFEN (JKЛ 3162089) додаје се лек NUROFEN JUNIOR NARANDŽA (JKЛ 3162328) који гласи:

JKЛ	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
3162328	M01AE01	ibuprofen	NUROFEN JUNIOR NARANDŽA	oralna suspenzija	boca plastična 1 po 100ml (200mg/5ml)	Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited	Velika Britanija	256,50	12 g	76,96	50,00		Samo kod dece i osoba sa poremećenim aktom gutanja

Члан 7.

У Листи лекова, у Листи А, група N, назив произвођача лека и држава произвођаче лека за лек ZALASTA (JKЛ 1070015 и JKЛ 1070016) мења се и гласи:

JKЛ	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
1070015	N05AH03	citalopram	ZALASTA	tableta	blister, 28 po 5 mg	Kita Polska Spółka z o.o., Krka, Istarska zdravnička d.d.	Poljska, Slovenija	856,00	10 mg	61,14	50,00	1. Šizofrenija, šizofrski poremećaji i poremećaji sa sućutanostću (F20 - F29); 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2); 3. Bipolarni afektivni poremećaji, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2); 4. Bipolarni afektivni poremećaji u remisiji (F31.7);	Leč se uvodi u terapiju na osnovu mlinična, a psihotična b neuropsihijatrija
1070016	N05AH03	citalopram	ZALASTA	tableta	blister, 28 po 10 mg	Kita Polska Spółka z o.o., Krka, Istarska zdravnička d.d.	Poljska, Slovenija	1.703,60	10 mg	60,84	50,00	1. Šizofrenija, šizofrski poremećaji i poremećaji sa sućutanostću (F20 - F29); 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2); 3. Bipolarni afektivni poremećaji, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2); 4. Bipolarni afektivni poremećaji u remisiji (F31.7);	Leč se uvodi u terapiju na osnovu mlinična, a psihotična b neuropsihijatrija

У Листи лекова, у Листи А, група N, JKЛ за лек TREFERO (JKЛ 1070043 и JKЛ 1070044) мења се и гласи:

JKЛ	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
1070101	N05AX12	aragvazid	TREFERO	oralna disperzibilna tableta	blister, 30 po 15mg	Henoldfarm d.d. Vršac	Republika Srbija	1.216,80	15 mg	60,84	50,00	1. Šizofrenija, šizofrski poremećaji i poremećaji sa sućutanostću (F20 - F29); 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2); 3. Bipolarni afektivni poremećaji, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2); 4. Bipolarni afektivni poremećaji u remisiji (F31.7);	Leč se uvodi u terapiju na osnovu mlinična, a psihotična b neuropsihijatrija
1070103	N05AX12	aragvazid	TREFERO	oralna disperzibilna tableta	blister, 30 po 15mg	Henoldfarm d.d. Vršac	Republika Srbija	1.625,20	15 mg	60,84	50,00	1. Šizofrenija, šizofrski poremećaji i poremećaji sa sućutanostću (F20 - F29); 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2); 3. Bipolarni afektivni poremećaji, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2); 4. Bipolarni afektivni poremećaji u remisiji (F31.7);	Leč se uvodi u terapiju na osnovu mlinična, a psihotična b neuropsihijatrija

У Листи лекова, у Листи А, група N, назив произвођача лека и држава произвођаче лека за лек BIPODIS (ЈКЛ 1070043, ЈКЛ 1070044, ЈКЛ 1070045, ЈКЛ 1070046, ЈКЛ 1070047 и ЈКЛ 1070048) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1070043	N05AX12	ariprazol	BIPODIS	tableta	b/ster, 30 po 2mg	Actavis Ltd	Mađa	243.40	15mg	69.85	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji, sa sumarnimtočcu : F20 - F29 ; 2. Manična epizoda sa psihološkim simptomima : F30.2 ; 3. Bipolarni afektivni poremećaji : manična epizoda sa psihološkim simptomima (F31.2) 4. Bipolarni afektivni poremećaji u remisiji (F31.7)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra i neuropšijatra
1070044	N05AX12	ariprazol	BIPODIS	tableta	b/ster, 30 po 5mg	Actavis Ltd	Mađa	608.40	15mg	69.84	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji, sa sumarnimtočcu : F20 - F29 ; 2. Manična epizoda sa psihološkim simptomima : F30.2 ; 3. Bipolarni afektivni poremećaji : manična epizoda sa psihološkim simptomima (F31.2) 4. Bipolarni afektivni poremećaji u remisiji (F31.7)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra i neuropšijatra
1070045	N05AX12	ariprazol	BIPODIS	tableta	b/ster, 30 po 15mg	Actavis Ltd	Mađa	1.216.80	15mg	69.84	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji, sa sumarnimtočcu : F20 - F29 ; 2. Manična epizoda sa psihološkim simptomima : F30.2 ; 3. Bipolarni afektivni poremećaji : manična epizoda sa psihološkim simptomima (F31.2) 4. Bipolarni afektivni poremećaji u remisiji (F31.7)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra i neuropšijatra
1070046	N05AX12	ariprazol	BIPODIS	tableta	b/ster, 30 po 15mg	Actavis Ltd	Mađa	1.825.20	15mg	69.84	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji, sa sumarnimtočcu : F20 - F29 ; 2. Manična epizoda sa psihološkim simptomima : F30.2 ; 3. Bipolarni afektivni poremećaji : manična epizoda sa psihološkim simptomima (F31.2) 4. Bipolarni afektivni poremećaji u remisiji (F31.7)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra i neuropšijatra
1070047	N05AX12	ariprazol	BIPODIS	tableta	b/ster, 30 po 20mg	Actavis Ltd	Mađa	2.433.60	15mg	69.84	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji, sa sumarnimtočcu : F20 - F29 ; 2. Manična epizoda sa psihološkim simptomima : F30.2 ; 3. Bipolarni afektivni poremećaji : manična epizoda sa psihološkim simptomima (F31.2) 4. Bipolarni afektivni poremećaji u remisiji (F31.7)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra i neuropšijatra
1070048	N05AX12	ariprazol	BIPODIS	tableta	b/ster, 30 po 30mg	Actavis Ltd	Mađa	3.650.40	15mg	69.84	50.00	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji, sa sumarnimtočcu : F20 - F29 ; 2. Manična epizoda sa psihološkim simptomima : F30.2 ; 3. Bipolarni afektivni poremećaji : manična epizoda sa psihološkim simptomima (F31.2) 4. Bipolarni afektivni poremećaji u remisiji (F31.7)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra i neuropšijatra

У Листи лекова, у Листи А, група N, лек АСТАРАХ (ЈКЛ 1072916) брише се

Члан 8.

У Листи лекова, у Листи А, група R, после лека SYMBICORT TURBUHALER (ЈКЛ 7114712) додаје се лек RELVAR ELLIPTA (ЈКЛ 7114005 и ЈКЛ 7114006) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
7114005	R03AK10	vilanterol, flutikasonfurat	RELVAR ELLIPTA	prskanje za inhalaciju, podsećen	inhaler, 1 po 30 doza (220mcg+92mcg)	Glaxo Wellcome Operations	Velika Britanija	2.745.60	1 doza	91.56	50.00	Bronhijalna astma (J45)	Samo za decu Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pulmonologa i pneumofiziologa i alergologa i na mestu ili pedijatra u skladu sa smernicama
7114006	R03AK10	vilanterol, flutikasonfurat	RELVAR ELLIPTA	prskanje za inhalaciju, podsećen	inhaler, 1 po 30 doza (220mcg+184mcg)	Glaxo Wellcome Operations	Velika Britanija	3.546.70	1 doza	118.22	50.00	Bronhijalna astma (J45)	Samo za decu Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pulmonologa i pneumofiziologa i alergologa i na mestu ili pedijatra u skladu sa smernicama

Члан 9.

У Листи лекова, у Листи А1, група А, лек NOLPAZA (ЈКЛ 1122915 и ЈКЛ 1122916) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1122915	A02BC02	panoprazol	NOLPAZA	gastroezofagealna tableta	b/ster, 14 po 20 mg	Kika, Tovarna Zdravil, d.d. Tad Pharma GmbH	Slovenija, Nemačka	112.00	40 mg	16.00	80%	1. Za eradikaciju Helicobacter pylori infekcije do 14 dana dokazanu pozitivnim testom (K22.1, K25, K26, K29) 2. Nakon kinečenja iz peptičkog ulkusa do 2 meseca (K25, K26, K29) 3. Gastroezofagealna refluksna bolest do 2 nedelje terapije (K21)	Za indikaciju pod tačkom 2, lek se u terapiji uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa. Za indikaciju pod tačkom 3, nakon gore navedenog perioda lečenja (2 nedelje), nastavak terapije do 8 nedelja u toku 12 meseci na osnovu mišljenja: a) gastroenterologa ili b) mišljenja specijaliste abdominalnog hirurga uz pomoć gornje endoskopije
1122916	A02BC02	panoprazol	NOLPAZA	gastroezofagealna tableta	b/ster, 28 po 20 mg	Kika, Tovarna Zdravil, d.d. Tad Pharma GmbH	Slovenija, Nemačka	224.00	40 mg	16.00	80%	1. Za eradikaciju Helicobacter pylori infekcije do 14 dana dokazanu pozitivnim testom (K22.1, K25, K26, K29) 2. Nakon kinečenja iz peptičkog ulkusa do 2 meseca (K25, K26, K29) 3. Gastroezofagealna refluksna bolest do 2 nedelje terapije (K21)	Za indikaciju pod tačkom 2, lek se u terapiji uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa. Za indikaciju pod tačkom 3, nakon gore navedenog perioda lečenja (2 nedelje), nastavak terapije do 8 nedelja u toku 12 meseci na osnovu mišljenja: a) gastroenterologa ili b) mišljenja specijaliste abdominalnog hirurga uz pomoć gornje endoskopije

У Листи лекова, у Листи А1, група А, лек LARONA (ЈКЛ 1122162 и ЈКЛ 1122163) брише се.

У Листи лекова, у Листи А1, група А, после лека SALOFALK (ЈКЛ 5129476, ЈКЛ 3129477, ЈКЛ 3129478 и ЈКЛ 3129479) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
3129476	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	granule sa produženim oslobađanjem	kesica, 50 po 500 mg	Ci. Fa. e Pharma GmbH	Nemačka	1.968.10	1.5 g	118.09	20%	Likozalni kolitis (K51)	Lek se u terapiji uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa
3129477	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	granule sa produženim oslobađanjem	kesica, 100 po 500 mg	Ci. Fa. e Pharma GmbH	Nemačka	3.936.20	1.5 g	116.09	20%	Likozalni kolitis (K51)	Lek se u terapiji uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa

3129478	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	granule sa pročišćenim oslobađajućim	kesica, 50 po 1000 mg	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	3.938 20	1 5 g	118 09	20%	Ulcerozni kolitis (K51)	Lek se u terapiju uvodi na osnovu bi šljenja gastroenterologa
3129479	A07EC02	mesalazin	SALOFALK	granule sa pročišćenim oslobađajućim	kesica, 100 po 1000 mg	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	7.872 40	1 5 g	112 09	20%	Ulcerozni kolitis (K51)	Lek se u terapiju uvodi na osnovu bi šljenja gastroenterologa

У Листи лекова, у Листи А1, група А, после лека GLUCOPHAGE (JKЛ 1043003) додаје се лек GLUCOPHAGE XR (JKЛ 1043001) који гласи:

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
1043001	A10BA02	metformin	GLUCOPHAGE XR	tableti sa pročišćenim oslobađajućim	tableti, 30 po 750 mg	Merck S.L. Merck Sante S.A.S. Merck KGaA	Španja, Francuska, Nemačka	252 40	2g	22 44	60%		

У Листи лекова, у Листи А1, група А, назив произвођача лека и држава произвођаче лека за лек OGLITON (JKЛ 1341824 и JKЛ 1341826) мења се и гласи:

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
1341624	A10BG03	glitazoni	OGLITON	tablete	bister, 30 po 15 mg	Zdravica d. Lesovac, Acilav Ltd	Republika Srbija Malt	405 00	30 mg	27 00	50%	Monoterapija (uz primenu brzinskog sile, dijela i fizička aktivnost), a) samo u slučaju da postoji preosetljivost ili nepodnošljivost metformina (E11.0, E11.2-E11.9);	Lek se uvodi u terapiju na osnovu bi šljenja endokrinologa. Preoset, košt i nepodnošljivost metformina povećava opasnost na početku recepta.
1341624	A10BG03	glitazoni	OGLITON	tablete	bister, 30 po 15 mg	Zdravica d. Lesovac, Acilav Ltd	Republika Srbija Malt	405 00	30 mg	27 00	70%	1. U kombinaciji sa drugim oralnim antidiabeticima: - metformin kod odraslih pacijenata, naročito gojaznih, kod kojih nije moguće postići zadovoljavajuću upotrebu maksimalno tolerisanih doza metformina; - sulfonilureje, a samo kod pacijenata koji pokazuju netoleranciju na metformin i kod kojih je kontraindikovana primena metformina, a kod kojih se kontroliše glikemije moguće postići uprkos primeni maksimalno tolerisanih doza sulfonilureje (E11.0, E11.2-E11.9); 2. U kombinaciji sa drugim oralnim antidiabeticima (troglatezid, a) metformin ili sulfonilureja, kod odraslih pacijenata (naročito gojaznih), kod kojih nije moguće postići kontrolu glikemije, a upotrebnom drugom oralnim antidiabeticima (E11.0, E11.2-E11.9); 3. U kombinaciji sa insulinskom terapijom kod odraslih pacijenata obolelih od diabetes mellitus tip 2, kod kojih se kontroliše glikemije i je moguće postići potrebnu samo insulinom, a upotrebom metformina je kontraindikovana ili postoji njegova netolerancija (E11.0, E11.2-E11.9);	Lek se uvodi u terapiju na osnovu bi šljenja endokrinologa
1341626	A10BG03	glitazoni	OGLITON	tablete	bister, 30 po 30 mg	Zdravica d. Lesovac, Acilav Ltd	Republika Srbija Malt	810 00	30 mg	27 00	50%	Monoterapija (uz primenu brzinskog sile, dijela i fizička aktivnost), a) samo u slučaju da postoji preosetljivost ili nepodnošljivost metformina (E11.0, E11.2-E11.9);	Lek se uvodi u terapiju na osnovu bi šljenja endokrinologa. Preoset, košt i nepodnošljivost metformina povećava opasnost na početku recepta.
1341626	A10BG03	glitazoni	OGLITON	tablete	bister, 30 po 30 mg	Zdravica d. Lesovac, Acilav Ltd	Republika Srbija Malt	810 00	30 mg	27 00	70%	1. U kombinaciji sa drugim oralnim antidiabeticima: - metformin kod odraslih pacijenata, naročito gojaznih, kod kojih nije moguće postići zadovoljavajuću upotrebu maksimalno tolerisanih doza metformina; - sulfonilureje, a samo kod pacijenata koji pokazuju netoleranciju na metformin i kod kojih je kontraindikovana primena metformina, a kod kojih se kontroliše glikemije moguće postići uprkos primeni maksimalno tolerisanih doza sulfonilureje (E11.0, E11.2-E11.9); 2. U kombinaciji sa drugim oralnim antidiabeticima (troglatezid, a) metformin ili sulfonilureja, kod odraslih pacijenata (naročito gojaznih), kod kojih nije moguće postići kontrolu glikemije, a upotrebom drugom oralnim antidiabeticima (E11.0, E11.2-E11.9); 3. U kombinaciji sa insulinskom terapijom kod odraslih pacijenata obolelih od diabetes mellitus tip 2, kod kojih se kontroliše glikemije i je moguće postići potrebnu samo insulinom, a upotrebom metformina je kontraindikovana ili postoji njegova netolerancija (E11.0, E11.2-E11.9);	Lek se uvodi u terapiju na osnovu bi šljenja endokrinologa

Члан 10.

У Листи лекова, у Листи А1, група С, назив произвођача лека и држава произвођаче лека за лек TRIMETACOR (JKЛ 1109131) мења се и гласи:

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
1109131	C01EB15	timetazolin	TRIMETACOR	tableti sa pročišćenim oslobađajućim	bister, 60 po 35 mg	Alkerm Pharma d.o.o. Pharma Pack Hungary KFT S.C. Labomed Pharma S.A.	Republika Srbija Mađarska Rumunija	237 40	40 mg	4 52	55%	Angina pectoris (I20)	Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja interniste ili kardiologa.

У Листи лекова, у Листи А1, група С, после лека NEBILET (JKЛ 1107632) додаје се лек BARIOS (JKЛ 1107629) који гласи:

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
1107629	C07AB12	nebiletolol	BARIOS	tableti	bister, 30 po 5mg	Merckarm AD	Republika Srbija	306 40	5 mg	10 21	35%		

У Листи лекова, у Листи А1, група С, после лека CARVETREND (ЈКЛ 1107827) додаје се лек NEBILET PLUS 5/12.5 (ЈКЛ 1107215) који гласи:

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
1107215	C07BB12	nebilet	NEBILET PLUS 5/12.5	ftm tableta	blistar, 28 po 45 mg +12.5 mg	Merck & Co. Inc. Berlin - Chemie AG (Merck Group)	Nemačka, Nemačka	445.10	11 tableta	15.90	45%	Za lečenje esencijalne arterijske hipertenzije (H10) i koliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno.	

У Листи лекова, у Листи А1, група С, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по DDD за лек CORNELIN (ЈКЛ 1402843, ЈКЛ 1402844, ЈКЛ 1402784 и ЈКЛ 1402785) мења се и гласи:

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
1402843	C08CA13	lekanidipin	CORNELIN	ftm tableta	blistar, 25 po 10 mg	Hemofarm AD	Republika Srbija	141.60	10 mg	5.06	55%	Важно до умерене esencijalne hipertenzije (H10)	
1402844	C08CA13	lekanidipin	CORNELIN	ftm tableta	blistar, 25 po 30 mg	Hemofarm AD	Republika Srbija	226.10	10 mg	4.04	55%	Важно до умерене esencijalne hipertenzije (H10)	
1402784	C08CA13	lekanidipin	CORNELIN	ftm tableta	blistar, 60 po 10 mg	Hemofarm AD Višac	Republika Srbija	333.30	10 mg	5.06	56%	Важно до умерене esencijalne hipertenzije (H10)	
1402785	C08CA13	lekanidipin	CORNELIN	ftm tableta	blistar, 60 po 20 mg	Hemofarm AD Višac	Republika Srbija	484.40	10 mg	4.04	56%	Важно до умерене esencijalne hipertenzije (H10)	

У Листи лекова, у Листи А1, група С, после лека CORNELIN (ЈКЛ 1402785) додаје се лек LERCOR (ЈКЛ 1402882 и ЈКЛ 1402879) који гласи:

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
1402882	C08CA13	lekanidipin	LERCOR	ftm tableta	blistar, 30 po 10mg	Axogen Pharma d.o.o.	Republika Srbija	151.70	10mg	5.06	55%	Важно до умерене esencijalne hipertenzije (H10)	
1402879	C08CA13	lekanidipin	LERCOR	ftm tableta	blistar, 30 po 20mg	Axogen Pharma d.o.o.	Republika Srbija	242.20	10mg	4.04	55%	Важно до умерене esencijalne hipertenzije (H10)	

У Листи лекова, у Листи А1, група С, назив произвођача лека и држава произвође лека за лек PRENESSA (ЈКЛ 1103900, ЈКЛ 1103901 и ЈКЛ 1103906) мења се и гласи:

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
1103900	C08AA04	perindopril	PRENESSA	tablete	blistar, 30 po 2 mg	Krka, tovarna zdravila, d.d.	Slovenija	112.60	4 mg	7.51	35%		
1103901	C08AA04	perindopril	PRENESSA	tablete	blistar, 30 po 4 mg	Krka, tovarna zdravila, d.d.	Slovenija	147.43	4 mg	4.91	35%		
1103906	C08AA04	perindopril	PRENESSA	tablete	blistar, 30 po 8 mg	Krka, tovarna zdravila, d.d.	Slovenija	266.70	4 mg	4.76	35%		

У Листи лекова, у Листи А1, група С, после лека CO-AMLESA (ЈКЛ 1103617) додаје се лек TRIPLEXAM (ЈКЛ 1103600, ЈКЛ 1103602, ЈКЛ 1103603 и ЈКЛ 1103604) који гласи:

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
1103600	C05BX01	perindopril, amlodipin, iridapamid	TRIPLEXAM	ftm tableta	kompletan set tableta, 30 po (5mg+5mg+1.25 mg)	Egis Pharmaceuticals PLC, Egis Pharmaceuticals PLC, Ampharm Prizideskebnostvo Farmaceutične SA, Servier (Belgium), Incaspharm LTD, Les Laboratoires Servier Industrie	Mađarska/Mađarska Poljska/Italija/Francuska	634.00	1 tableta	27.80	70%	Za lečenje esencijalne arterijske hipertenzije (H10) i koliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno.	
1103602	C05BX01	perindopril, amlodipin, iridapamid	TRIPLEXAM	ftm tableta	kompletan set tableta, 30 po (5mg+10mg+1.25 mg)	Egis Pharmaceuticals PLC, Egis Pharmaceuticals PLC, Ampharm Prizideskebnostvo Farmaceutične SA, Servier (Belgium), Incaspharm LTD, Les Laboratoires Servier Industrie	Mađarska/Mađarska Poljska/Italija/Francuska	666.20	1 tableta	23.87	70%	Za lečenje esencijalne arterijske hipertenzije (H10) i koliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno.	

1103603	C09BX01	perindopril arr'odop.n. indopril	TRIPLIXAM	film tableta	kontejner za tablete: 30 po (10mg+5mg+2,5 mg)	Egis Pharmaceutials PLC, Egis Pharmaceutials PLC, Angfarm Przedsięb'ostwo Farmaceutyczne SA, Servier (re'end) Industries LTD, Les Laboratoires Servier Industrie	Mađarska, Mađar ska, Poljska, Francuska	1,043.00	1 tableta	34.77	70%	Za lečenje esencijalne arterijske hipertenzije (I10) ukoliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije, uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno
1103604	C09BX01	perindopril arr'odop.n. indopril	TRIPLIXAM	film tableta	kontejner za tablete: 30 po (10mg+10mg+2,5 mg)	Egis Pharmaceutials PLC, Egis Pharmaceutials PLC, Angfarm Przedsięb'ostwo Farmaceutyczne SA, Servier (re'end) Industries LTD, Les Laboratoires Servier Industrie	Mađarska, Mađar ska, Poljska, Francuska	1,089.90	1 tableta	35.66	70%	Za lečenje esencijalne arterijske hipertenzije (I10) ukoliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije, uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno

у Листи лекова, у Листи А1, група С, назив произвођача лека и држава произвође лека за лек LIPANTHYL 145 (ЈКЛ 1104235) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DD	Cena leka na veliko po DD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1104235	C10AB05	fenofibrat	LIPANTHYL 145	film tableta	b'ister, 30 po 145 mg	Reopharm Fortonic, Myan Laboratories SAS	Francuska, Francuska	551.50	0.2 g	25.30	60%		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja i iznamlje ako nakon tromesečnog o, ete le glicerici u krvi n su man' od 4.6 mmol/l

у Листи лекова, у Листи А1, група С, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по ДД за лек ATORDAPIN (ЈКЛ 1104619 и ЈКЛ 1104618) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DD	Cena leka na veliko po DD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1104619	C10BX03	alic'vastatin, arr'odop.n	ATORDAPIN	film tableta	b'ister, 30 po (10mg+5mg)	Krka, Tovarna Zdravil, D D	Slovenija	202.00	1 tableta	6.73	85%	1. Akutni infarkt miokarda (I21) kao trom'otna terapija nakon pre'eđaznog akutnog nfa kta m'okarda kao prevencija ponovnog infarkta miokarda 2. Infarkt mozga (I63) - samo za pac'ente koji su imali nfa kt mozga kao prevencija ponovljenog infarkta mozga.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja i kard'ologa i interniste ili neurologa/neuropsihijatra
1104618	C10BX03	alic'vastatin, arr'odop.n	ATORDAPIN	film tableta	b'ister, 30 po (10mg+10mg)	Krka, Tovarna Zdravil, D D	Slovenija	202.00	1 tableta	6.73	85%	1. Akutni infarkt miokarda (I21) kao trom'otna terapija nakon pre'eđaznog akutnog nfa kta m'okarda kao prevencija ponovnog infarkta miokarda 2. Infarkt mozga (I63) - samo za pac'ente koji su imali nfa kt mozga kao prevencija ponovljenog infarkta mozga.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja i kard'ologa i interniste ili neurologa/neuropsihijatra

у Листи лекова, у Листи А1, група С, после лека ATORDAPIN (ЈКЛ 1104618) додаје се лек AMLATOR (ЈКЛ 1104622, ЈКЛ 1104623, ЈКЛ 1104624 и ЈКЛ 1104625) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DD	Cena leka na veliko po DD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1104622	C10BX03	alic'vastatin, arr'odop.n	AMLATOR	film tableta	b'ister, 30 po (10 mg + 5 mg)	S C Gedeon Richter Romania S A	Rumunija	202.00	1 tableta	6.73	85%	1. Akutni infarkt miokarda (I21) kao trom'otna terapija nakon pre'eđaznog akutnog nfa kta m'okarda kao prevencija ponovnog infarkta miokarda 2. Infarkt mozga (I63) - samo za pac'ente koji su imali nfa kt mozga kao prevencija ponovljenog infarkta mozga.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja i kard'ologa i interniste ili neurologa/neuropsihijatra
1104623	C10BX03	alic'vastatin, arr'odop.n	AMLATOR	film tableta	b'ister, 30 po (10 mg + 10 mg)	S C Gedeon Richter Romania S A	Rumunija	202.00	1 tableta	6.73	85%	1. Akutni infarkt miokarda (I21) kao trom'otna terapija nakon pre'eđaznog akutnog nfa kta m'okarda kao prevencija ponovnog infarkta miokarda 2. Infarkt mozga (I63) - samo za pac'ente koji su imali nfa kt mozga kao prevencija ponovljenog infarkta mozga.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja i kard'ologa i interniste ili neurologa/neuropsihijatra
1104624	C10BX03	alic'vastatin arr'odop.n	AMLATOR	film tableta	b'ister, 30 po (20 mg + 5 mg)	S C Gedeon Richter Romania S A	Rumunija	319.90	1 tableta	10.66	85%	1. Akutni infarkt miokarda (I21) kao trom'otna terapija nakon pre'eđaznog akutnog nfa kta m'okarda kao prevencija ponovnog infarkta miokarda 2. Infarkt mozga (I63) - samo za pac'ente koji su imali nfa kt mozga kao prevencija ponovljenog infarkta mozga.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja i kard'ologa i interniste ili neurologa/neuropsihijatra
1104625	C10BX03	alic'vastatin, arr'odop.n	AMLATOR	film tableta	b'ister, 30 po (20 mg + 10 mg)	S C Gedeon Richter Romania S A	Rumunija	319.90	1 tableta	10.66	85%	1. Akutni infarkt miokarda (I21) kao trom'otna terapija nakon pre'eđaznog akutnog nfa kta m'okarda kao prevencija ponovnog infarkta miokarda 2. Infarkt mozga (I63) - samo za pac'ente koji su imali nfa kt mozga kao prevencija ponovljenog infarkta mozga.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja i kard'ologa i interniste ili neurologa/neuropsihijatra

Члан 11.

У Листи лекова, у Листи А1, група G, после лека LOMEXIN (ЈКЛ 6137510) додаје се лек GYNOFORT (ЈКЛ 4157290) који гласи:

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
4157290	G01AF15	bulefinazol	GYNOFORT	vaginalni krem	aplikator : 1 pa 5 g (20 mg/g)	Geopon Richter PLC	Mađarska	427.50	0.1 g	427.80	90%	Vaginalna infekcija (N76)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa

У Листи лекова, у Листи А1, група G, лек YAZ (ЈКЛ 1135277) брише се.

У Листи лекова, у Листи А1, група G, цена лека на veliko за pakovanje i цена лека на veliko по DDD за лек CLEODETTE (ЈКЛ 1135279) мења се и гласи:

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
1135279	G03AA12	drospirenon, etinilestradiol	CLEODETTE	film tableta	(24+4 placebo)X (3mg+0.02mg)	Laboratoire Leno Farm S.A	Španja	544.70	1 tableta	19.45	50%	Hormonska kontracepcija (Z30)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa i endokrinologa

У Листи лекова, у Листи А1, група G, после лека CLEODETTE (ЈКЛ 1135279) додаје се лек DAYLETTE (ЈКЛ 1135287) који гласи:

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
1135287	G03AA12	drospirenon, etinilestradiol	DAYLETTE	film tableta	blister: 28 po (3 mg + 0.02 mg; 424 + 4 placebo)	Geopon Richter PLC	Mađarska	544.70	1 tableta	19.45	50%	Hormonska kontracepcija (Z30)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa i endokrinologa

У Листи лекова, у Листи А1, група G, цена лека на veliko за pakovanje i цена лека на veliko по DDD за лек VESICARE (ЈКЛ 1139022, ЈКЛ 1139020 и ЈКЛ 1139021) мења се и гласи:

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
1139022	G04B D06	scifenacin	VESICARE	film tableta	blister: 10 po 5 mg	Asiellas Pharma Europe B.V.	Holandija	480.00	5 mg	48.00	80%	1. Inhibitor bežika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa i ginekologa ili neurologa.
1139020	G04B D06	scifenacin	VESICARE	film tableta	blister: 30 po 5 mg	Asiellas Pharma Europe B.V.	Holandija	1.440.00	5 mg	48.00	80%	1. Inhibitor bežika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa i ginekologa ili neurologa.
1139021	G04B D06	scifenacin	VESICARE	film tableta	blister: 30 po 10 mg	Asiellas Pharma Europe B.V.	Holandija	1.603.80	5 mg	28.23	80%	1. Inhibitor bežika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa i ginekologa ili neurologa.

У Листи лекова, у Листи А1, група G, цена лека на veliko за pakovanje i цена лека на veliko по DDD за лекове SOLIPHAR (ЈКЛ 1139026 и ЈКЛ 1139027), SAURUS (ЈКЛ 1139025 и ЈКЛ 1139026) и VEXIMET (ЈКЛ 1139023 и ЈКЛ 1139024) мења се и гласи:

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
1139028	G04B D06	scifenacin	SOLIPHAR	film tableta	blister: 30 po 5 mg	Pharmaswiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	1.440.00	5 mg	48.00	80%	1. Inhibitor bežika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa i ginekologa ili neurologa.
1139027	G04B D06	scifenacin	SOLIPHAR	film tableta	blister: 30 po 10 mg	Pharmaswiss d.o.o Beograd	Republika Srbija	1.603.80	5 mg	28.23	80%	1. Inhibitor bežika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa i ginekologa ili neurologa.
1139025	G04B D06	scifenacin	SAURUS	film tableta	blister: 30 po 5 mg	Hemofarm a.d Vrbas	Republika Srbija	1.440.00	5 mg	48.00	80%	1. Inhibitor bežika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa i ginekologa ili neurologa.
1139026	G04B D06	scifenacin	SAURUS	film tableta	blister: 30 po 10 mg	Hemofarm a.d Vrbas	Republika Srbija	1.603.80	5 mg	28.23	80%	1. Inhibitor bežika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa i ginekologa ili neurologa.
1139023	G04B D06	scifenacin	VEXIMET	film tableta	blister: 30 po 5 mg	Adacis d.d	Island	1.440.00	5 mg	48.00	80%	1. Inhibitor bežika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa i ginekologa ili neurologa.
1139024	G04B D06	scifenacin	VEXIMET	film tableta	blister: 30 po 10 mg	Adacis d.d	Island	1.603.80	5 mg	28.23	80%	1. Inhibitor bežika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa i ginekologa ili neurologa.

У Листи лекова, у Листи А1, група G, после лека VEXIMET (ЈКЛ 1139024) додаје се лек SOLYSAN (ЈКЛ 1139068, ЈКЛ 1139067 и ЈКЛ 1139066) који гласи:

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
1139068	G04B D06	scifenacin	SOLYSAN	film tableta	blister: 10 po 5 mg	Pharmaswiss d.o.o	Republika Srbija	480.00	5 mg	48.00	80%	1. Inhibitor bežika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa i ginekologa ili neurologa.
1139067	G04B D06	scifenacin	SOLYSAN	film tableta	blister: 30 po 5 mg	Pharmaswiss d.o.o	Republika Srbija	1.440.00	5 mg	48.00	80%	1. Inhibitor bežika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa i ginekologa ili neurologa.
1139066	G04B D06	scifenacin	SOLYSAN	film tableta	blister: 30 po 10mg	Pharmaswiss d.o.o	Republika Srbija	1.603.80	5 mg	28.23	80%	1. Inhibitor bežika (N39.4); 2. Urinarna inkontinencija (N39.3).	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja urologa i ginekologa ili neurologa.

Члан 12.

У Листи лекова, у Листи А1, група H, после лека DUTAPROST (ЈКЛ 1134306) додаје се лек MINIRIN MELT (ЈКЛ 1045084 и ЈКЛ 1045082) који гласи:

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
1045084	H01BA02	dezmopresin	MINIRIN MELT	oralni top. zat.	blister: 30 po 10 mg	Ferring GmbH	Италија	1.085.50	240 mcg	264.73	10%		
1045082	H01BA02	dezmopresin	MINIRIN MELT	oralni top. zat.	blister: 30 po 120 mcg	Ferring GmbH	Италија	3.949.10	240 mcg	383.37	10%		

Члан 13.

У Листи лекова, у Листи А1, група Ј, после лека BETAKLAV (ЈКЛ 1021571) додаје се лек BETAKLAV (ЈКЛ 1021573, ЈКЛ 1021574 и ЈКЛ 1021575) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1021573	J01CR02	amoksicilin, kavitatska kase na	BETAKLAV		strip, 10 (u 1875mg i 25mg)	Kika, Tovarna zdrav, d.o	Slovenija	252.70	1g	28.88	50%	1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (J00-J05.8 J20, J32 J40, J41 J42) 2. Infekcije urogenitalnog trakta (N30, N34, N36, N37, N39 i... 3. Infekcije srednjeg uha (H65, H68 i...	
1021574	J01CR02	amoksicilin, kavitatska kase na	BETAKLAV		strip, 14 po 1875mg i 25mg	Kika, Tovarna zdrav, d.o	Slovenija	353.80	1g	28.68	50%	1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (J00-J05.8 J20, J32 J40, J41 J42) 2. Infekcije urogenitalnog trakta (N30, N34, N36, N37, N39 i... 3. Infekcije srednjeg uha (H65, H68 i...	
1021575	J01CR02	amoksicilin, kavitatska kase na	BETAKLAV		strip, 20 po 1875mg i 25mg	Kika, Tovarna zdrav, d.o	Slovenija	505.40	1g	28.88	50%	1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (J00-J05.8 J20, J32 J40, J41 J42) 2. Infekcije urogenitalnog trakta (N30, N34, N36, N37, N39 i... 3. Infekcije srednjeg uha (H65, H68 i...	

У Листи лекова, у Листи А1, група Ј, после лека FLEXID (ЈКЛ 1329376) додаје се лек LEVALOX (ЈКЛ 1329095 и ЈКЛ 1329096) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1329095	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX		blister, 10 po 250mg	Kika, Tovarna zdrav, d.o	Slovenija, Češka	414.30	500 mg	82.88	25%	1. Infekcija respiratornog trakta izazvana uzročnikom Mycoplasma pneumoniae (J15.7); 2. Infekcije urinarnog trakta (N30, N34, N36, N37, N39); 3. Akutni bakterijski sinusitis (J01); 4. Akutna bakterijska egzacerbacija hroničnog bronhisa (J44); 5. Vanbolnična pneumonija (J13-J15)	
1329096	J01MA12	levofloksacin	LEVALOX		blister, 10 po 500mg	Kika, Tovarna zdrav, d.o	Slovenija, Češka	690.90	500 mg	89.09	25%	1. Infekcija respiratornog trakta izazvana uzročnikom Mycoplasma pneumoniae (J15.7); 2. Infekcije urinarnog trakta (N30, N34, N36, N37, N39); 3. Akutni bakterijski sinusitis (J01); 4. Akutna bakterijska egzacerbacija hroničnog bronhisa (J44); 5. Vanbolnična pneumonija (J13-J15)	

Члан 14.

У Листи лекова, у Листи А1, група М, назив произвођача лека и држава произвођаче лека за лек IBANDRONAT PHARMAS (ЈКЛ 1059090) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1059090	N03BA09	ibandronat	IBANDRONAT PHARMAS		blister, 1 po 150 mg	Pharmas d.o.o - Pharmathion Internat d.o.o SA, Pharmathion SA	Republika Srbija, Grčka, Grčka	541.10	5 mg	18.04	35%	Za lečenje osteoporoze kod pacijenata posle menopauze radi spremanja sekundarne prevencije osteoporozne frakture (M80, M81)	Lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja specijaliste (internista i reumatologa) i izjave ili ortoped i ginekologu kada je osteoporoza verifikovana DEXA T vrednost u L1, 4 i 2,5 i 1 i 2 u Total Neck

Члан 15.

У Листи лекова, у Листи А1, група N, после лека SUMATRIPTAN (ЈКЛ 1086876) додаје се лек FROVAMAX (ЈКЛ 1086730) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1086730	N02CC07	frovadolol	FROVAMAX		blister, 2 po 2.5 mg	A Menarini Manufacturing Logixes and Services S.R.L.	Italija	622.10	2.5 mg	311.05	85%	Migrena (G43)	Lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja neurologa i/ili psihijatra

У Листи лекова, у Листи А1, група N, лек ACTAWELL (ЈКЛ 1070908) брише се.

У Листи лекова, у Листи А1, група N, лек ACTAWELL (ЈКЛ 1070910) брише се.

У Листи лекова, у Листи А1, група N, лек REMIRTA (ЈКЛ 1072880) брише се.

У Листи лекова, у Листи А1, група N, после лека TAITA (ЈКЛ 1072038) додаје се лек MELITOR (ЈКЛ 1072870) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1072870	N06AX22	agonistat n	MELITOR		blister, 28 po 25 mg	Analytum Prizidselekstus Farmaceutyczne S.A., Servar (Ireland) Intuities LTD, Les Laboratoires Servier Incubation Laboratories Servier S.L.	Poljska, Irska, Francuska, Španija	2.803.90	25 mg	102.14	90%	1. Depresivna epizoda (F32); 2. Rekurentna depresivna poremećaj (F33)	Lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili reumatologa i neurologa

Члан 16.

У Листи лекова, у Листи А1, група R, после лека ATIMOS (JKЛ 7114167) додаје се лек ONBREZ BREEZHАLER (JKЛ 7114164 и JKЛ 7114165) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštiteno 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
7114164	R03AC18	indakaterol	ONBREZ BREEZHАLER	prah za inhalaciju	trdja kapsula, u steril 30 po 50mcg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	2.702,40	0,15mg	90,08	35%	Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih za umereno teške, teške i veoma teške (II, III i IV stadijum) oblike bolesti (J44)	Lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa i pneumoftiziologa i alergologa i interniste u službi pulmologije
7114165	R03AC15	indakaterol	ONBREZ BREEZHАLER	prah za inhalaciju	trdja kapsula, blister 30 po 50mcg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	2.702,40	0,15mg	45,04	35%	Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih za umereno teške, teške i veoma teške (II, III i IV stadijum) oblike bolesti (J44)	Lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa i pneumoftiziologa i alergologa i interniste u službi pulmologije

У Листи лекова, у Листи А1, група R, индикација за лек FOSTER (JKЛ 7114246) мења се и гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštiteno 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
7114246	R03AK08	formoterol, beklometazon	FOSTER	prah za inhalaciju pod pritiskom	kontejner pod pritiskom sa vertikalnim dozatorima 1 po 180 doza (5 mcg doza + 100 mcg doza)	Chiesi Pharmaceuticals GmbH	Austrija	4.996,20	4 mcg	111,07	35%	1. Bronhijalna astma (J45) 2. Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih kod koje je postotkom od vitalnog FEV1 < 50% (J44)	Za indikacije pod tačkom 1 + 2, lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa i pneumoftiziologa i alergologa i interniste u službi pulmologije. Za indikaciju pod tačkom 2, mišljenje mora da sadrži vrednost postotkom od vitalnog FEV1

У Листи лекова, у Листи А1, група R, после лека FOSTER (JKЛ 7114246) додаје се лек RELVAR ELLIPTA (JKЛ 7114005 и JKЛ 7114006) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštiteno 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
7114005	R03AK1C	tiotropium	RELVAR ELLIPTA	prah za inhalaciju pod pritiskom	inhaler, 1 po 30 doza (2,5mcg/32mcg)	Glaxo Wellcome Operations	Velika Britanija	3.746,60	1 doza	91,55	40%	1. Bronhijalna astma (J45) 2. Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih kod koje je postotkom od vitalnog FEV1 < 50% (J44)	Za indikacije pod tačkom 1 + 2, lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa i pneumoftiziologa i alergologa i interniste u službi pulmologije. Za indikaciju pod tačkom 2, mišljenje mora da sadrži vrednost postotkom od vitalnog FEV1
7114006	R03AK1C	tiotropium	RELVAR ELLIPTA	prah za inhalaciju pod pritiskom	inhaler, 1 po 30 doza (2,5mcg/18mcg)	Glaxo Wellcome Operations	Velika Britanija	3.546,70	1 doza	118,22	40%	Bronhijalna astma (J45)	Lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa i pneumoftiziologa i alergologa i interniste u službi pulmologije

У Листи лекова, у Листи А1, група R, после лека PULMICORT TURBUHALER (JKЛ 7114574) додаје се лек FLIXOTIDE (JKЛ 7114595 и JKЛ 7114596) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštiteno 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
7114595	R03BA06	fluticasone	FLIXOTIDE	suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	kontejner pod pritiskom, 1 po 60 doza (125 mcg i doza)	Hemofarm d.o.o. u saradnji sa GlaxoSmithKline Export Limited, Velika Britanija, Glaxo Wellcome S.A.	Republika Srbija	818,00	0,6mg	65,44	35%	Bronhijalna astma (J45)	Lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa i pneumoftiziologa i alergologa i interniste u službi pulmologije
7114596	R03BA05	fluticasone	FLIXOTIDE	suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	kontejner pod pritiskom, 1 po 60 doza (125 mcg i doza)	Hemofarm d.o.o. u saradnji sa GlaxoSmithKline Export Limited, Velika Britanija, Glaxo Wellcome S.A.	Republika Srbija	1.490,30	0,6mg	59,61	35%	Bronhijalna astma (J45)	Lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa i pneumoftiziologa i alergologa i interniste u službi pulmologije

У Листи лекова, у Листи А1, група R, после лека SPIRIVA RESPIMAT (JKЛ 7114732) додаје се лекови SEEBRIL BREEZHАLER (JKЛ 7114733) и INCROUTE (JKЛ 7114003) који гласе:

JKЛ	ATC	INN	Zaštiteno 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
7114733	R03BB06	glycopyrronium	SEEBRIL BREEZHАLER	prah za inhalaciju, trdja kapsula	blister 30 po 44mcg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	3.007,60	44mcg	100,26	35%	Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih za umereno teške, teške i veoma teške (II, III i IV stadijum) oblike bolesti (J44)	Lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa i pneumoftiziologa i alergologa i interniste u službi pulmologije
7114003	R03BB07	tiotropium bromid	INCROUTE	prah za inhalaciju pod pritiskom	inhaler, 1 po 30 doza (55mcg doza)	Glaxo Wellcome Operations	Velika Britanija	3.006,10	55mcg	100,27	35%	Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih za umereno teške, teške i veoma teške (II, III i IV stadijum) oblike bolesti (J44)	Lek se uводи u terapiju na osnovu mišljenja pulmologa i pneumoftiziologa i alergologa i interniste u službi pulmologije

Члан 17.

У Листи лекова, у Листи А1, група S, после лека ZOVIRAX (JKЛ 4090290) додаје се лек VIGAMOX (JKЛ 7090011) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštiteno 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
7090011	S01AE07	trifluorometiloksacil	VIGAMOX	kapi za oči, rastvor	bocica sa kapaljkom, 5ml (5mg/ml)	Akcon-Commerz NV	Belgija	585,00	-	-	90%	Barter, akonizirani (H100)	

У Листи лекова, у Листи А1, група S, лек UNICLOPHEN 0.1% (JKЛ 7099150) брише се.

У Листи лекова, у Листи А1, група S, ATC за лек BRIMONIDINE PHARMASWISS (JKЛ 7094078) мења се и гласи:

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
7094078	S01EA05	brimonidina	BRIMONIDINE PHARMASWISS	kapi za oči	kapaljica, 1 po 5 ml, 0,2%	PharmSwiss d.o.o. Beograd	Republika Srbija	286,60	0,2 ml	10,66	25%		Lek se upotrebljava u terapiju na osnovu mišljenja oftalmologa

У Листи лекова, у Листи А1, група S, после лека XALACOM (JKЛ 7096170) додаје се лекови DUOTRAV (JKЛ 7096177) и AZARGA (JKЛ 7096175) који гласе:

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
7096177	S01ED01	tamolol, lekvoprolol	DUOTRAV	kapi za oči, rastvor	bočica sa kapaljicom, 1 po 2,5 ml (5mg/ml + 40mg/ml)	Alcon-Coureur N.V., Alcon Consumer S.A.	Belgija, Španija	1.695,80	0,1 ml	67,83	45%	1. Za lečenje glaukoma (H4C) kao drugu ili treću terapijsku opciju. 2. Za lečenje glaukoma (H4C) kod obolelih kod kojih je ranije dijagnozovana bolest i koji se već nalaze na lečenju kao nastavak terapije ovim lekom na osnovu mišljenja oftalmologa.	Lek se upotrebljava u terapiju na osnovu mišljenja oftalmologa
7096175	S01ED01	tamolol, brinzolamid	AZARGA	kapi za oči, suspenzija	bočica sa pipetom, 1 po 5 ml (5 mg/ml + 10 mg/ml)	Alcon-Coureur N.V., Alcon Consumer S.A.	Belgija, Španija	1.179,80	0,2 ml	47,19	20%	1. Za lečenje glaukoma (H4C) kao drugu ili treću terapijsku opciju. 2. Za lečenje glaukoma (H4C) kod obolelih kod kojih je ranije dijagnozovana bolest i koji se već nalaze na lečenju kao nastavak terapije ovim lekom na osnovu mišljenja oftalmologa.	Lek se upotrebljava u terapiju na osnovu mišljenja oftalmologa

Члан 18.

У Листи лекова, у Листи Б, група А, после лека FORTTRANS (JKЛ 3125300) додаје се лек BUDENOFALK (JKЛ 4129930) који гласи:

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
4129930	A07EA06	budesonid	BUDENOFALK	rektalna pena	kontejner pod pritiskom sa ventilkom za doziranje 14 po 1,2g (12mg doza)	Dr. Falk Pharma GmbH	Nemačka	6.696,20	1 doza	478,30	-	(Uključujući 0,05% KSI)	

У Листи лекова, у Листи Б, група А, после лека SALOFALK (JKЛ 5129473) додаје се лек PENTASA (JKЛ 5129132) који гласи:

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
5129132	A07EC02	mesalazin	PENTASA	rektalna supozitorije	bočica 7 po 100 mg (1 g/100 mg)	Ferring-Loebig A.S.	Češka	1.918,00	1,5 g	411,20	-	(Uključujući 0,05% KSI)	

Члан 19.

У Листи лекова, у Листи Б, група В, лек PRADAXA (JKЛ 1069615 и JKЛ 1069613) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група В, после лека XARELTO (JKЛ 1069600) додаје се лек ELIQUIS (JKЛ 1068025 и JKЛ 1068026) који гласи:

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
1068025	B01AF02	apixaban	ELIQUIS	film tablete	blistar 10 po 2,5 mg	Bristol Myers Squibb S.R.L.	Italija	1.975,50	10mg	430,20	-	Prevenција ventrikularne tromboembolije kod pacijenata koji se podvrgavaju elektivnoj hirurškoj zahvatu zamenjujući kiselu	STAC
1068026	B01AF02	apixaban	ELIQUIS	film tablete	blistar 60 po 2,5 mg	Bristol Myers Squibb S.R.L.	Italija	6.453,00	10mg	430,20	-	Prevenција ventrikularne tromboembolije kod pacijenata koji se podvrgavaju elektivnoj hirurškoj zahvatu zamenjujući kiselu	STAC

У Листи лекова, у Листи Б, група В, после лека HAEMONINE 1000 (JKЛ 0066500) додаје се лек BENEFIX (JKЛ 0066110, JKЛ 0066111, JKЛ 0066112 и JKЛ 0066113) који гласи:

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
0066110	B02BD05	nonakog afi	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 250 j 5ml	Wyeth Farma S.A.	Španija	12.356,60	450 x j	22.240,06	-		
0066111	B02BD05	nonakog afi	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 500 j 5ml	Wyeth Farma S.A.	Španija	24.711,20	450 x j	22.240,06	-		
0066112	B02BD05	nonakog afi	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 1000 j 5ml	Wyeth Farma S.A.	Španija	49.422,40	450 x j	22.240,06	-		
0066113	B02BD05	nonakog afi	BENEFIX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica staklena, 1 po 2000 j 5ml	Wyeth Farma S.A.	Španija	98.844,80	450 x j	22.240,06	-		

У Листи лекова, у Листи Б, група В, индикација за лек NOVOSEVEN (JKЛ 0066602) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naзив произвођача leka	Država proizvođioгe leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranoг lica	Indikacija	Napomena
00666C2	B02BC06	eritragol (efeklutim)	NOVOSEVEN	prášek i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i obočica sa rastvaračem i po 1 ml i 1 mg 1 ml	Novo Nordisk A.S.	Danska	74.618,10	2500000 i	3.700,925 00	-	Kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju zadržane na faktore VIII i IX > 5 BU, održano kod pacijenata sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljavanje smanjenog anamnestičkog odgovora na primenu faktora VIII ili IX, te urođen deficit faktora VIII, a na osnovu mišljenja hematologa i interniste ili pedijatra u centrima za lečenje hemofilije.	

Члан 20.

У Листи лекова, у Листи Б, група С, назив произвођача лека и држава произвођиоца лека за лекове EBRANTIL 25 (JKЛ 0103290) и EBRANTIL 50 (JKЛ 0103291) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naзив произвођача leka	Država proizvođioгe leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranoг lica	Indikacija	Napomena
0103290	G02CA06	ibrantol	EBRANTIL 25	rastvor za injekciju i rastvor	ampula 5 po 25 mg/5 ml	Takeda GmbH, Takeda Austria GmbH	Nemačka Austrija	1.011,50	50 mg	404,80	-		STAC
0103291	G02CA06	ibrantol	EBRANTIL 50	rastvor za injekciju i rastvor	ampula 5 po 50 mg/10 ml	Takeda GmbH, Takeda Austria GmbH	Nemačka Austrija	948,00	50 mg	189,60	-		STAC

Члан 21.

У Листи лекова, у Листи Б, група С, DDD и цена лека на велико по DDD за лекове MENOPUR (JKЛ 0044086) и MERIONAL (JKЛ 0044400) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naзив произвођача leka	Država proizvođioгe leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranoг lica	Indikacija	Napomena
0044086	G03GA02	menotropin	MENOPUR	prášek i rastvarač za rastvor za injekciju	10 bočica po 175 i 1 po 10 amp. po 1 ml rastvarača	Ferring GmbH	Nemačka	18.057,00	75 i	1.805,70	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (i polarni, uslovi: posturalno oštećenje); 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BМРQ (N97)	Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044400	G03GA02	menotropin	MERIONAL	prášek i rastvarač za rastvor za injekciju	10 bočica po 175 i 1 po 10 amp. (75 i 1 FSH/75 i 1 LH)	IBSA Institut Biochemie S.A.	Švajcarska	1.805,70	75 i	1.805,70	-	1. Sekundarni hipogonadotropizam (i polarni, uslovi: posturalno oštećenje); 2. Lečenje neplodnosti žene u postupku BМРQ (N97)	Za indikaciju pod tačkom 1. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja endokrinologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou. Za indikaciju pod tačkom 2. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ginekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

У Листи лекова, у Листи Б, група С, после лека PUREGON (JKЛ 0044232) додају се лекови OVITRELLE (JKЛ 0044270), ELONVA (JKЛ 0044405) и PERGOVERIS (JKЛ 0044256) који гласе:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naзив произвођача leka	Država proizvođioгe leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranoг lica	Indikacija	Napomena
0044270	G03GA03	homogonadotropin alfa	OVITRELLE	rastvor za injekciju u razmuntanom injekcionom ampulu	napunjen injekcionim ampulom po 0,5 ml (0,25 mg/0,5 ml)	Merck Serono S.P.A.	Italija	2.924,50	0,25 mg	2.924,50	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BМРQ (N97)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja i nekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044405	G03GA09	huroliotropin alfa	ELONVA	rastvor za injekciju u razmuntanom injekcionom ampulu	napunjen injekcionim ampulom po 150 mcg/0,5 ml	N.V. Organon	Holandija	53.061,70	0,15 mg	53.061,70	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BМРQ (N97)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja i nekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044406	G03GA09	huroliotropin alfa	ELONVA	rastvor za injekciju u razmuntanom injekcionom ampulu	napunjen injekcionim ampulom po 100 mcg/0,5 ml	N.V. Organon	Holandija	48.515,70	0,15 mg	72.773,55	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BМРQ (N97)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja i nekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044256	G03GA30	foliotropin alfa, lyotropin alfa	PERGOVERIS	bočica sa praškom i obočica sa rastvaračem i prášek i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica sa praškom i obočica sa rastvaračem i po 1 ml (150 i 150 i 75 i 1 ml)	Merck Serono S.A., Merck Serono S.P.A.	Švajcarska, Italija	6.279,90	1 ml	6.279,90	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BМРQ (N97)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja i nekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

Члан 22.

У Листи лекова, у Листи Б, група Н, после лека SOMATULINE AUTOGEL (JKЛ 0049233) додају се лекови ORGALUTRAN (JKЛ 0049220) и CETROTIDE (JKЛ 0044260) који гласе:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naзив произвођача leka	Država proizvođioгe leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranoг lica	Indikacija	Napomena
0049220	H01CC01	ganirelix	ORGALUTRAN	rastvor za injekciju u razmuntanom injekcionom ampulu	napunjen injekcionim ampulom po 0,5 ml (0,25 mg/0,5 ml)	Organon Ireland Limited	Irskija	3.985,40	0,25 mg	3.985,40	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BМРQ (N97)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja i nekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.
0044260	H01CC02	setrotexis	CETROTIDE	prášek i rastvarač za rastvor za injekciju	bočica i napunjen injekcionim ampulom po 1 ml (0,25 mg/ml)	Aeterna Zenaris GmbH, Merck KGaA	Nemačka	3.958,50	0,25 mg	3.958,50	-	Lečenje neplodnosti žene u postupku BМРQ (N97)	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja i nekologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou.

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека AMPICILLIN 1000 mg (ЈКЛ 0021940) додаје се лек PAN-PENIU G SODIUM (ЈКЛ 0020017) који гласи:

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
0020017	J01CE01	benzilpenicilin	PAN-PENIU G SODIUM	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 50 cc 0.5g i 1.000.000 g	Panpharma	Francuska	3.614,10	3,6 g	457,69	-		

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, паковање и јаčina лека за лек MEDOCLAV (ЈКЛ 0021650) мења се и гласи:

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
0021650	J01CR02	amoksicilin klavulanska kiselina	MEDOCLAV	prašak za rastvor za injekciju i infuziju	bočica staklena, 5 po 1,2 g (1000 mg+200 mg)	Medocem d Ltd	Kipar	944,00	3 g	566,40	-		STAC

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, назив произвођача лека и држава произвођача лека за лек CEFAZOLIN PHARMANOVA (ЈКЛ 0321854) мења се и гласи:

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
0321854	J01DB04	cefazolin	CEFAZOLIN PHARMANOVA	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC "Borshchahivskiy GPP"	Ukrajina	520,70	3 g	312,42	-		

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, лек 3CEF (ЈКЛ 0321885) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, назив произвођача лека и држава произвођача лека за лек CEFTRIAXSON PHARMANOVA (ЈКЛ 0321989) мења се и гласи:

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
0321989	J01DD04	ceftriaxon	CEFTRIAXSON PHARMANOVA	prašak za rastvor za injekciju i infuziju	bočica staklena, 5 po 1 g	PJSC SIC "Borshchahivskiy GPP"	Ukrajina	586,50	2 g	293,60	-		STAC **

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека TIENAM I.V. (ЈКЛ 0020506) додаје се лек MIPECID (ЈКЛ 0020507) који гласи:

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
0020507	J01DH51	m-pivolen, cistazilata	MIPECID	prašak za rastvor za infuziju	bočica staklena, 10 po 1g (300 mg + 500 mg)	Pharmaswiss d.o.o	Republika Srbija	5.200,90	2 g	2.600,36	-		**

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по DDD за лек GENTAMICIN (ЈКЛ 0024552, ЈКЛ 0024553, ЈКЛ 0024420 и ЈКЛ 0024421) мења се и гласи:

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
0024552	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (60 mg/2 ml)	Galerika a.d	Republika Srbija	401,30	0,24 g	120,39	-		
0024553	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Galerika a.d.	Republika Srbija	602,00	0,24 g	120,40	-		
0024420	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (40 mg/2 ml)	Zdravlje a.d	Republika Srbija	146,60	0,24 g	87,96	-		
0024421	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (60 mg/2 ml)	Zdravlje a.d	Republika Srbija	401,30	0,24 g	120,39	-		

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, лек GENTAMICIN (ЈКЛ 0024422) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по DDD за лек GENTAMICIN (ЈКЛ 0024580 и ЈКЛ 0024582) мења се и гласи:

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
0024580	J01GB03	gentamicin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2 ml (50 mg/2 ml)	Hemofarm a.d	Republika Srbija	401,30	0,24 g	120,39	-		

0024682	J01GB03	gentamycin	GENTAMICIN	rastvor za injekciju	10 po 2 ml (120 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	602.00	0.24g	120.40	-		
---------	---------	------------	------------	----------------------	--------------------------	---------------	------------------	--------	-------	--------	---	--	--

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека GENTAMICIN (ЈКЛ 0024605) додаје се лек GENTAMICIN KRKA (ЈКЛ 0024333, ЈКЛ 0024332 и ЈКЛ 0024331) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0024333	J01GB03	gentamycin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 1ml (40mg/ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	148.60	0.24g	87.96	-		
0024332	J01GB03	gentamycin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 2ml (80mg/2ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	401.30	0.24g	120.39	-		
0024331	J01GB03	gentamycin	GENTAMICIN KRKA	rastvor za injekciju	ampula, 10 po 1.5 ml (120mg/1.5ml)	Krka, Tovarna zdravil, d.d.	Slovenija	602.00	0.24g	120.40	-		

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по ДДД за лек ELFONIS (ЈКЛ 0329501) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0329501	J01MA14	moksifloksacin	ELFONIS	rastvor za infuziju	boca, 1 po 250ml (400mg/250ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	1.062.20	0.4g	1.062.20	-		STAC

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека ELFONIS (ЈКЛ 0329501) додаје се лек MOKSIFLOKSACIN PHARMAS (ЈКЛ 0329502) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0329502	J01MA14	moksifloksacin	MOKSIFLOKSACIN PHARMAS	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 250 ml (400mg/250ml)	Pharmalinen S.A.	Grcika	1.062.20	0.4 g	1.062.20	-		STAC

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, цена лека на велико за паковање и цена лека на велико по ДДД за лек ZENIX (ЈКЛ 1029050, ЈКЛ 0029060 и ЈКЛ 0029061) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1029050	J01XX08	neolid	ZENIX	film tableta	bister, 10 po 600 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	25,271.70	1.2 g	5.654.34	-		**
0029060	J01XX08	neolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 100 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	947.50	1.2 g	5.685.00	-		**
0029061	J01XX08	neolid	ZENIX	rastvor za infuziju	boca staklena, 1 po 300 ml (2 mg/ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	2.642.60	1.2 g	5.685.20	-		**

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека ZENIX (ЈКЛ 0029061) додају се лекови ZYVOX (ЈКЛ 1029052 и ЈКЛ 0029063) и ANOZILAD (ЈКЛ 0029058) који гласе:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1029052	J01XX08	neolid	ZYVOX	film tableta	bister, 10 po 600 mg	Neofarma, INC.	Portoriko	26,271.70	1.2 g	5.654.34	-		**
0029063	J01XX08	neolid	ZYVOX	rastvor za infuziju	kesa, 10 po 300ml (2mg/ml)	Fresenius Kabi Norge AS	Norveška	26,425.80	1.2 g	5.685.12	-		**
0029058	J01XX08	neolid	ANOZILAD	rastvor za infuziju	kesa, 1 po 300ml (2mg/ml)	Pharmadox Healthcare LTD, Pharmalein S.A.	Malta, Grcika	2.642.60	1.2 g	5.685.20	-		**

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, назив произвођача лека и држава произвођаче лека за лек VORAMOL (ЈКЛ 1327551 и ЈКЛ 1327552) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
1327551	J02AC03	voriconazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 50 mg	Anogen Pharma d.o.o. Pharmathen S.A. Pharmathen International SA	Republika Srbija Grčka	8 589 00	0,4 g	4 902 00	-		STAC. Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite
1327552	J02AC03	voriconazol	VORAMOL	film tableta	blister, 14 po 200 mg	Anogen Pharma d.o.o. Pharmathen S.A. Pharmathen International SA	Republika Srbija Grčka	36 432 80	0,4 g	5 060 40	-		STAC. Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека CANCIDAS (ЈКЛ 0327561) додаје се лек MYCAMINE (ЈКЛ 0327562 и ЈКЛ 0327563) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0327562	J02AX05	m. kalung n. natrijum	MYCAMINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica stavljena, 1 po 50mg	Astellas Ireland Co. LTD	Irska	22 800 40	0,1g	45 600 80	-	Lečenje i profilaksa kandidijaza	** Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
0327563	J02AX05	m. kalung n. natrijum	MYCAMINE	prašak za rastvor za infuziju	bočica stavljena, 1 po 100mg	Astellas Ireland Co. LTD	Irska	43 610 60	0,1g	~3 810 60	-	Lečenje i profilaksa kandidijaza	** Samo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, лек TETAGAM P (ЈКЛ 0013187) брише се

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, после лека SYNAGIS (ЈКЛ 0013285) додаје се лек SYNAGIS (ЈКЛ 0013289 и ЈКЛ 0013288) који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0013280	J08BB16	palivizumab	SYN+GIS	rastvor za injekciju	bočica stavljena, 1 po 0,5 ml (100mg/ml)	Actavis S.R.L.	Italija	61 339 90	-	-	-	Preventivna zaštita i lečenje dječjih dječjih puleva koja zahleba u hopta, zaku i koje izaziva respiratorni sindrom, ali virus (RSV) kod dece sa visokim rizikom od nastanka RSV bolesti, deca rođena u 30. nedelji ili ranije, koja imaju manje od 6 meseci na početku RSV sezone, deca mlađa od 2 godine u kojima je u poslednjih 6 meseci bila neophodna terapija bronhopulmonarna ne disanje; deca mlađa od 2 godine sa hemod natsko značajnim kongenitalnim srčanim oštećenjem	STAC. Lek se koristi u terapiji na osnovu mišljenja tri lekara specijalista odgovarajuće grane medicinske uz potpis načelnika i direktora klinike
0013288	J08BB16	palivizumab	SYN+GIS	rastvor za injekciju	bočica stavljena, 1 po 1 ml (100mg/ml)	Actavis S.R.L.	Italija	100 805 30	-	-	-	Preventivna zaštita i lečenje dječjih dječjih puleva koja zahleba u hopta, zaku i koje izaziva respiratorni sindrom, ali virus (RSV) kod dece sa visokim rizikom od nastanka RSV bolesti, deca rođena u 30. nedelji ili ranije, koja imaju manje od 6 meseci na početku RSV sezone, deca mlađa od 2 godine u kojima je u poslednjih 6 meseci bila neophodna terapija bronhopulmonarna ne disanje; deca mlađa od 2 godine sa hemod natsko značajnim kongenitalnim srčanim oštećenjem	STAC. Lek se koristi u terapiji na osnovu mišljenja tri lekara specijalista odgovarajuće grane medicinske uz potpis načelnika i direktora klinike

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, INN за лек INFLUVAC (ЈКЛ 0011934 и ЈКЛ 0011933) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0011934	J07BB02	vakc na protiv gripa (površni vakciji) antigeni inaktivirani	INFLUVAC	suspenzija za injekciju u napunjenom injektoru	15mg doz + 15 mg doz + 15mg doz	Abbot Biologicals B.V.	Holandija	419 30	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije
0011933	J07BB02	vakc na protiv gripa (površni vakciji) antigeni inaktivirani	INFLUVAC	suspenzija za injekciju u napunjenom injektoru	10 po 0,5 ml (15mg doz + 15 mg doz + 15mg doz)	Abbot Biologicals B.V.	Holandija	4 194 30	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije

У Листи лекова, у Листи Б, група Ј, pakovanje i jačina leka za лек PRIORIX (ЈКЛ 0011909) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0011909	J07BD02	vakc na protiv malih boginja, ovratnika i znožica (ovratnik, ali virusi morbilli rubelle i parvovirusi)	PRIORIX	prašak za rastvor za injekciju	bočica stavljena, 10 po 0,5 ml (10 exp3 CC D50 0,5 ml + 10 exp3 CC D50 0,5 ml + 10 exp3 CC D50 0,5 ml)	GSK-Serthine B. Jorgensen SA	Belgija	103 400 00	-	-	-		Prema programu obavezne imunizacije

Члан 24.

У Листи лекова, у Листи Б, група L, лек FLUDARA : (ЈКЛ 0034020) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група L, назив произвођача лека и држава произвођаче за лек GEMCITABINE : (ЈКЛ 0034000 и ЈКЛ 0034001) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno 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
0034000	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABINE	ko koncentrat za rastvor za infuziju	bočica 1 po 203 ml (38 mg/ml)	Hospira UK Limited, Hospira Enterprises B.V.	Velika Britanija, Holandija	2.523,70	-	-	-	1. Njemikrocelularni karcinom: pluća, klinički stadijum I i II IV, bez simptomatskih CNS metastaza. PS 0 ili 1. 2. Urološki karcinom (TCG): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III ili IV); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatske bolesti, posle prethodne primene antitumorske terapije; ili karcinom tabina. PS 0 ili 1 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovata neresektabilna ili metastatska bolest. PS 0 ili 1.	STAC. Za neoadjuvantnu terapiju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara s'edećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije; - Klinika za pulmologiju, KC Srbije; - KBC Bežanjska Kosa. - Institut za plućne bolesti Vojvodine; - Klinika za plućne bolesti, Knez seko KC N S - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija. Za neoadjuvantnu terapiju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara s'edećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije; - Klinika za urologiju KC Srbije; - KBC Bežanjska Kosa. - Institut za onkologiju Vojvodine; - Klinika za onkologiju KC N S; - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija. Za neoadjuvantnu terapiju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara s'edećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije; - KBC Bežanjska Kosa. - Institut za onkologiju Vojvodine; - Klinika za onkologiju KC N S; - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija. Za neoadjuvantnu terapiju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara s'edećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije; - Klinika za ginekologiju i radiologiju KC Srbije; - KBC Bežanjska Kosa. - Institut za onkologiju Vojvodine; - Klinika za onkologiju KC N S; - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije, u zdravstvenim ustanovama koje obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom oteracijom neovisno o mestu prebivališta osiguranog lica.
0034001	L01BC05	gemcitabin	GEMCITABINE	ko koncentrat za rastvor za infuziju	bočica 1 po 5,3 ml (38 mg/ml)	Hospira UK Limited, Hospira Enterprises B.V.	Velika Britanija, Holandija	533,60	-	-	-	1. Njemikrocelularni karcinom: pluća, klinički stadijum I i II IV, bez simptomatskih CNS metastaza. PS 0 ili 1. 2. Urološki karcinom (TCG): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinički stadijum III ili IV); b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinički stadijum IV), PS 0 ili 1; 3. Karcinom dojke, metastatske bolesti, posle prethodne primene antitumorske terapije; ili karcinom tabina. PS 0 ili 1 4. Adenokarcinom pankreasa, prva linija hemioterapije, uznapredovata neresektabilna ili metastatska bolest. PS 0 ili 1.	STAC. Za neoadjuvantnu terapiju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara s'edećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije; - Klinika za pulmologiju, KC Srbije; - KBC Bežanjska Kosa. - Institut za plućne bolesti Vojvodine; - Klinika za plućne bolesti, Knez seko KC N S - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija. Za neoadjuvantnu terapiju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara s'edećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije; - Klinika za urologiju KC Srbije; - KBC Bežanjska Kosa. - Institut za onkologiju Vojvodine; - Klinika za onkologiju KC N S; - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija. Za neoadjuvantnu terapiju pod tačkom 3. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara s'edećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije; - KBC Bežanjska Kosa. - Institut za onkologiju Vojvodine; - Klinika za onkologiju KC N S; - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija. Za neoadjuvantnu terapiju pod tačkom 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara s'edećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije; - Klinika za ginekologiju i radiologiju KC Srbije; - KBC Bežanjska Kosa. - Institut za onkologiju Vojvodine; - Klinika za onkologiju KC N S; - KC Kragujevac; - Vojnomedicinska akademija. Nastavak terapije, u zdravstvenim ustanovama koje obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom oteracijom neovisno o mestu prebivališta osiguranog lica.

У Листи лекова, у Листи Б, група L, лек GITRABIN : (ЈКЛ 0034217, ЈКЛ 0034218, ЈКЛ 0034219 и ЈКЛ 0034430) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група L, АТЦ за лек GEMCITABIN EBEWE ◊ (JKЛ 0034431 и JKЛ 0034429) мења се и гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DD	Cena leka na veliko po DD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0034431	L01BC05	Gemcitabine	GEMCITABIN EBEWE ◊		koncentrat za rastvor za infuziju sledeća bočica, 1 po 25ml (50mg/ml)	EBEWE Pharma Ges.M.B.H.NFG KG	Austrija	2.523,70	-	-	-	1. Nemikroceliarni karcinom prsne kline stadijum III i IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1. 2. Urozejalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinečasti stadijum II-III) b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinečasti stadijum IV), PS 0 ili 1 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksanu ili kapecitabina, PS 0 ili 1. 4. Adenokarcinom pankreasa: prva linija terapije uznapredovale neresektabilne i metastatske bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1, lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju, Srebe,; - Klinika za pulmologiju, KC Srbije; - KBC Bežanijska Kosa; - Institut za plućne bolesti Vojvodine; - Klinika za plućne bolesti, Knez seč, KC Niš; - KC Kragujevac; - Vc, medicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2, lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju, Srebe,; - Klinika za pulmologiju, KC Srbije; - KBC Bežanijska Kosa; - Institut za onkologiju Vojvodine; - Klinika za onkologiju KC Niš; - KC Kragujevac; - Vc, medicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3, lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju, Srebe,; - KBC Bežanijska Kosa; - Institut za onkologiju Vojvodine; - Klinika za onkologiju KC Niš; - KC Kragujevac; - Vc, medicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4, lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju, Srebe,; - Klinika za gastroenterologiju, KC Srbije; - KBC Bežanijska Kosa; - Institut za onkologiju Vojvodine; - Klinika za onkologiju KC Niš; - KC Kragujevac; - Vc, medicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prethodno osiguranog lica.
0034429	L01BC05	Gemcitabine	GEMCITABIN EBEWE ◊		koncentrat za rastvor za infuziju sledeća bočica, 1 po 50ml (50mg/ml)	EBEWE Pharma Ges.M.B.H.NFG KG	Austrija	7.667,30	-	-	-	1. Nemikroceliarni karcinom prsne kline stadijum III i IV, bez simptomatskih CNS metastaza, PS 0 ili 1. 2. Urozejalni karcinom (TCC): a) neoadjuvantna terapija kod lokalno uznapredovale bolesti (klinečasti stadijum II-III) b) sistemska terapija u metastatskoj bolesti (klinečasti stadijum IV), PS 0 ili 1 3. Karcinom dojke, metastatska bolest, posle prethodne primene antraciklina i/ili taksanu ili kapecitabina, PS 0 ili 1. 4. Adenokarcinom pankreasa: prva linija terapije uznapredovale neresektabilne i metastatske bolesti, PS 0 ili 1.	STAC: Za indikaciju pod tačkom 1, lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju, Srebe,; - Klinika za pulmologiju, KC Srbije; - KBC Bežanijska Kosa; - Institut za plućne bolesti Vojvodine; - Klinika za plućne bolesti, Knez seč, KC Niš; - KC Kragujevac; - Vc, medicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 2, lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju, Srebe,; - Klinika za pulmologiju, KC Srbije; - KBC Bežanijska Kosa; - Institut za onkologiju Vojvodine; - Klinika za onkologiju KC Niš; - KC Kragujevac; - Vc, medicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 3, lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju, Srebe,; - KBC Bežanijska Kosa; - Institut za onkologiju Vojvodine; - Klinika za onkologiju KC Niš; - KC Kragujevac; - Vc, medicinska akademija; Za indikaciju pod tačkom 4, lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju, Srebe,; - Klinika za gastroenterologiju, KC Srbije; - KBC Bežanijska Kosa; - Institut za onkologiju Vojvodine; - Klinika za onkologiju KC Niš; - KC Kragujevac; - Vc, medicinska akademija; Nastavak terapije u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou u mestu prethodno osiguranog lica.

У Листи лекова, у Листи Б, група L, лек SINDAXEL ◊ (JKЛ 1039859) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група L, лек DOCETAXEL ◊ (JKЛ 0039310 и JKЛ 0039311) брише се.

У Листи лекова, у Листи Б, група L, индикација и напомена за лек ZOLADEX LA (JKЛ 0037071) мења се и гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DD	Cena leka na veliko po DD	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0037071	L02AE03	Zoledronic acid	ZOLADEX LA	implant	napunjen injekcionim šprinc 1 po 10,8 mg	AstraZeneca UK Limited	Velika Britanija	32.947,70	0 129 mg	393,54	-	1. Karcinom prostate, lokalno uznapredovao, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 meseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1 (C61); 2. Karcinom prostate, metastatski, PS 0-2 (C61); 3. Karcinom prostate, lokalno uznapredovao (PS 0-1), sa visokim rizikom (PSA > 20, Gleasonov skor > 8); uz radioterapiju, u trajanju od 12 meseci.	STAC : Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara - urologa zdravstvene ustanove koje obavljaju zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.

Члан 25.

У Листи лекова, у Листи Б, група М, после лека AFLAMIL (ЈКЛ 1162555) додаје се лек XEFO RAPID (ЈКЛ 1161263) који гласи:

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
1161263	N01AC05	loroxacin	XEFO RAPID	film tableta	tableta, 20 po 6 mg	Takeda GmbH	Nemačka	<18.00	12 mg	31.35	-		

Члан 26.

У Листи лекова, у Листи Б, група N, после лека PROPOFOL LIPURO 1% (ЈКЛ 0080430) додаје се лек PROPOFOL LIPURO 2% (ЈКЛ 0080433) који гласи:

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
0080433	N01AX10	propofol	PROPOFOL LIPURO 2%	otkazati za injekciju	boca staklena, 10 po 50 ml (20mg/ml)	B. Braun Melching AG	Nemačka	11.037.70	-	-	-		STAC

У Листи лекова, у Листи Б, група N, цена лека на veliko за pakovanje и цена лека на veliko по DDD за лек PHENOBARBITON Natrium (ЈКЛ 0084520) мења се и гласи:

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	Predlog indikacije
0084520	N03AA02	fenobarbital	PHENOBARBITON Natrium	tableta	tableta, 120mg	Hemofarm d.d.	Republika Srbija	1.435.30	0.1 g	139.48	-		

Члан 27.

У Листи лекова, у Листи Б, група R, после лека CUROSURF (ЈКЛ 0119150) додаје се лек ALVEOFAC (ЈКЛ 0119157 и ЈКЛ 0119158) који гласи:

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
0119157	R07AA02	fosfiprida	ALVEOFAC	tableta	tableta, 120mg	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	25.068.30	160 mg	74.276.44	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara nezarobljenika i pevalira uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.
0119158	R07AA02	fosfiprida	ALVEOFAC	tableta	tableta, 120mg	Lyomark Pharma GmbH	Nemačka	49.385.80	160 mg	73.164.15	-		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara nezarobljenika i pevalira uz overu načelnika i direktora zdravstvene ustanove.

Члан 28.

У Листи лекова, у Листи Б, група V, после лека VISIPARQUE (ЈКЛ 0199464) додају се лекови IOMERON 300 (ЈКЛ 0199474, ЈКЛ 0199477, ЈКЛ 0199479 и ЈКЛ 0199478), IOMERON 350 (ЈКЛ 0199469, ЈКЛ 0199471, ЈКЛ 0199473 и ЈКЛ 0199472) и IOMERON 400 (ЈКЛ 0199465, ЈКЛ 0199466, ЈКЛ 0199467 и ЈКЛ 0199468) који гласе:

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
0199474	V08AB10	iomeron	IOMERON 300	tableta	tableta, 1 po 50 ml (300mg/ml)	Palheci Italia S.p.A.	Italija	1.450.00	-	-	-		STAC
0199477	V08AB10	iomeron	IOMERON 300	tableta	tableta, 1 po 100 ml (300mg/ml)	Palheci Italia S.p.A.	Italija	2.900.00	-	-	-		STAC
0199479	V08AB10	iomeron	IOMERON 300	tableta	tableta, 1 po 200 ml (300mg/ml)	Palheci Italia S.p.A.	Italija	5.400.00	-	-	-		STAC
0199478	V08AB10	iomeron	IOMERON 300	tableta	tableta, 1 po 500 ml (300mg/ml)	Palheci Italia S.p.A.	Italija	13.500.00	-	-	-		STAC
0199469	V08AB10	iomeron	IOMERON 350	tableta	tableta, 1 po 50 ml (350mg/ml)	Palheci Italia S.p.A.	Italija	1.560.00	-	-	-		STAC
0199471	V08AB10	iomeron	IOMERON 350	tableta	tableta, 1 po 100 ml (350mg/ml)	Palheci Italia S.p.A.	Italija	3.100.00	-	-	-		STAC
0199473	V08AB10	iomeron	IOMERON 350	tableta	tableta, 1 po 200 ml (350mg/ml)	Palheci Italia S.p.A.	Italija	6.000.00	-	-	-		STAC
0199472	V08AB10	iomeron	IOMERON 350	tableta	tableta, 1 po 500 ml (350mg/ml)	Palheci Italia S.p.A.	Italija	15.500.00	-	-	-		STAC

0199465	V06AB10	inj. epokol	IOMERON 400	rasvjet. za injekciju	bocica staklena 1 po 50 ml (400mg I.mL)	Partheon Italia S.p.A	Italija	2.100,00	-	-	-		STAC
0199466	V06AB10	inj. epokol	IOMERON 400	rasvjet. za injekciju	bocica staklena 1 po 100 ml (400 mg I.mL)	Partheon Italia S.p.A	Italija	4.100,00	-	-	-		STAC
0199468	V06AB10	inj. epokol	IOMERON 400	rasvjet. za injekciju	bocica staklena 1 po 200 ml (400mg I.mL)	Partheon Italia S.p.A	Italija	6.200,00	-	-	-		STAC
0199467	V06AB10	inj. epokol	IOMERON 400	rasvjet. za injekciju	bocica staklena 1 po 500 ml (400 mg I.mL)	Partheon Italia S.p.A	Italija	20.000,00	-	-	-		STAC

У Листи лекова, у Листи Б, група V, после лека DOTAREM (JKЛ 0199478) додају се лекови OMNISCAN (JKЛ 0199422) и MULTIHANCE (JKЛ 0199491, JKЛ 0199490 и JKЛ 0199492) који гласе:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0199422	V08CA03	gadobenski kiseli	gadobenski kiseli	rasvjet. za injekciju	0,5 mmol/ml (287mg/ml) boca 10 po 20 ml	GE Healthcare Ireland GE Healthcare AS	Italija, Norveška	23.687,50	-	-	-		STAC
0199491	V08CA06	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rasvjet. za injekciju	bocica staklena 1 po 10 ml (529 mg/ml)	Partheon Italia S.p.A	Italija	3.200,00	-	-	-		STAC
0199490	V08CA06	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rasvjet. za injekciju	bocica staklena 1 po 15 ml (529 mg/ml)	Partheon Italia S.p.A	Italija	4.800,00	-	-	-		STAC
0199492	V08CA06	gadobenska kiselina	MULTIHANCE	rasvjet. za injekciju	bocica staklena 1 po 20 ml (529 mg/ml)	Partheon Italia S.p.A	Italija	6.267,40	-	-	-		STAC

Члан 29.

У Листи лекова, у Листи Ц, група В, после лека EORALYS (JKЛ 0069228) додаје се лек EFORATIO (JKЛ 0069160, JKЛ 0069161, JKЛ 0069162 и JKЛ 0069163) који гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0069160	B03XA01	eporin leka	EPORATIO	rasvjet. za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjen injekcijski špric, 6 po 0,5ml (2000,1-0,5ml)	Merck Biolec GmbH	Nemačka	7.065,20	1000 j	590,43	-	Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijagnoza samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljne vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depozit gročda, sa kratki infekcije i zapaljenska stanja i obozbediti dobru do, aliz razost bolesni ka	
0069161	B03XA01	eporin leka	EPORATIO	rasvjet. za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjen injekcijski špric, 6 po 0,5ml (2000,1-0,5ml)	Merck Biolec GmbH	Nemačka	7.065,20	1000 j	590,43	-	Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijagnoza samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljne vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depozit gročda, sa kratki infekcije i zapaljenska stanja i obozbediti dobru do, aliz razost bolesni ka	
0069162	B03XA01	eporin leka	EPORATIO	rasvjet. za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjen injekcijski špric, 6 po 0,5ml (2000,1-0,5ml)	Merck Biolec GmbH	Nemačka	22.044,30	1000 j	734,51	-	Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijagnoza samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljne vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depozit gročda, sa kratki infekcije i zapaljenska stanja i obozbediti dobru do, aliz razost bolesni ka	
0069163	B03XA01	eporin leka	EPORATIO	rasvjet. za injekciju u napunjenom injekcijskom špricu	napunjen injekcijski špric, 6 po 0,5ml (2000,1-0,5ml)	Merck Biolec GmbH	Nemačka	22.044,30	1000 j	734,51	-	Primjenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijagnoza samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljne vrednosti hemoglobina 110 g/l - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depozit gročda, sa kratki infekcije i zapaljenska stanja i obozbediti dobru do, aliz razost bolesni ka	

Члан 30.

У Листи лекова, у Листи Ц, група L, назив произвођача лека и држава произвођаче лека за лек RIBOMUSTIN (JKЛ 0031002 и JKЛ 0031003) мења се и гласи:

JKЛ	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDO	Cena leka na veliko po DDO	Participacija osiguranog lica	Indikacija	Napomena
0031002	L01AA09	ribendazolin	RIBOMUSTIN	preparat za koncentrat za rastvaranje u otopini	bocica staklena 5 po 25 mg	Tammler Werke GmbH Haupt Pharma Wolfrauthausen GmbH	Nemačka, Nemačka	25.245,50	-	-	-	Prva linija u lečenju hronične infestacije kukcima (B i G) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fudrikomom je odgovarajuća	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara sledenim zdravstvenih uslova - Klinika za hematologiju KC Srbije, - KBC Beograd Jaka Kosa - Klinika za hematologiju KC Vojvodine, - Klinika za hematologiju i kliniku imunologiju KC Niš, - KC Kragujevac, - Vojvodnja zdravstvena akademija

0031003	L01AA09	bendamustin	PRIBOMUSTIN	prafak za injeckiju za rastvor za infuziju	bočica staklena, 5 po 100 mg	Tettnamer Werke GmbH Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH	Nemačka, Nemačka	99.805,50	-	-	-	Puna linija u ležaju u bronhialne limfoidne leukemije (B i nel stadijum B i C); kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fudarabinom nije odgovarajuća.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja In lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Klinika za hematologiju KC Srbije - KBC Bežanijska Kosa - Klinika za hematologiju KC Vojvodine - Klinika za hematologiju i infektivnu patologiju KC Niš - KC Kragujevac - Vojnomedicinska akademija
---------	---------	-------------	-------------	--	---------------------------------	---	---------------------	-----------	---	---	---	---	---

U Listi lekova, u Listi C, grupa L, posle leka HERCEPTIN (JKL 0039345) dodaje se lek HERCEPTIN (JKL 0039346) koji glasi:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jedinica leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguravajućeg fonda	Indikacija	Napomena
0039346	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN	prafak za injeckiju	bočica staklena, 1 po 5 ml (600mg Sirt)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	160.276,50	-	-	-	Karcinom dojke, HER2 prekomerna ekspresija (IHC 3+ ili CISH+) u adjuvantnoj hemioterapiji - kao nastavak adjuvantne hemioterapije antiproliferativnog monoterapija - u kombinaciji sa folisanim do ukupno 12 meseci kod pacijenata sa pozitivnim pacijenata sa tumorom većim od 10 mm u slučaju postojanja pozitivnog odgovora na antiproliferativnu terapiju u kombinaciji sa metastatska bolest, PS 0 ili 1, puna linija u postantiproliferativnoj terapiji u kombinaciji sa lekastronom, 6 do 8 ciklusa, a potom u odsustvu odgovora, bolesti, nastavak samo Herceptinom do progresije bolesti, u slučaju uspešnog odgovora na terapiju Herceptinom u kombinaciji sa lekastronom i erlotinibom, a nakon prethodne selektivne primene antiproliferativne terapije. Kod ove grupe nastavlja se primena Herceptina u adjuvantnom tretmanu nakon operacije, do ukupno godinu dana, računajući i primenu Herceptina u neodgovarajućem pristupu.	STAC, Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja In lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije - KBC Bežanijska Kosa - Institut za onkologiju i Vajvodine - Klinika za onkologiju KC Niš - KC Kragujevac - Vojnomedicinska akademija u zvešće stručnjaka iz oblasti karcinoma dojke sa instituta za onkologiju i radiologiju Srbije i KBC Bežanijska Kosa

U Listi lekova, u Listi C, grupa L, posle leka AVASTIN (JKL 0039400) dodaje se lek VECTIBIX (JKL 0039505) koji glasi:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jedinica leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguravajućeg fonda	Indikacija	Napomena
0039505	L01XC06	panitumumab	VECTIBIX	prafak za injeckiju	bočica staklena, 1 po 5 ml (200mg/ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	43.147,70	-	-	-	Karcinom kolorektalnog i metastatska bolest, puna hemioterapija u lezije oksipitalne i neokleane i skitovo za pacijenata sa tumorima koji sadrže metastatski kolorektalni gen, PS 0 ili 1, kao monoterapija ili u kombinaciji sa irinotecanom.	STAC, Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja In lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije - Klinika za gastroenterologiju KC Srbije - KBC Bežanijska Kosa - Institut za onkologiju i Vajvodine - KC Niš - KC Kragujevac - Vojnomedicinska akademija

U Listi lekova, u Listi C, grupa L, indikacija za lek TARCEVA (JKL 1039402, JKL 1039403 i JKL 1039404) menja se i glasi:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jedinica leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguravajućeg fonda	Indikacija	Napomena
1039402	L01XC03	erlotinib	TARCEVA	4 in tableta	blister, 30 po 25 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd, Roche S.P.A.	Švajcarska, Italija	47.149,70	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemske terapije kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna tolerancija; 2. Nesimptomatski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju u složenim receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TKI), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO a na osnovu mišljenja In lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije - Klinika za pulmologiju KC Srbije - Institut za pulmone bolesti Vajvodine - Klinika za plućne bolesti "Knez Miloš" KC Niš - KBC Bežanijska Kosa - Vojnomedicinska akademija
1039403	L01XC03	erlotinib	TARCEVA	4 in tableta	blister, 30 po 100 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd, Roche S.P.A.	Švajcarska, Italija	162.860,90	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemske terapije kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna tolerancija; 2. Nesimptomatski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju u složenim receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TKI), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO a na osnovu mišljenja In lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije - Klinika za pulmologiju KC Srbije - Institut za pulmone bolesti Vajvodine - Klinika za plućne bolesti "Knez Miloš" KC Niš - KBC Bežanijska Kosa - Vojnomedicinska akademija
1039404	L01XC03	erlotinib	TARCEVA	4 in tableta	blister, 30 po 150 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd, Roche S.P.A.	Švajcarska, Italija	196.130,60	-	-	-	1. Adenokarcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u drugoj liniji sistemske terapije kod bolesnika sa PS 0 ili 1, kod kojih je u prethodnom lečenju registrovana značajna tolerancija; 2. Nesimptomatski karcinom pluća u stadijumu IIIb i IV u prvoj liniji lečenja kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju u složenim receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TKI), PS 0 ili 1.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO a na osnovu mišljenja In lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije - Klinika za pulmologiju KC Srbije - Institut za pulmone bolesti Vajvodine - Klinika za plućne bolesti "Knez Miloš" KC Niš - KBC Bežanijska Kosa - Vojnomedicinska akademija

U Listi lekova, u Listi C, grupa L, posle leka TASIGNA (JKL 1039710) dodaju se lekovi VOTRIENT (JKL 1039252 i JKL 1039263) i GIOTRIF (JKL 1039276, JKL 1039277, JKL 1039278 i JKL 1039279) koji glase:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jedinica leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguravajućeg fonda	Indikacija	Napomena
1039252	L01XE11	regorafenib	VOTRIENT	4 in tableta	bočica 30 po 200mg	Gilead Wellcome S.A., Gilead Operations	Španija, Velika Britanija	74.522,10	-	-	-	Lokalno odnaki u metastatski karcinom bubrega koji je (poslednjeg pakovanja), kod kojih na dobru ili intermedijarnu prognozu sa PS 0 ili 1 u prvoj liniji sistemske terapije.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO a na osnovu mišljenja In lekara sledećih zdravstvenih ustanova: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije - Klinika za onkologiju KC Niš - Institut za onkologiju i Vajvodine - Klinika za onkologiju KC Niš - Vojnomedicinska akademija

1039263	L01XE11	pažnja	VOTRIENT	film tableta	bočica, 60 po 400mg	Gilox-Welcoming S.A., Glaxo Wellcome GmbH	Španja, Velika Britanija	298.088,20	-	-	-	Lojalno otkriva: 1) metastatski karcinom bubrega u jetlije (svetločelna podi p), kod bolesnika dobre i umerenarne prognoze sa PS 0 ili 1 u prvotnoj subotiskoj lečenju	Lex se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zadržanih u ustanovi: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za urologiju KCS, - Institut za onkologiju Vojvodine, - Klinika za onkologiju KC Niš, - Vojnomedicinska akademija
1039276	L01XE13	afatinib	GIOTRIF	film tableta	blister, 28 po 20mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	205.879,30	-	-	-	Nesitotoksijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvotnoj lečenju kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1	Lex se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zadržanih u ustanovi: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti "Knez Miloš" KC Niš - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija
1039277	L01XE13	afatinib	GIOTRIF	film tableta	blister, 28 po 30mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	205.879,30	-	-	-	Nesitotoksijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvotnoj lečenju kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1	Lex se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zadržanih u ustanovi: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti "Knez Miloš" KC Niš - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija
1039278	L01XE13	afatinib	GIOTRIF	film tableta	blister, 28 po 40mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	205.879,30	-	-	-	Nesitotoksijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvotnoj lečenju kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1	Lex se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zadržanih u ustanovi: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti "Knez Miloš" KC Niš - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija
1039279	L01XE13	afatinib	GIOTRIF	film tableta	blister, 28 po 50mg	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Nemačka	205.879,30	-	-	-	Nesitotoksijski karcinom pluća u stadijumu IIb i IV u prvotnoj lečenju kod pacijenata sa pozitivnim testom na mutaciju tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK), PS 0 ili 1	Lex se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO a na osnovu mišljenja tri lekara sledećih zadržanih u ustanovi: - Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, - Klinika za pulmologiju KC Srbije, - Institut za plućne bolesti Vojvodine, - Klinika za plućne bolesti "Knez Miloš" KC Niš - KBC Bežanijska Kosa, - Vojnomedicinska akademija

У Листи лекова, у Листи Ц, група L, цена лека на велико за паковање, цена лека на велико по ДДД и индикација за лек ENBREL (JKL 0014310, JKL 0014312 и JKL 0014313) мења се и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštitno ime leka	FO	Pakovanje i jedinica leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođače leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguraniog lica	Indikacija	Napomena
0014310	L04AB01	etanercept	ENBREL		prah i rastvor za injekciju bočica u pakovanju od 4 po 1 ml (25 mg/ml)	Vyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	43.434,30	7 mg	3.040,40	-	1. Juvenilni z apakstetinis (M08) i/ili a) poliartritis (pazivni i negativni reumatoidni faktor) i proširenje govoritela kod dece izvan od 2 godine i starijih kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazna neolerancija na metotreksat; b) pisonazni artritis kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu mali odgovor na odgovor na metotreksat i/ili obojavane metotreksat na metotreksat; c) artritis povezan sa entezisima kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu mali odgovor na odgovor na ili kod kojih je dokazana neolerancija na konvencionalnu terapiju 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) koji je ispunjen kriterejima da dode 6 meseci otkrivanja leka koji modifikuje tok bolesti (DMT) nje postoji odgovarajućim kliničkim udjelom i poboljšanje DAS28 oklova za najmanje 1,2 ili više i/ili ista ili da je imala visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1) i postojanje elemenata nepočetni, uzli DMTB 3. Ankirozirajuć spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma a) ankerancija i neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva heterodimna antinfamatorna leka (NSAID), u maksimalno preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci); b) prisustvo periferne anksije i ankerancije ili neefikasnosti najmanje primene najmanje dva nestereoidna antiinfamatorna leka (NSAID), u maksimalno preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sullasatazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zgornje ekstremitetne i/ili bolnih ekstremitetnih zgornje ekstremitetne u intervalu od mesec dana) upotrebu po meseci prethodnog lečenja sa najmanje jednim kortikosteroim više lekova koji modifikuje tok bolesti (DMT) u toku šest meseci terapije	Lex se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO

0014312	L044BC1	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju u napravljenom ampulom špricu	napravljen injekciom špricom sa iglom 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Vyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	65.811.20	7 mg	3.038.39	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (JIA) i to: a) po artritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana 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 emfizemom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na 6 kod koji je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju; 2. Reumatoidni artritis (MD5 i MD6) 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 bolesti dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5.1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (JAS) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) ankilozirajući 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 (MD7) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (ili ili više bolnih otvora u zglobova s čijom 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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO
0014313	L044BC1	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju u ampulama sa špricom	pen sa špricom: 4 po 1 ml (50 mg/ml)	Vyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	65.811.20	7 mg	3.038.39	-	1. Juvenilni idiopatski artritis (JIA) i to: a) po artritis (pozitivni ili negativni na reumatoidni faktor) i prošireni oligoartritis kod dece uzrasta od 2 godine i stariji, kod kojih postoji neadekvatan odgovor na metotreksat ili dokazana 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 emfizemom kod adolescenata starijih od 12 godina koji nisu imali odgovarajući odgovor na 6 kod koji je dokazana netolerancija na konvencionalnu terapiju; 2. Reumatoidni artritis (MD5 i MD6) 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 bolesti dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5.1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (JAS) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) ankilozirajući 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 (MD7) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobove bolesti (ili ili više bolnih otvora u zglobova s čijom 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.	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO

L	ATC	(INN)	Zaščiteno ime leka	FO	Pakovanje i jedinica leka	Ime proizvajalca leka	Država proizvajalca leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija oskrbovanog leka	Indikacija	Napomena
02	L04AB04	artemisinin	HL M RA		razširjen injekcijski preparat	Abbvie Biotechnology GmbH	Nemška	100.749,60	2,9 mg	3.552,17	-	1. Juvenilna sklopasta artemisa (MSB) in tuja pol artemisa (postrvni) in negativni na rezultati taktiki kod dece uзраsta od 2 godine, i stariji, kod kojih postoj neodgovarajuci odgovori na metotreksat (i) je dokazana intolerancija na metotreksat (ii) artemisa povezan sa etrez bion kod pacienata uзраsta 6 i vise godi na kojih nisu pruzili odgovarajuci odgovori (i) ko, su intolerantni na konvencionalnu terapiju 2. Regionalni artemisa (MSB) i (MSB) ukoliko je ispunjen sledeci uslov: do 6 meseci prveve lečenja ko, neodgovarajuci odgovori (LMTB) i ne postignu odgovarajuci klinicki odgovori (i) poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više i oboleli i daje ima, u toku aktivnost bolesti (DAS28 vec od 5,1) i) postaje elementi neodgovarajuci: LMTB. 3. Arteriozacija spondilisa (MSB) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma a) intolerancija i) neodgovarajuci odgovori na, na koje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAID), u toku, na kraju prepre, u toku, u toku po 6 in meseca i) ukupno trajanje lečenja od na njanje šest meseci i) b) prisustvo periferne artrozije i) intolerancije ili neodgovarajuci nakon primene na, manje dva nesteroidna anti inflamatorna leka (NSAID), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po 6 meseca uz sukladnost (a) u toku, promit trajanju lečenja i) od najmanje šest meseci. 4. Primljaz i) trisla (MOT) i) ko koji je ispunjen kriterijum od postoj prisustva aktivne zglobove bolesti (i) ili više bolesti obojenih zglobova (i) i) kod dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprskos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji mogu biti u toku (LMTB) i) u toku šest meseci lečaja. 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50) kod pacijenata kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i) ili multiterapijom terapijom i) imunosupresivima nije dalo zadovoljavajuće odgovore, i) postoj kontraindikacija za ponovnu konvencionalnu terapiju 6. Teški i) vrlo teški oblici aktivnog i) ciroznog kolitisa, kod pacijenata ko, su mal neodgovarajuci odgovori na konvencionalnu terapiju ili u slučaju kortikosteroidne imunosupresivne (E-steroidne) i) azatioprin, odaznno ko, ne podnose ili ima u medicinske kontraindikacije za takvu terapiju	Lek se koristi u terapiji na osnovu mišljenja Komisije EFZD

L	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i veličina tekućine	Ime proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na velikoj za pakovanje	DDD	Cena leka na velikoj po DDD	Participacija osigurano lica	Indikacija	Napomena
00	L04AC07	focuzemab	ACTEMRA		tekućina staklena, 1 po 4 ml (50 mg 4 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	14 694,53	23 mg	3 673,63	-	1. a) Artritis s sistemski upalnim artritis (M05.2, M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, u starosti, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju, nesposobni su kontrolisati simptome reumatoidne bolesti (RA) i u sistemski kortikosteroidima b) Upalni dijagnostički podaci (pozitivni ili negativni na reumatske faktore) i proširenje goštritis (M02); kod pacijenata starijih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju u metoteksatom 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispušten bez uspeha da se posle 8 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (DMT) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 ukoliko se ne mogu izvesti obolevanje i dalje ima, u slučaju aktivnosti bolesti (DAS28 već od 5.1) ili postojanje elementarnih neodgovorivosti LMTB	STAC. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO
01	L04AC07	focuzemab	ACTEMRA		tekućina staklena, 1 po 10 ml (200 mg/10 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	36 739,20	23 mg	3 673,92	-	1. a) Artritis s sistemski upalnim artritis (M05.2, M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, u starosti, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju, nesposobni su kontrolisati simptome reumatoidne bolesti (RA) i u sistemski kortikosteroidima b) Upalni dijagnostički podaci (pozitivni ili negativni na reumatske faktore) i proširenje goštritis (M02); kod pacijenata starijih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju u metoteksatom 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispušten bez uspeha da se posle 8 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (DMT) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 ukoliko se ne mogu izvesti obolevanje i dalje ima, u slučaju aktivnosti bolesti (DAS28 već od 5.1) ili postojanje elementarnih neodgovorivosti LMTB	STAC. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO
02	L04AC07	focuzemab	ACTEMRA		tekućina staklena, 1 po 20 ml (400 mg/20 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	74 299,70	20 mg	3 714,84	-	1. a) Artritis s sistemski upalnim artritis (M05.2, M06.1) kod pacijenata uzrasta od 2 godine, u starosti, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju, nesposobni su kontrolisati simptome reumatoidne bolesti (RA) i u sistemski kortikosteroidima b) Upalni dijagnostički podaci (pozitivni ili negativni na reumatske faktore) i proširenje goštritis (M02); kod pacijenata starijih 2 godine i starijih, koji nisu adekvatno odgovorili na prethodnu terapiju u metoteksatom 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispušten bez uspeha da se posle 8 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (DMT) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 ukoliko se ne mogu izvesti obolevanje i dalje ima, u slučaju aktivnosti bolesti (DAS28 već od 5.1) ili postojanje elementarnih neodgovorivosti LMTB	STAC. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RFZO

ŠIFRA LEKA	ATC	INN	FO	JACINA LEKA	INDIKACIJE
N002907	J01CE01	benzilpenicilin	prepar. za injekciju	1 MIL	

Члан 32.

У Листи лекова, Легенда и скраћенице мењају се и гласе:
„LEGENDA I SKRAĆENICE

- ** Rezervni antibiotik propisuje se na osnovu mišljenja tri lekara specijaliste odgovarajuće grane medicine koje imenuje direktor zdravstvene ustanove uz obavezan potpis načelnika odeljenja i direktora zdravstvene ustanove. Evaluaciju primenjene terapije u pisanoj formi potrebno je uraditi nakon tri dana od strane istih lekara uz obavezan potpis načelnika odeljenja i direktora zdravstvene ustanove nakon uvida u antibiogram.
- Izuzetno, u hitnim slučajevima dežurni ili odeljenski lekar može uvesti rezervni antibiotik u terapiju, nakon čega je u obavezi da pribavi prethodno navedeni uslov za primenu rezervnog antibiotika.
- STAC Lekovi sa ovom oznakom priznaju se na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja za lečenje osiguranih lica u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju stacionarnu, odnosno bolničku zdravstvenu delatnost.
- STAC** Lekovi sa ovom oznakom obeležavaju antibiotike koji se priznaju na teret obaveznog zdravstvenog osiguranja za lečenje osiguranih lica u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju stacionarnu, odnosno bolničku zdravstvenu delatnost, kao i u toku ambulantnog lečenja pod uslovom da je na otpusnoj listi utvrđena dalja terapija ovim lekom.
- ◇ Lek primenjuju osigurana lica filijala u sledećim zdravstvenim ustanovama:
1. Institut za onkologiju i radiologiju Srbije, Klinika za hematologiju KC Srbije, Klinika za urologiju KC Srbije, Klinika za pulmologiju KC Srbije, Klinika za gastroenterologiju KC Srbije, KBC Bežanijska Kosa
– Mačvanski okrug sa sedištem u Šapcu; Kolubarski okrug sa sedištem u Valjevu; Podunavski okrug sa sedištem u Smederevu; Braničevski okrug sa sedištem u Požarevcu; Borski okrug sa sedištem u Boru; Zlatiborski okrug sa sedištem u Užicu; Raški okrug sa sedištem u Kraljevu; Moravički okrug sa sedištem u Čačku; Južno-banatski okrug sa sedištem u Pančevu; Grad Beograd,
 2. Klinika za onkologiju KC Niš, Klinika za hematologiju i kliničku imunologiju KC Niš, Klinika za plućne bolesti „Knez Selo” KC Niš
– Zaječarski okrug sa sedištem u Zaječaru; Rasinski okrug sa sedištem u Kruševcu; Nišavski okrug sa sedištem u Nišu; Toplički okrug sa sedištem u Prokuplju; Pirotski okrug sa sedištem u Pirotu; Jablanički okrug sa sedištem u Leskovcu; Pčinjski okrug sa sedištem u Vranju; Kosovski okrug sa sedištem u Gračanici; Kosovsko-mitrovački okrug sa sedištem u Zvečanu; Kosovsko-pomoravski okrug sa sedištem u Ranilugu,
 3. Institut za onkologiju Vojvodine, Klinika za hematologiju KC Vojvodine, Institutu za plućne bolesti Vojvodine, Klinika za urologiju KC Vojvodine
– Srednje-banatski okrug sa sedištem u Zrenjaninu; Severno-bački okrug sa sedištem u Subotici; Severno-banatski okrug sa sedištem u Kikindi; Južno-bački okrug sa sedištem u Novom Sadu; Zapadno-bački okrug sa sedištem u Somboru; Sremski okrug sa sedištem u Sremskoj Mitrovici; Južno-banatski okrug sa sedištem u Pančevu,
 4. KC Kragujevac
– Šumadijski okrug sa sedištem u Kragujevcu; Pomoravski okrug sa sedištem u Jagodini; Zlatiborski okrug sa sedištem u Užicu; Raški okrug sa sedištem u Kraljevu; Moravički okrug sa sedištem u Čačku,
 5. Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić”, Univerzitetska dečja klinika, Institut za zdravstvenu zaštitu dece i omladine Vojvodine, Klinika za dečje interne bolesti KC Niš
– osigurana lica do 18 godina starosti,
 6. Vojnomedicinska akademija
– Mačvanski okrug sa sedištem u Šapcu; Kolubarski okrug sa sedištem u Valjevu; Podunavski okrug sa sedištem u Smederevu; Braničevski okrug sa sedištem u Požarevcu; Borski okrug sa sedištem u Boru; Zlatiborski okrug sa sedištem u Užicu; Raški okrug sa sedištem u Kraljevu; Moravički okrug sa sedištem u Čačku; Južno-banatski okrug sa sedištem u Pančevu; Grad Beograd.”

Члан 33.

Овај правилник, по добијању сагласности Владе ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије”, осим одредаба чл. 1. и 2, члана 7. став 4, члана 9. став 2, члана 11. став 2, члана 15. ст. 2–4, члана 17. став 2, члана 19. став 1, члана 23. ст. 4, 8. и 17, члана 24. ст. 1, 3, 5. и 6, које се примењују од 1. јануара 2017. године и одредаба члана 3, члана 4. ст. 2–4, члана 6. став 2, члана 8, члана 9. ст. 3. и 4, члана 10. ст. 2, 3, 5, 7. и 10, члана 11. ст. 1, 4. и 7, чл. 12. и 13, члана 15. ст. 1. и 5, члана 16. ст. 1, 3. и 5. и члана 17. ст. 1. и 4, које се примењују по истеку 30 дана од дана ступања на снагу овог правилника.

01/2 број 110-97/16

У Београду, 9. августа 2016. године

Управни одбор Републичког фонда за здравствено осигурање

Председник,

Велимир Миличић, с.р.