

Управни одбор Републичког фонда за здравствено осигурање, на седници одржаној 9. августа 2011. године, донео је

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

У Правилнику о Листи лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања („Службени гласник РС”, бр. 53/11 и 55/11 – исправка), у Листи лекова, Листа А, група С, подгрупа С07АВ, брише се лек ATENOLOL (JKL 1107551), који гласи:

Члан 2.

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proiz- vodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1103632	C09AA01	kaptopril	ZORKAPTIL	tableta	bočica plastična, 40 po 12,5 mg	Hemofarm Koncern "Zorka Pharma" a.d. u saradnji sa Bristol Mayers-Squibb Com- pany, Portoriko	Republika Srbija	85,50	50 mg	8,55	50,00
1103630	C09AA01	kaptopril	ZORKAPTIL	tableta	blister, 40 po 25 mg	Hemofarm Koncern "Zorka Pharma" a.d. u saradnji sa Bristol Mayers-Squibb Com- pany, Portoriko	Republika Srbija	171,00	50 mg	8,55	50,00
1103631	C09AA01	kaptopril	ZORKAPTIL	tableta	bočica plastična, 40 po 50 mg	Hemofarm Koncern "Zorka Pharma" a.d. u saradnji sa Bristol Mayers-Squibb Com- pany, Portoriko	Republika Srbija	342,00	50 mg	8,55	50,00
1103220	C09AA01	kaptopril	KATOPIL	tableta	40 po 25 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	171,00	50 mg	8,55	50,00
1103222	C09AA01	kaptopril	KATOPIL	tableta	40 po 50 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	342,00	50 mg	8,55	50,00

У Листи А, група L, подгрупа L04AA, мења се индикација за лек CELLCEPT (JKL 1014081 и JKL 1014083) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1014081	L04AA06	mikofenol- na kiselina	CELLCEPT	kapsula	blister, 300 po 250 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	29.389,40	2 g	783,72	50,00
1014083	L04AA06	mikofenol- na kiselina	CELLCEPT	film tableta	blister, 150 po 500 mg	F. Hoffmann-La Roche Ltd.	Švajcarska	22.298,80	2 g	594,63	50,00
INDIKACIJE		Lek se koristi kod transplantacije bubrega, srca ili jetre (Z94.0, Z94.1 ili Z94.4).									
NAPOMENA		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou.									

У Листи А, група L, подгрупа L04AA, мења се индикација за лек MYFORTIC (JKL 1014260 и JKL 1014261) и гласи:

У Листи А, група L, подгрупа L04AD, мења се индикација за лек PANALIMUS (JKL 1014255, JKL 1014256 и JKL 1014257) и гласи:

У Листи А, група L, подгрупа L04AD, мења се индикација за лек PANALIMUS (JKL 1014255, JKL 1014256 и JKL 1014257) и гласи:

Члан 6.

У Листи А, група L, подгрупа L04AD, после лека PANALIMUS (JKL 1014257), додају се лекови и мења се индикација за лекове PROGRAF (JKL 1014250, JKL 1014251 и JKL 1014252), ADVAGRAF (JKL 1014240, JKL 1014242, JKL 1014245, JKL 1014247, JKL 1014241, JKL 1014243, JKL 1014246, JKL 1014248 и JKL 1014244) и гласе:

[illegible]

Члан 7.

У Листи А, група N, подгрупа N02BE, бришу се лекови PARACETAMOL (JKL 3086695 и JKL 3086523) и FEBRICET (JKL 3086106 и JKL 5086107), који гласе:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
3086695	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL	sirup	bočica, 1 po 100 ml (120 mg/5 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	76,00	3 g	95,00	50,00
3086106	N02BE01	paracetamol	FEBRICET	sirup	boca staklena, 1 po 100 ml (120 mg/5 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	76,00	3 g	95,00	50,00
3086523	N02BE01	paracetamol	PARACETAMOL	sirup	1 po 100ml (120 mg/5ml)	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	76,00	3 g	95,00	50,00
5086107	N02BE01	paracetamol	FEBRICET	supozitorija	strip, 5 po 200 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	87,60	3 g	262,80	50,00

Члан 8.

У Листи А, група N, подгрупа N05AX, мења се напомена за лек RISPOLEPT (JKL 2070924 и JKL 2070936) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
2070924	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT	rastvor za oralnu upotrebu	bočica, 100 ml, 1 mg/ml	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	3.851,40	5 mg	192,57	50,00
2070936	N05AX08	risperidon	RISPOLEPT	oralni rastvor	bočica staklena, 1 po 30 ml (1 mg/ml)	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	1.619,50	5 mg	269,92	50,00
INDIKACIJE			1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29); 2. Prolazna psihotična stanja kod organskih poremećaja (F06.0; F06.2; F06.9); 3. Bolesti zavisnosti kod kojih postoji psihotična fenomenologija (F10.5; F10.7; F11.5; F11.7; F12.5; F12.7; F13.5; F13.7; F14.5; F14.7; F16.5; F16.7; F18.5; F18.7; F19.5 i F19.7).								
NAPOMENA			Samo za decu do 19 godina. Samo za osobe sa poremećenim aktom gutanja potvrđenim od strane tri psihijatra ili neuropsihijatra. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara psihijatra ili neuropsihijatra.								

Члан 9.

У Листи А, група R, подгрупа R03AC, мења се цена на велико за паковање лека SPALMOTIL (JKL 7114462) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
7114462	R03AC02	salbutamol	SPALMOTIL	rastvor za raspršivanje	bočica, 1 po 10 ml (5 mg/ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	175,00	10 mg	35,00	50,00

Члан 10.

У Листи А, група R, подгрупа R03AC, брише се лек ALOPROL (JKL 7114152), који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
7114152	R03AC02	salbutamol	ALOPROL	rastvor za raspršivanje	bočica staklena, 1 po 10ml (5mg/1ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	120,00	10 mg	24,00	50,00

Члан 11.

У Листи А1, група C, подгрупа C09AA, бришу се лекови ZORKAPTIL (JKL 1103632, JKL 1103630 и JKL 1103631) и KATOPIL (JKL 1103220 и JKL 1103222), који гласе:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1103632	C09AA01	kaptopril	ZORKAPTIL	tableta	bočica plastična, 40 po 12,5 mg	Hemofarm Koncern "Zorka Pharma" a.d. u saradnji sa Bristol Mayers-Squibb Company, Portoriko	Republika Srbija	123,10	50 mg	12,31	35%
1103630	C09AA01	kaptopril	ZORKAPTIL	tableta	blister, 40 po 25 mg	Hemofarm Koncern "Zorka Pharma" a.d. u saradnji sa Bristol Mayers-Squibb Company, Portoriko	Republika Srbija	234,20	50 mg	11,71	35%
1103631	C09AA01	kaptopril	ZORKAPTIL	tableta	bočica plastična, 40 po 50 mg	Hemofarm Koncern "Zorka Pharma" a.d. u saradnji sa Bristol Mayers-Squibb Company, Portoriko	Republika Srbija	406,90	50 mg	10,17	35%
1103220	C09AA01	kaptopril	KATOPIL	tableta	40 po 25 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	234,20	50 mg	11,71	35%
1103222	C09AA01	kaptopril	KATOPIL	tableta	40 po 50 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	406,90	50 mg	10,17	35%

Члан 12.

У Листи А1, група C, подгрупа C09AA, брише се лек CILAZAPRIL (JKL 1103881 и JKL 1103880), који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1103881	C09AA08	cilazapril	CILAZAPRIL	film tableta	blister, 30 po 5 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	689,80	2,5 g	11,50	35%
1103880	C09AA08	cilazapril	CILAZAPRIL	film tableta	blister, 30 po 2,5 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	387,30	2,5 g	12,91	35%

У Листи А1, група С, подгрупа С09ВА, брише се лек CILAZAPRIL 5 PLUS (JKL 1401402), који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1401402	C09BA08	cilazapril, hidrohlorotiazid	CILAZAPRIL 5 PLUS	film tableta	blister, 30 po (5 mg + 12,5 mg)	Galenika a.d.	Republika Srbija	729,90	1 tableta	24,33	30%

У Листи А1, група С, подгрупа C09DA, мења се напомена и додаје индикација за лекове LOSAR PLUS (JKL 1401914), LORISTA H (JKL 1401120) и LORISTA HD (JKL 1401121) и гласи:

[illegible]

У Листи А1, група С, подгрупа C09DA, мења се напомена и додаје индикација за лекове VALSACOMBI (JKL 1401924, JKL 1401926 и JKL 1401925), TENIVAL PLUS (JKL 1401650, JKL 1401651 и JKL 1401652) и MICARDIS PLUS (JKL 1401053) и гласи:

[illegible]

У Листи А1, група D, подгрупа D07AC, мења се шифра јединствене класификације лека – ЈКЛ за лек ELOCOM (JKL 4153442) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštiteno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
7153442	D07AC13	mometazon	ELOCOM	rastvor za kožu	bočica, 1 po 20 ml (0,1%)	Schering Plough Labo N.V.	Belgija	268,40	-	-	75%

У Листи А1, група G, подгрупа G03DA, мења се индикација за лек UTROGESTAN (JKL 1048463 и JKL 1048462) и гласи:

[illegible]

Члан 18.

У Листи А1, група L, подгрупа L04AD, бришу се лекови PROGRAF (JKL 1014250, JKL 1014251 и JKL 1014252), ADVAGRAF (JKL 1014240, JKL 1014242, JKL 1014245, JKL 1014247, JKL 1014241, JKL 1014243, JKL 1014246, JKL 1014248 и JKL 1014244), који гласе:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1014250	L04AD02	takrolimus	PROGRAF	kapsula	60 po 1 mg	Astellas	Irska	10.504,20	5 mg	875,35	20%
1014251	L04AD02	takrolimus	PROGRAF	kapsula	30 po 5 mg	Astellas	Irska	24.116,40	5 mg	803,88	20%
1014252	L04AD02	takrolimus	PROGRAF	kapsula	30 po 0,5 mg	Astellas	Irska	2.469,40	5 mg	823,13	20%
1014240	L04AD02	takrolimus	ADVAGRAF	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	blister, 30 po 0,5 mg	Astellas Ireland Co. Ltd.	Irska	2.469,40	5 mg	823,13	20%
1014242	L04AD02	takrolimus	ADVAGRAF	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	blister, 30 po 1 mg	Astellas Ireland Co. Ltd.	Irska	5.252,10	5 mg	875,35	20%
1014245	L04AD02	takrolimus	ADVAGRAF	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	blister, 30 po 3 mg	Astellas Ireland Co. Ltd.	Irska	15.126,10	5 mg	840,34	20%
1014247	L04AD02	takrolimus	ADVAGRAF	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	blister, 30 po 5 mg	Astellas Ireland Co. Ltd.	Irska	24.116,40	5 mg	803,88	20%
1014241	L04AD02	takrolimus	ADVAGRAF	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	blister, 50 po 0,5 mg	Astellas Ireland Co. Ltd.	Irska	4.115,70	5 mg	823,14	20%
1014243	L04AD02	takrolimus	ADVAGRAF	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	blister, 50 po 1 mg	Astellas Ireland Co. Ltd.	Irska	8.753,50	5 mg	875,35	20%
1014246	L04AD02	takrolimus	ADVAGRAF	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	blister, 50 po 3 mg	Astellas Ireland Co. Ltd.	Irska	25.210,20	5 mg	840,34	20%
1014248	L04AD02	takrolimus	ADVAGRAF	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	blister, 50 po 5 mg	Astellas Ireland Co. Ltd.	Irska	40.194,00	5 mg	803,88	20%
1014244	L04AD02	takrolimus	ADVAGRAF	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	blister, 60 po 1 mg	Astellas Ireland Co. Ltd.	Irska	10.504,20	5 mg	875,35	20%

Члан 19.

У Листи А1, група N, подгрупа N06AX, мења се индикација за лек TOLVON (JKL 1072750) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1072750	N06AX03	mianserin	TOLVON	film tableta	blister, 30 po 30 mg	N.V. Organon	Holandija	512,70	60 mg	34,18	25%
INDIKACIJE		1. Akutna depresivna epizoda (F32); 2. Rekurentna depresivna epizoda (F33).									
NAPOMENA		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra ili neurologa.									

Члан 20.

У Листи А1, група N, подгрупа N06AX, мења се индикација за лек COAXIL (JKL 1072600) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1072600	N06AX14	tianeptin	COAXIL	obložena tableta	blister, 30 po 12,5 mg	Les Laboratoires Servier	Francuska	661,60	37,5 mg	66,16	85%
INDIKACIJE		1. Akutna depresivna epizoda (F32); 2. Rekurentna depresivna epizoda (F33).									
NAPOMENA		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra ili neurologa.									

Члан 21.

У Листи А1, група R, подгрупа R06AX, мења се напомена за лекове LORATADIN* (JKL 1058240, JKL 1058290, JKL 1058291, JKL 1058255), LORATADIN (JKL 3058292, JKL 3058293), PRESSING* (JKL 1058281) и PRESSING (JKL 3058282) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1058240	R06AX13	loratadin	LORATADIN *	tableta	10 po 10 mg	Srbolek a.d.	Republika Srbija	125,90	10 mg	12,59	50%
1058290	R06AX13	loratadin	LORATADIN *	tableta	10 po 10 mg	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	125,90	10 mg	12,59	50%
1058291	R06AX13	loratadin	LORATADIN *	tableta	20 po 10 mg	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	251,70	10 mg	12,59	50%
3058292	R06AX13	loratadin	LORATADIN	sirup	1 po 120 ml (5 mg/5 ml)	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	206,70	10 mg	17,23	50%
3058293	R06AX13	loratadin	LORATADIN	sirup	1 po 120 ml (5 mg/5 ml)	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	206,70	10 mg	17,23	50%

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1058281	R06AX13	loratadin	PRESSING*	tableta	blister, 10 po 10 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	125,90	10 mg	12,59	50%
3058282	R06AX13	loratadin	PRESSING	sirup	bočica staklena, 1 po 120 ml (5 mg/5 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	206,70	10 mg	17,23	50%
1058255	R06AX13	loratadin	LORATADIN*	tableta	10 po 10 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	125,90	10 mg	12,59	50%
INDIKACIJE		1. Alergijski rinitis (J30.1-J30.4); 2. Hronična vazomotorna urtikarija (L50.8).									
NAPOMENA		Sirup samo za decu do 6 godina starosti.									

Члан 22.

У Листи А1, група R, подгрупа R06AX, мења се заштићено име лека LORATADIN* (JKL 1058255) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1058255	R06AX13	loratadin	ACTALOR*	tableta	10 po 10 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	125,90	10 mg	12,59	50%

Члан 23.

У Листи Б, група А, подгрупа A11DA, брише се лек VITAMIN B1 (JKL 0051160), који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
0051160	A11DA01	tiamin (aneurin, vitamin B1)	VITAMIN B1	rastvor za injekciju	ampula, 50 po 2 ml (250 mg/2 ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	328,30	50 mg	1,31	-

Члан 24.

У Листи Б, група J, подгрупа J01CA, после лека TYGACIL (JKL 0029781), додаје се лек PENTREXYL (JKL 0021105) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
0021105	J01CA01	ampicilin	PENTREXYL	prašak za rastvor za injekciju	bočica, 50 po 1g	Bristol Myers-Squibb S.R.L.	Italija	3.226,60	2 g	129,06	-

Члан 25.

У Листи Б, група J, подгрупа J01CR, брише се лек AMPISULCILLIN (JKL 0021356 и JKL 0021355), који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
0021356	J01CR01	ampicilin, sulbaktam	AMPISULCILLIN	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 750 mg (500mg+250mg)	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	1.035,90	2 g	414,36	-
0021355	J01CR01	ampicilin, sulbaktam	AMPISULCILLIN	prašak za rastvor za injekciju	bočica staklena, 10 po 3 g (2000mg+1000mg)	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	2.192,30	2 g	219,23	-

Члан 26.

У Листи Б, група J, подгрупа J01GB, после лека AMIKACIN (JKL 0024283), додаје се лек AMINOCIN (JKL 0024633) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
0024633	J01GB06	amikacin	AMINOCIN	rastvor za injekciju/infuziju	ampula, 50 po 2 ml (500 mg/2 ml)	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	7.595,00	1 g	303,80	-

Члан 27.

У Листи Б, група J, подгрупа J06BA, мења се цена на велико за паковање лека INTRATECT (JKL 0013601) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
0013601	J06BA02	humani normalni imunoglobulin za intravensku upotrebu	INTRATECT	rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 200 ml (50 mg/ml)	Biotest Pharma GmbH	Nemačka	68.539,50	-	-	-

Члан 28.

У Листи Б, група V, подгрупа V08AB, мења се назив произвођача лека за лек OMNIPAQUE (JKL 0199211 и JKL 0199214) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
0199211	V08AB02	joheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	boca plastična, 10 po 100 ml (300 mg l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	27.210,00	-	-	-
0199214	V08AB02	joheksol	OMNIPAQUE	rastvor za injekciju	boca plastična, 10 po 50 ml (350 mg l/ml)	GE Healthcare Ireland	Irska	12.885,60	-	-	-

Члан 29.

У Листи Ц, група L, подгрупа L01XE, брише се лек SUTENT (JKL 1039700, JKL 1039701 и JKL 1039702) и додаје се лек SUTENT (JKL 1039703, JKL 1039704 и JKL 1039706), који гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1039703	L01XE04	sunitinib	SUTENT	kapsula, tvrda	blister, 28 po 12,5 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	110.714,60	-	-	-
1039704	L01XE04	sunitinib	SUTENT	kapsula, tvrda	blister, 28 po 25 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	220.365,20	-	-	-
1039706	L01XE04	sunitinib	SUTENT	kapsula, tvrda	blister, 28 po 50 mg	Pfizer Italia S.R.L.	Italija	440.376,50	-	-	-

Члан 30.

У Листи Ц, група L, подгрупа L01XE, додаје се напомена за лек TASIGNA (JKL 1039710) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
1039710	L01XE08	nilotinib	TASIGNA	kapsula, tvrda	blister, 112 po 200 mg	Novartis Pharma Stein AG	Švajcarska	353.773,20	-	-	-
INDIKACIJE			Druga terapijska linija kod odraslih bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.								
NAPOMENA			STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RZZO.								

Члан 31.

У Листи Ц, група L, подгрупа L04AB, мења се индикација и напомена за лек HUMIRA (JKL 0014202) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
0014202	L04AB04	adalimumab	HUMIRA	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	napunjen injekcioni špric, 2 po 0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	Abbott Biotechnology Deutschland GmbH	Nemačka	102.084,60	2,9 mg	3.700,57	-
INDIKACIJE			1. Poliartikularni juvenilni artritis (M08) za pacijente čija je bolest počela u dobi od 4 do 17 godina života, sa neadekvatnim odgovorom ili nepodnošljivošću na metotreksat ili druge imunosupresivne lekove najmanje tokom šest meseci terapije; 2. Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB; 3. Ankilozirajući spondilitis (M45) ukoliko je ispunjen jedan od kriterijuma: a) intolerancija ili neefikasnost pojedinačne primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca (a ukupno trajanje lečenja od najmanje šest meseci) ili b) prisustvo perifernog artritisa i intolerancije ili neefikasnosti nakon primene najmanje dva nesteroidna antiinflamatorna leka (NSAIL), u maksimalnoj preporučenoj dozi, u toku od po tri meseca uz sulfasalazin (a u ukupnom trajanju lečenja od najmanje šest meseci); 4. Psorijazni artritis (M07) ukoliko je ispunjen kriterijum da postoji prisustvo aktivne zglobne bolesti (tri ili više bolnih otečenih zglobova prilikom dva pregleda u intervalu od mesec dana) uprkos primeni prethodnog lečenja sa najmanje jednim ili kombinacijom više lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) u toku šest meseci terapije; 5. Za lečenje teškog oblika aktivne Crohn-ove bolesti (K50)-luminalni oblik, kod bolesnika kod kojih prethodno lečenje kortikosteroidima i imunosupresivima nije dalo zadovoljavajući odgovor, ili postoji kontraindikacija za pomenutu konvencionalnu terapiju.								
NAPOMENA			STAC; Za indicaciju pod tačkom 1., 2., 3. i 4. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RZZO. Za indicaciju pod tačkom 5. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja tri lekara zdravstvene ustanove tercijarnog nivoa zdravstvene zaštite.								

Члан 32.

У Листи Ц, група L, подгрупа L04AC, мења се индикација за лек ACTEMRA (JKL 0014400, JKL 0014401, JKL 0014402) и гласи:

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
0014400	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 4ml (80 mg/4 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	14.701,78	-	-	-
0014401	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 10 ml (200 mg/10 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	36.642,90	-	-	-
0014402	L04AC07	tocilizumab	ACTEMRA	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica staklena, 1 po 20 ml (400 mg/20 ml)	Roche Pharma AG	Nemačka	72.521,60	-	-	-
INDIKACIJE			Reumatoidni artritis (M05 i M06) ukoliko je ispunjen kriterijum da posle 6 meseci primene lekova koji modifikuju tok bolesti (LMTB) nije postignut odgovarajući klinički odgovor tj. poboljšanje DAS28 skora za najmanje 1,2 ili više, ili oboleli i dalje imaju visoku aktivnost bolesti (DAS28 veći od 5,1), ili postoje elementi nepodnošljivosti LMTB.								
NAPOMENA			STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RZZO.								

Члан 33.

У Листи Д, група J, подгрупа J01AA, после лека kanamycin (N002139) додаје се лек metronidazole (N002980) који гласи:

ŠIFRA LEKA	ATC	INN	FO	JAČINA LEKA	INDIKACIJE
N002980	J01XD01	metronidazole*	rastvor za injekciju	500 mg/100 ml	-

Члан 34.

У Листи Д, група J, подгрупа J01AA, за лек amfotericin B (N002733) мења се АТЦ шифра и гласи:

ŠIFRA LEKA	ATC	INN	FO	JAČINA LEKA	INDIKACIJE
N002733	J02AA01	amfotericin B	rastvor za infuziju	50 mg	-

Члан 35.

У Листи Д, група L, подгрупа L01AX, после лека lomustin (N001453) додаје се лек dakarbazin (N002964 и N002972) који гласи:

ŠIFRA LEKA	ATC	INN	FO	JAČINA LEKA	INDIKACIJE
N002964	L01AX04	dakarbazin*	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	100 mg	-
N002972	L01AX04	dakarbazin*	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	200 mg	-

Члан 36.

У Листи лекова, после Листе Д, у делу легенда и скраћенице, мења се садржај скраћенице STAC и гласи: „Лекови са овом ознаком признају се на терет средстава обавезног здравственог осигурања за лечење осигураних лица у здравственим установама које обављају стационарну односно болничку здравствену делатност”.

Члан 37.

Овај правилник, по добијању сагласности Владе, ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије”.

01/2 број 54-2942/11

У Београду, 9. августа 2011. године

**Управни одбор
Републичког фонда за здравствено осигурање**

Председник,
др **Рајко Косановић**, с.р.