

PREDLOG

Na osnovu člana 21 stav 3 Zakona o obaveznom zdravstvenom osiguranju ("Službeni list CG", broj 145/21), Vlada Crne Gore, na predlog Ministarstva zdravlja, na sjednici od _____ jula 2022. godine, donijela je

ODLUKU O UTVRĐIVANJU OSNOVNE I DOPLATNE LISTE LJEKOVA

Član 1

Ovom odlukom utvrđuje se osnovna i doplatna lista lijekova (u daljem tekstu: Lista lijekova) koja, saglasno zakonu, sadrži lijekove koji su od posebnog značaja za zdravlje osiguranih lica.

Član 2

Lista lijekova data je u Prilogu, koji čini sastavni dio ove odluke.

Član 3

Danom stupanja na snagu ove odluke prestaje da važi Odluka o utvrđivanju osnovne i doplatne liste lijekova ("Službeni list CG", br. 88/21 i 8/22).

Član 4

Ova odluka stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom listu Crne Gore".

Broj:
Podgorica, _____ 2022. godine

Vlada Crne Gore

Predsjednik,
Dr Dritan Abazović

LISTA LJEKOVA

Osnovna lista

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
A	LJEKOVI SA DJELOVANJEM NA ALIMENTARNI TRAKT I METABOLIZAM									
A01	STOMATOLOŠKI LJEKOVI, LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USNE ŠUPLJINE									
A01AB09	mikonazol	oralni gel	Belupo	Rojazol	2% (40g)	1x40g		R; SZ		1.53 €
A01AB12	heksetidín	rastvor za usnu sluzokožu			1mg/ml (200ml)		IA01	SZ		
A02	LJEKOVI ZA LIJEČENJE POREMEĆAJA ACIDITETA, ULKUSNE BOLESTI I SA DJELOVANJEM NA PERISTALTIKU									
A02BA03	famotidin	tableta	Hemofarm	Famotidin	20mg	30x20mg	IA01/1	R; SZ		0.56 €
A02BA03	famotidin	film tableta	Alkaloid	Famotidin Alkaloid	20mg	20x20mg	IA01/1	R; SZ		0.37 €
A02BA03	famotidin	tableta	Hemofarm	Famotidin	40mg	30x40mg	IA01/1	R; SZ		1.34 €
A02BC01	omeprazol	gastrorezistentna kapsula	Alkaloid	Omezol	20mg	14x20mg	IA02	RS; SZ		1.30 €
A02BC01	omeprazol	gastrorezistentna kapsula	Zdravlje AD Leskovac	Omepról	20mg	15x20mg	IA02	RS; SZ	0.100 €	1.39 €
A02BC02	pantoprazol	prašak za rastvor za injekciju	Takeda GmbH	Controloc I.V.	40mg	1x40mg	IA03	SZ		2.25 €*
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Takeda GmbH	Controloc	20mg	14x20mg	IA02	RS; SZ		1.09 €*
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Pliva	Zipantola	20mg	28x20mg	IA02	RS; SZ	0.095 €	1.31 €
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Nobel Ilac	Pulcet	40mg	14x40mg	IA02	RS; SZ	0.046 €	0.65 €
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Pliva	Zipantola	40mg	28x40mg	IA02	RS; SZ	0.046 €	1.30 €
A02BC05	esomeprazol	prašak za rastvor za injekciju	Hemofarm	Peptix	40mg	10x40mg	IA03	SZ		25.70 €
A03	LJEKOVI KOJI REGULIŠU FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE									
A03B	ALKALOIDI BELADONE I DERIVATI, MONOKOMPONENTNI									
A03BA01	atropin	rastvor za injekciju, ampula			1mg/1ml			Z; SZ		
A03F	PROPULZIVI									
A03FA01	metoklopramid	oralni rastvor			5mg/5ml (100ml)			R; SZ		
A03FA01	metoklopramid	tableta	Galenika	Klometol	10mg	30x10mg		R; SZ	0.060 €	0.60 €
A03FA01	metoklopramid	rastvor za injekciju	Galenika	Klometol	10mg/2ml	10x2ml		Z; SZ	0.510 €	1.70 €
A04	ANTIEMETICI I LJEKOVI ZA SUZBIJANJE NAUZEJE									
A04AA02	granisetron	film tableta			1mg		IA04/2	RS; SZ		
A04AA02	granisetron	film tableta			2mg		IA04/2	RS; SZ		
A04AA02	granisetron	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Kytril	1mg/ml	5x(1mg/ml)	IA04/1	SZ	10.810 €	18.01 €
A04AA02	granisetron	koncentrat za rastvor za infuziju			3mg/3ml		IA04/1	SZ		
A04AA05	palonosetron hlorid	rastvor za injekciju	Pharma Swiss	Aloxi	250mcg/5ml	1x(250mcg/5ml)	IA05	SZ	45.540 €	32.13 €
A04AA55	netupitant, palonosetron	kapsula tvrda	Pharma Swiss	Akynzeo	300mg+0,5mg	1x(300 mg+0,5 mg)	IA24	RS; SZ	58.990 €	53.09 €
A04AD12	aprepitant	kapsula tvrda	Merck Sharp & Dohme BV	Emend	80mg, 125 mg	2x80mg i 1x125mg	IA25	RS; SZ	28.140 €	38.53 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja a i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
A05 LJEKOVI SA DJELOVANJEM NA BOLESTI ŽUČNIH PUTEVA I JETRE										
A05AA02	urzodeoksiholna kiselina	kapsula	Dr Falk Pharma GmbH	Ursofalk	250mg	50x250mg	IA06	RS; SZ	0.650 €	10.36 €*
A05BA...	L-ornitin, L-aspartat	granule			3g		IA07	RS; SZ		
A05BA...	L-ornitin, L-aspartat	koncentrat za rastvor za infuziju			5g/10ml		IA07	SZ		
A06 LAKSATIVI										
A06AB02	bisakodil	gastrorezistentna obložena tableta; dražeja			5mg			SZ		
A06AB02	bisakodil	supozitorija			10mg			SZ		
A06AD11	laktuloza	sirup	Belupo	Portalak	666,7g/1000ml (500ml)	1x500ml	IA07/1	RS; SZ		3.15 €
A07 ANTIIDIJAROICI I LJEKOVI SA ANTIINFLAMATORNIM I ANTIINFEKTIVNIM DJELOVANJEM										
A07DA03	loperamid	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Loperamid	2mg	20x2mg		R; SZ	0.470 €	1.87 €
A07EA06	budesonid	gastrorezistentna kapsula, tvrda			3mg		IA08	RS; SZ		
A07EA06	budesonid	gastrorezistentna tableta			10mg		IA08	RS; SZ		
A07EA06	budesonid	rektalna pjena			2mg/doza		IA08/1	RS; SZ		
A07EC01	sulfasalazin	gastrorezistentna tableta	Pfizer	Salazopyrin	500mg	100x500mg		RS; SZ	0.030 €	8.39 €
A07EC02	mesalazin	gastrorezistentna tableta			250mg		IA09	RS; SZ		
A07EC02	mesalazin	gastrorezistentna tableta			400mg		IA09	RS; SZ		
A07EC02	mesalazin	gastrorezistentna tableta	Dr Falk Pharma GmbH	Salofalk	500mg	50x500mg	IA09	RS; SZ	0.750 €	11.24 €*
A07EC02	mesalazin	supozitorija			500mg		IA09	RS; SZ		
A07EC02	mesalazin	rektalna suspenzija	Dr Falk Pharma GmbH	Salofalk	4.000mg/60ml	7x(4.000mg/60ml)	IA09	RS; SZ	1.500 €	25.85 €*
A07EC02	mesalazin	granule sa produženim oslobađanjem			1000mg		IA09	RS; SZ		
A07EC02	mesalazin	tableta sa produženim oslobađanjem	Ferring International Center SA	Pentasa	500mg	100x500mg	IA09	RS; SZ	0.873 €	25.46 €*
A09 LJEKOVI ZA OLAKŠAVANJE PROBAVE (ENZIMI)										
A09AA02	enzimi pankreasa (visoko dozirani)	gastrorezistentna kapsula, tvrda	Abbott	Kreon 10.000	10.000 U lipaze + 8.000 U amilaze + 600 U proteaze (150mg)	100x150mg	IA11	RS; SZ		9.53 €
A09AA02	enzimi pankreasa (visoko dozirani)	gastrorezistentna kapsula, tvrda	Abbott	Kreon 25.000	25.000 U lipaze + 18.000 U amilaze + 1.000 U proteaze (300mg)	100x300mg	IA11	RS; SZ		20.47 €
A10 LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIIDIJABETICI)										
A10AB INSULINI I ANALOZI BRZOG DEJSTVA										
A10AB01	humani insulini	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Sanofi Aventis	Insuman Rapid Solostar	100 U/ml (3ml)	5x3ml		RS; Z; SZ	0.330 €	17.43 €*
A10AB05	insulin aspart	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Novo Nordisk	Novorapid Flexpen	100 U/ml (3ml)	5x3ml	IA12	RS; Z; SZ	0.830 €	29.60 €*
A10AB05	insulin aspart	rastvor za injekciju	Novo Nordisk	Fiasp	100j./ml	1x10ml	IA12/1	RS; Z; SZ	0.700 €	16.51 €*
A10AB05	insulin aspart	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	Novo Nordisk	Fiasp FlexTouch	100j./ml	5x3ml	IA12	RS; Z; SZ	0.900 €	30.60 €*

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
A10AB06	insulin glulizin	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Sanofi Aventis	Apidra Solostar	100 U/ml (3ml)	5x3ml	IA12	RS; Z; SZ	0.730 €	25.82 €
A10AC	INSULINI I ANALOZI SREDNJE DUGOG DEJSTVA									
A10AC01	humani izofan insulin	suspencija za injekciju u penu sa uloškom	Sanofi Aventis	Insuman Basal Solostar	100 U/ml (3ml)	5x3ml		RS; SZ	0.320 €	19.77 €*
A10AD	INSULINI I ANALOZI SREDNJE DUGOG DEJSTVA U KOMBINACIJI SA INSULINIIMA BRZOG DEJSTVA									
A10AD01	humani insulini brzog dejstva sa izofan insulinom (25%+75%)	suspencija za injekciju u penu sa uloškom	Sanofi Aventis	Insuman Comb 25 Solostar	100 U/ml (3ml)	5x3ml		RS; SZ	0.330 €	16.57 €*
A10AD05	insulin aspart sa protamin insulinom (30%+70%)	suspencija za injekciju u penu sa uloškom	Novo Nordisk	Novomix 30 Flexpen	100 U/ml (3ml)	5x3ml	IA13	RS; SZ	0.830 €	30.87 €*
A10AE	INSULINI I ANALOZI DUGOG DEJSTVA									
A10AE04	insulin glargine	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Sanofi Aventis	Lantus Solostar	100 U/ml (3ml)	5x3ml	IA14	RS; SZ	1.040 €	38.49 €*
A10AE04	insulin glargine	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Sanofi Aventis	Toujeo	300 U/ml (1,5ml)	3x1,5ml	IA14/1	RS; SZ	1.040 €	41.24 €*
A10AE05	insulin detemir	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Novo Nordisk	Levemir Flexpen	100 U/ml (3ml)	5x3ml	IA14	RS; SZ	1.290 €	46.58 €*
A10AE06	insulin degludek	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Novo Nordisk	Tresiba	100 U/ml (3ml)	5x3ml	IA14/2	RS; SZ		50.03 €*
A10AE56	insulin degludek, liraglutid	rastvor za injekciju	Novo Nordisk	Xultophy	100j./ml + 3.6mg/ml	5x3ml	IA15	RS; SZ	5.600 €	143.67 €*
A10B	ORALNI ANTIDIJABETICI									
A10BA02	metformin	film tableta	Berlin-Chemie AG	Siofor 500	500mg	30x500mg		R; SZ	0.093 €	0.70 €
A10BA02	metformin	film tableta	Berlin-Chemie AG	Siofor 850	850mg	30x850mg		R; SZ	0.061 €	0.78 €
A10BA02	metformin	film tableta	Berlin-Chemie AG	Siofor 1000	1.000mg	30x1.000mg		R; SZ	0.072 €	1.08 €
A10BA02	metformin	film tableta	Merck	Glucophage	1.000mg	30x1.000mg		R; SZ	0.100 €	1.08 €
A10BA02	metformin	tableta sa produženim oslobađanjem	Merck	Glucophage XR	500mg	30x500mg		R; SZ	0.240 €	1.81 €
A10BA02	metformin	tableta sa produženim oslobađanjem	Merck	Glucophage XR	750mg	30x750mg		R; SZ	0.190 €	2.13 €
A10BA02	metformin	tableta sa produženim oslobađanjem	Merck	Glucophage XR	1.000mg	30x1.000mg		R; SZ	0.190 €	2.82 €
A10BB09	gliklazid	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	Les Laboratoires Servier Industrie	Diaprel MR	60mg	30x60mg		R; SZ	0.159 €	3.15 €
A10BB09	gliklazid	tableta	Galenika	Glial	80mg	30x80mg		R; SZ	0.034 €	1.21 €
A10BB09	gliklazid	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	Hemofarm	Diprian	80mg	30x80mg		R; SZ		1.17 €
A10BB12	glimepirid	tablete	Sanofi Aventis	Amaryl	2mg	30x2mg		R; SZ	0.023 €	0.68 €
A10BB12	glimepirid	tablete	Sanofi Aventis	Amaryl	3mg	30x3mg		R; SZ		1.14 €
A10BD07	metformin, sitagliptin	film tableta	Merck Sharp & Dohme BV	Janumet	1000mg+50mg	56x(1000mg+50mg)	IA17/2	RS; SZ		25.88 €*
A10BD07	metformin, sitagliptin	film tableta	Merck Sharp & Dohme BV	Janumet	850mg+50mg	56x(850mg+50mg)	IA17/2	RS; SZ		31.82 €*
A10BD08	vildagliptin, metformin	film tableta	Novartis Pharma	Eucreas	50mg+1000mg	60x(50mg+1000mg)	IA17/2	RS; SZ		22.52 €
A10BD15	metformin+dapaglifozin	film tableta	Astra Zeneca	Xigduo	1000mg+5mg	60x(1000mg+5mg)	IA26	RS;SZ		33.87 €*

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
A10BH01	sitagliptin	film tableta	Merck Sharp & Dohme BV	Januvia	100mg	28x100mg	IA17	RS; SZ	1.070 €	25.28 €*
A10BH02	vildagliptin	tableta	Belupo	Agnis	50mg	30x50mg	IA17	RS; SZ	0.270 €	4.10 €
A10BH03	saksagliptin	film tableta	Bristol Myers	Onglyza	5mg	28x5mg	IA17/1	RS; SZ	1.070 €	28.12 €*
A10BK03	empagliflozin	film tableta	Boehringer Ingelheim	Jardiance	10mg	30x10mg	IA18	RS; SZ		34.50 €*
A10BK03	empagliflozin	film tableta	Boehringer Ingelheim	Jardiance	25mg	30x25mg	IA18	RS; SZ		34.60 €*
A10BX07	liraglutid	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Novo Nordisk	Victoza	6mg/ml	2x3ml	IA18/1	RS; SZ	3.030 €	76.49 €*
A10BX09	dapagliflozin	film tableta	Bristol Myers Astra Zeneca	Forxiga	10mg	30x10mg	IA18/2	RS; SZ		32.73 €*
A11	VITAMINI									
A11C	VITAMINI A I D, UKLJUČUJUĆI NJIHOVE KOMBINACIJE									
A11CC03	alfakalcidol	kapsula meka	Teva	Alpha D3	0,25mcg	50x0,25mcg	IA19	RS; SZ	0.422 €	5.10 €
A11CC03	alfakalcidol	kapsula meka	Teva	Alpha D3	1mcg	30x1mcg	IA19	RS; SZ	0.272 €	7.33 €
A11CC04	kalcitriol	kapsula meka			0,25mcg		IA20	RS; SZ		
A11CC04	kalcitriol	kapsula, meka			0,5mcg		IA20	RS; SZ		
A11CC05	holekalciferol	rastvor, oralne kapi			4.000 U/ml (10ml)			RS; SZ		
A11CC05	holekalciferol	rastvor, oralne kapi	Fresenius Kabi	Kabivit D3	14.400 i.j./ml	12,5ml		RS; SZ	0.024 €	5.30 €
A11CC05	holekalciferol	rastvor, oralne kapi			20.000 U/ml (10ml)			RS; SZ		
A11D	VITAMIN B1 MONOKOMPONENTNI I U KOMBINACIJI SA VITAMINIMA B6 I VITAMINOM B12									
A11DA01	tiamin	rastvor za injekciju			100mg/ml			Z; SZ		
A11H	OSTALI MONOKOMPONENTNI VITAMINSKI PREPARATI									
A11HA02	piridoksin	rastvor za injekciju	Alkaloid	Vitamin B6 Alkaloid	50mg/2ml	50x(50mg/2ml)		Z; SZ		5.41 €
A11HA02	piridoksin	rastvor za injekciju	Galenika	Bedoxin	50mg/2ml	50x(50mg/2ml)		Z; SZ	0.346 €	5.41 €
A12	MINERALI									
A12AA02	kalcijum glubionat (glukonat)	ampula			10% (10ml)			Z; SZ		
A12AA04	kalcijum karbonat	tableta			1g			R; SZ		
A12BA01	kalijum hlorid	tableta			1g		IA22	R; SZ		
A12BA01	kalijum hlorid	prašak			1g		IA22	R; SZ		
A12CC02	magnezijum sulfat	ampula			10% (10ml)			SZ		
A12CC02	magnezijum sulfat	ampula			20% (10ml)			SZ		
A12CC02	magnezijum sulfat	ampula			50% (10ml)			SZ		
B	LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI KRV I KRVOTVORNIH ORGANA									
B01	ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA (ANTIKOAGULANSI)									
B01AA03	varfarin	tableta			5mg			RS; SZ		
B01AA07	acenokumarol	tableta			4mg			RS; SZ		
B01AB	HEPARINI									
B01AB01	heparin	rastvor za injekciju			5.000 U/ml			Z; SZ		
B01AB01	heparin	rastvor za injekciju			25.000 U/ml			Z; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
B01AB02	antitrombin III	prašak za injekciju			500 U		IB01/1	SZ		
B01AB04	dalteparin	špric			2.500 U		IB01	Z; SZ		
B01AB04	dalteparin	špric			5.000 U		IB01	Z; SZ		
B01AB04	dalteparin	špric			10.000 U		IB01	Z; SZ		
B01AB05	enoksaparin	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Sanofi Aventis	Clexane	2.000 U/0,2ml	10x(2.000 U/0,2ml)	IB01/2	Z; SZ		15.47 €
B01AB05	enoksaparin	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Sanofi Aventis	Clexane	4.000 U/0,4ml	10x(4.000 U/0,4ml)	IB01/2	Z; SZ		29.09 €*
B01AB05	enoksaparin	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Sanofi Aventis	Clexane	6.000 U/0,6ml	10x(6.000 U/0,6ml)	IB01/2	Z; SZ		39.05 €*
B01AB05	enoksaparin	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Sanofi Aventis	Clexane	8.000 U/0,8ml	10x(8.000 U/0,8ml)	IB01/2	Z; SZ		45.23 €*
B01AB06	nadroparin	rastvor za injekciju	Glaxo Smith Kline	Fraxiparine	2.850 U	10x2.850 U	IB01/3	Z; SZ		16.00 €
B01AB06	nadroparin	rastvor za injekciju	Glaxo Smith Kline	Fraxiparine	3.800 U	10x3.800 U	IB01/3	Z; SZ		16.52 €
B01AB06	nadroparin	rastvor za injekciju	Glaxo Smith Kline	Fraxiparine	5.700 U	10x5.700 U	IB01/3	Z; SZ		28.17 €
B01AC	INHIBITORI AGREGACIJE TROMBOCITA (IZUZEV HEPARINA)									
B01AC04	klopidogrel	film tableta	Hemofarm	Clopidix	75mg	28x75mg	IB02	RZ; SZ		2.59 €
B01AC04	klopidogrel	film tableta	Krka	Zylt	75mg	28x75mg	IB02	RZ; SZ	0.093 €	2.59 €
B01AC24	tikagrelor	film tableta	Astra Zeneca	Brilique	60mg	56x60mg	IB04/1	RS; SZ	2.880 €	49.26 €*
B01AC24	tikagrelor	film tableta	Astra Zeneca	Brilique	90mg	56x90mg	IB04	RZ; SZ		42.09 €*
B01AD	ENZIMI									
B01AD02	alteplaza	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	Boehringer Ingelheim	Actilyse	50mg	1x50mg	IB05	SZ		360.35 €
B01AD11	tenekteplaza	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Boehringer Ingelheim	Metalyse	50mg (10.000 U)/10ml (10ml)	1x10ml	IB06	SZ		785.27 €
B01AE07	dabigatraneteksilat	kapsula tvrda	Boehringer Ingelheim	Pradaxa	75mg	30x75mg	IB07	RS; SZ		27.18 €*
B01AE07	dabigatraneteksilat	kapsula tvrda	Boehringer Ingelheim	Pradaxa	110mg	60x110mg	IB07/2	RS; SZ		54.14 €*
B01AE07	dabigatraneteksilat	kapsula tvrda	Boehringer Ingelheim	Pradaxa	150mg	60x150mg	IB07/1	RS; SZ		54.71 €*
B01AF01	rivaroksaban	film tableta	Bayer Pharma AG	Xarelto	10mg	10x10mg	IB07/3	RS; SZ	1.852 €	18.08 €*
B01AF01	rivaroksaban	film tableta	Bayer Pharma AG	Xarelto	15mg	28x15mg	IB07/1	RS; SZ	2.100 €	49.76 €*
B01AF01	rivaroksaban	film tableta	Bayer Pharma AG	Xarelto	20mg	28x20mg	IB07/1	RS; SZ	1.570 €	50.04 €*
B01AF02	apiksaban	film tableta	Bristol Myers	Eliquis	2,5mg	10x2,5mg	IB07/2	RS; SZ	3.750 €	9.00 €
B01AF02	apiksaban	film tableta	Bristol Myers	Eliquis	2,5mg	60x2,5mg	IB07/2	RS; SZ	3.460 €	53.98 €*
B01AF02	apiksaban	film tableta	Bristol Myers	Eliquis	5mg	60x5mg	IB07/1	RS; SZ	1.600 €	55.28 €*
B01AX05	fondaparinuks	rastvor za injekciju	Glaxo Smith Kline	Arixtra	2,5mg/0,5ml	10x(2,5mg/0,5ml)	IB09	SZ		37.57 €
B02	ANTIHEMORAGICI (LJEKOVI KOJI POSPJEŠUJU MEHANIZAM ZGRUŠAVANJA KRVI)									
B02AA02	traneksaminska kiselina	rastvor za injekciju	Bioindustria Laboratorio Italiano	Acido Tranexamico Bioindustria L.I.M.	500mg/5ml	5x(500mg/5ml)	IB10	SZ	5.630 €	6.190 €
B02BA01	fitomenadion	rastvor za injekciju			2mg/0,2ml			SZ		
B02BA01	fitomenadion	rastvor za injekciju/infuziju			10mg/ml			SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
B02BC30	fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalcijum hlorid	prašak i rastvarač za fibrinsko ljepilo za tkivo			3ml			SZ		
B02BC30	humani fibrinogen, humani trombin	ljekoviti sunder			3cmx2,5cm (5,5mg/cm ² +2,0 i.j./cm ²)			SZ		
B02BC30	humani fibrinogen, humani trombin	ljekoviti sunder			4.8cm x 4.8cm (5,5mg/cm ² +2,0 i.j./cm ²)			SZ		
B02BC30	humani fibrinogen, humani trombin	ljekoviti sunder	Takeda Austria GmbH	TachoSil	9,5cmx4,8cm (5,5mg/cm ² +2,0 i.j./cm ²)	1x(9,5cmx4,8cm)		SZ		268.50 €
B02BD01	koagulacioni faktori II,VII,IX,X	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju			500 U			SZ		
B02BD02	koagulacioni faktor VIII	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Octapharma	Octanate 250	250 U/5ml	1x(250 U/5ml)		RK; SZK		48.38 €
B02BD02	koagulacioni faktor VIII	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Octapharma	Octanate 500	500 U/10ml	1x(500 U/10ml)		RK; SZK		91.91 €
B02BD02	koagulacioni faktor VIII	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Kedrion	Emoclot	500 U/10ml	1x(500 U/10ml)		RK; SZK		91.91 €
B02BD02	koagulacioni faktor VIII	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Octapharma	Octanate 1000	1000 U/10ml	1x(1000 U/10ml)		RK; SZK		193.50 €
B02BD04	koagulacioni faktor IX	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju	Kedrion	Aimafix	500 U/10ml	1x(500 U/10ml)		RK; SZK		147.50 €
B02BD04	koagulacioni faktor IX	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Octapharma	Octanine F	500 U/5ml	1x(500 U/5ml)		RK; SZK		147.50 €
B02BD07	koagulacioni faktor XIII	lio bočica			250 U			SZ		
B02BX06	emicizumab	rastvor za injekciju	Roche	Hemlibra	105mg/0.7ml	1x0.7ml	IB19	RK; SZK		5,963.96 €*
B02BX06	emicizumab	rastvor za injekciju	Roche	Hemlibra	150mg/ml	1x1ml	IB19	RK; SZK		8,516.49 €*
B02BX06	emicizumab	rastvor za injekciju	Roche	Hemlibra	30mg/ml	1x1ml	IB19	RK; SZK		1,709.15 €*
B02BX06	emicizumab	rastvor za injekciju	Roche	Hemlibra	60mg/0.4ml	1x0.4ml	IB19	RK; SZK		3,411.44 €*
B03	ANTIANEMICI									
B03AA02	gvožđe II - fumarat	kapsula, tvrda	Alkaloid	Heferol	350mg	30x350mg		R; SZ		1.80 €
B03AC..	gvožđe (III) hidroksid,saharozna kompleks	rastvor za injekciju/infuziju	Rafarm S.A.	Ferrovin	100mg/5ml	5x(100mg/5ml)	IB13	Z; SZ	4.614 €	21.78 €
B03BA03	hidroksikobalamin	rastvor za injekciju	Galenika	OHB12	2,5mg/2ml	5x(2,5mg/2ml)	IB14	Z; SZ	0.004 €	2.60 €
B03BB01	folna kiselina	tableta	Jadran Galenski Laboratorij	Folacin	5mg	30x5mg		R; SZ	0.133 €	2.20 €
B03XA01	epoetin alfa - biološki lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Cilag AG	Eprex	2.000 U/0,5 ml	6x(2.000 U/0,5 ml)	IB15	Z; SZ	5.310 €	61.06 €*
B03XA01	epoetin alfa - biološki lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Cilag AG	Eprex	10.000 U/ml	6x(10.000 U/ml)	IB15/1	Z; SZ	5.110 €	312.90 €*
B03XA01	epoetin alfa - biološki sličan lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Sandoz	Binocrit	2.000 U/ml	6x(2.000 U/1 ml)	IB15	Z; SZ	3.560 €	42.79 €
B03XA01	epoetin beta - biološki lijek	ampula; rastvor za injekciju; rastvor za inj u napunjenom injek.špricu	Roche	Neorecormon	2.000 U/0,3ml	6x0,3ml	IB15	Z; SZ	10.620 €	53.48 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
B03XA01	epoetin beta - biološki lijek	ampula; rastvor za injekciju; rastvor za inj u napunjenom injek.špricu	Roche	Neorecormon	10.000 U/0,6ml	6x0,6ml	IB15/1	Z; SZ	54.310 €	275.69 €
B03XA02	darbepoetin alfa	rastvor za injekciju	Pharma Swiss	Aranesp (darbepoetin alfa)	10mcg/0,4ml	1x(10mcg/0,4ml)	IB15	Z; SZ	5.090 €	11.32 €
B03XA02	darbepoetin alfa	rastvor za injekciju	Pharma Swiss	Aranesp (darbepoetin alfa)	20mcg/0,5ml	1x(20mcg/0,5ml)	IB15	Z; SZ	5.100 €	22.67 €
B03XA02	darbepoetin alfa	rastvor za injekciju	Pharma Swiss	Aranesp (darbepoetin alfa)	30mcg/0,3ml	1x(30mcg/0,3ml)	IB15	Z; SZ	5.090 €	33.96 €
B03XA02	darbepoetin alfa	rastvor za injekciju			40 mcg/0,4ml		IB15	Z; SZ		
B03XA03	metoksi polietilenglikol-epoetin beta	rastvor za injekciju	Roche	Mircera	50mcg/0,3ml	1x(50mcg/0,3ml)	IB15	Z; SZ	5.870 €	69.82 €
B03XA03	metoksi polietilenglikol-epoetin beta	rastvor za injekciju	Roche	Mircera	75mcg/0,3ml	1x(75mcg/0,3ml)	IB15	Z; SZ	5.860 €	103.84 €
B03XA03	metoksi polietilenglikol-epoetin beta	rastvor za injekciju	Roche	Mircera	100mcg/0,3ml	1x(100mcg/0,3ml)	IB15	Z; SZ	5.860 €	136.74 €
B03XA03	metoksi polietilenglikol-epoetin beta	rastvor za injekciju	Roche	Mircera	120mcg/0,3ml	1x(120mcg/0,3ml)	IB15	Z; SZ	5.860 €	165.95 €
B03XA03	metoksi polietilenglikol-epoetin beta	rastvor za injekciju	Roche	Mircera	200mcg/0,3ml	1x(200mcg/0,3ml)	IB15	Z; SZ	5.850 €	273.24 €
B05 SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI										
B05AA..	proteini plazme, humani	rastvor za infuziju	Octapharma	Octaplas LG	45-70mg/ml	1x200ml	IB20	SZ		79.82 €
B05AA01	humani albumin	rastvor za infuziju	Octapharma	Albunorm 5%	5% (250ml)	1x250ml		SZ		37.00 €
B05AA01	humani albumin	rastvor za infuziju	Octapharma	Albunorm 20%	20% (50ml)	1x50ml		SZ		24.00 €
B05AA07	hidroksietilskrob, natrijum hlorid	rastvor za infuziju			100 g/l + 9 g/l (500ml)		IB17/1	SZ		
B05BA01	alanin, arginin, cistein, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, glacialna sirćetna kiselina, treonin, triptofan, valin	rastvor za infuziju	Hemomont	Hepasol 8%	4.64 g/l + 10.72 g/l + 0.52 g/l + 0.88 g/l + 5.82 g/l + 2.8 g/l + 10.4 g/l + 13.09 g/l + 6.88 g/l + 1.1 g/l + 5.73 g/l + 2.24 g/l + 4.4 g/l + 0.7 g/l + 10.08 g/l	1x500ml		SZ		4.00 €
B05BA02	ulje soje, fosfolipidi jajeta, glicerol	infuzija			20% + 1,2% + 2,25% (100ml)			SZ		
B05BA02	ulje soje, fosfolipidi jajeta, glicerol	infuzija			20% + 1,2% + 2,25% (250ml)			SZ		
B05BA02	ulje soje, fosfolipidi jajeta, glicerol	infuzija			20% + 1,2% + 2,25% (500ml)			SZ		
B05BA03	glukoza	rastvor za infuziju	B. Braun Medical	Glukoza 5% B. Braun	50g/l	20x100ml		Z; SZ		9.83 €
B05BA03	glukoza	rastvor za infuziju	Hemomont	Glucosi Infundibile	5% (250ml)	1x250ml		Z; SZ		0.48 €
B05BA03	glukoza	rastvor za infuziju	B. Braun Medical	Glukoza 5% B. Braun	50g/l	10x500ml		Z; SZ		5.92 €
B05BA03	glukoza	rastvor za infuziju	Hemomont	Glucosi Infundibile	5% (500ml)	1x500ml		Z; SZ		0.60 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
B05BA03	glukoza	rastvor za infuziju	B. Braun Medical	Glukoza 5% B. Braun	50g/l	10x1000ml		Z; SZ		9.98 €
B05BA03	glukoza	rastvor za infuziju			10% (500ml)			Z; SZ		
B05BA10	aminokiseline (i kombinacija sa vitaminima i mineralima i dr.)	rastvor za infuziju						SZ		
B05BA10	aminokiseline (i kombinacija sa vitaminima i mineralima i dr.)	rastvor za infuziju	Hemomont	Aminosol 10%	10% (500ml)	1x500ml		SZ		4.18 €
B05BB01	natrijum hlorid	rastvor za infuziju	B. Braun Medical	Natrijum Hlorid 0.9% B. Braun	9g/l	20x100ml		Z; SZ		10.70 €
B05BB01	natrijum hlorid	rastvor za infuziju	B. Braun Medical	Natrijum Hlorid 0.9% B. Braun	9g/l	10x250ml		Z; SZ		5.60 €
B05BB01	natrijum hlorid	rastvor za infuziju	B. Braun Medical	Natrijum Hlorid 0.9% B. Braun	9g/l	10x500ml		Z; SZ		6.10 €
B05BB01	natrijum hlorid	rastvor za infuziju	B. Braun Medical	Natrijum Hlorid 0.9% B. Braun	9g/l	10x1000ml		Z; SZ		10.48 €
B05BB01	natrijum hlorid + kalijum hlorid + kalcijum hlorid	rastvor za infuziju	Hemomont	Natrii Chloridi Infundibile Compositum	8.6 g/l + 0.3 g/l + 0.33 g/l (500ml)	1x500ml		Z; SZ		0.63 €
B05BB01	natrijum hlorid + kalijum hlorid + kalcijum hlorid + natrijum laktat	rastvor za infuziju	Hemofarm	Hartmanov rastvor	3,010g + 0,1865g + 0,147g + 3,138g (500ml)	1x500ml		Z; SZ		0.47 €
B05BB01	kalcijum hlorid + kalijum hlorid + magnezijum hlorid + natrijum hlorid + natrijum laktat	rastvor za infuziju	Hemomont	Jonolactat	0.134 g/l + 0.4 g/l + 0.203 g/l + 6 g/l + 3.05 g/l (500ml)	1x500ml		Z; SZ		1.02 €
B05BB02	natrijum hlorid + glukoza	rastvor za infuziju	Hemomont	Natrii Chloridi Infundibile cum Glucoso 5%	50 g/l + 9 g/l (500ml)	1x500ml		Z; SZ		0.84 €
B05BC01	manitol	rastvor za infuziju	Hemomont	Manitol	10% (500ml)	1x500ml		Z; SZ		1.32 €
B05BC01	manitol	rastvor za infuziju	Hemomont	Manitol	20% (250ml)	1x250ml		Z; SZ		1.32 €
B05CX10	manitol, sorbitol	rastvor za ispiranje bešike	Hemofarm	Ispirol	5,4g/l + 27g/l (5.000ml)	1x5000ml		SZ		9.48 €
B05D	RASTVORI ZA PERITONEALNU DIJALIZU									
B05DB	HIPERTONIČNI RASTVORI									
B05DB..	natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid, magnezijum hlorid, glukoza	rastvor za peritonealnu dijalizu			5.64 g/l + 3.925 g/l + 0.2573 g/l + 0.1017 g/l + 15 g/l (2000ml)			Z; SZ		
B05DB..	natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid, magnezijum hlorid, glukoza	rastvor za peritonealnu dijalizu			5.64 g/l + 3.925 g/l + 0.2573 g/l + 0.1017 g/l + 22.73 g/l (2000ml)			Z; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
B05DB..	natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid, magnezijum hlorid, glukoza	rastvor za peritonealnu dijalizu			5.64 g/l + 3.925 g/l + 0.2573 g/l + 0.1017 g/l + 42.5 g/l (2000ml)			Z; SZ		
B05DB..	natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid, magnezijum hlorid, glukoza	rastvor za peritonealnu dijalizu			5.786 g/l + 7.847 g/l + 0.2573 g/l + 0.1017 g/l + 15 g/l (5000ml)			Z; SZ		
B05DB..	natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid, magnezijum hlorid, glukoza	rastvor za peritonealnu dijalizu			5.786 g/l + 7.847 g/l + 0.2573 g/l + 0.1017 g/l + 22.73 g/l (5000ml)			Z; SZ		
B05X	RASTVORI ZA INTRAVENSKU PRIMJENU, KAO DOPUNSKA TERAPIJSKA SREDSTVA									
B05XA01	kalijum hlorid	koncentrat za rastvor za infuziju			7.4% (74,5 mg/ml)			Z; SZ		
B05XA02	natrijum hidrogenkarbonat	rastvor za infuziju			8.40%			Z; SZ		
B05XA03	natrijum hlorid	rastvor za infuziju	Hemomont	Natrii Chloridi Infundibile	0,9% (250ml)	1x250ml		Z; SZ		0.66 €
B05XA03	natrijum hlorid	rastvor za infuziju	Hemomont	Natrii Chloridi Infundibile	0,9% (500ml)	1x500ml		Z; SZ		0.61 €
C	LJEKOVI KOJI DJELUJU NA KARDIOVASKULARNI SISTEM									
C01	TERAPIJA BOLESTI SRCA									
C01A	KARDIOTONICI									
C01AA05	digoksin	tableta	Bosna Lijek	Lanibos	0,25mg	20x0,25mg		RS; SZ	0.019 €	0.38 €
C01AA05	digoksin	rastvor za inj/inf			0,25mg/2ml			Z; SZ		
C01AA05	digoksin	rastvor za inj/inf			0,5mg/2ml			Z; SZ		
C01B	ANTIARITMICI									
C01BB01	lidokain-hlorid 2%	rastvor za injekciju			40mg/2ml			Z; SZ		
C01BC03	propafenon	film tableta	Alkaloid	Propafenon Alkaloid	150mg	50x150mg		RS; SZ		1.98 €
C01BC03	propafenon	film tableta	Hemofarm	Propafenon	300mg	50x300mg		RS; SZ		4.58 €
C01BC03	propafenon	ampula; injekcija			35mg/10ml			Z; SZ		
C01BD01	amiodaron	ampula			150mg/3ml			Z; SZ		
C01BD01	amiodaron	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Amiodaron	200mg	60x200mg		RS; SZ	0.080 €	6.34 €
C01C	LJEKOVI KOJI DJELUJU NA STIMULACIJU RADA SRCA									
C01CA01	etilefrin	injekcija			10mg/1ml			SZ		
C01CA02	noradrenalin	ampula			1mg/1ml			SZ		
C01CA02	noradrenalin	ampula			2mg/2ml			SZ		
C01CA04	dopamin	koncentrat za infuziju			50mg/5ml			SZ		
C01CA06	fenilefrin	ampula			10mg/1ml			SZ		
C01CA07	dobutamin	koncentrat za rastvor za infuziju			250mg/20ml			SZ		
C01CA19	fenoldopam	ampula			20mg/2ml			SZ		
C01CA24	adrenalin (epinefrin)	rastvor za injekciju			1mg/1ml			Z; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
C01CA24	adrenalin (epinefrin)	rastvor za injekciju, autoinjektor			0.15mg/0.3ml		IC12	RS; Z; SZ		
C01CA24	adrenalin (epinefrin)	rastvor za injekciju, autoinjektor			0.3mg/0.3ml		IC12	RS; Z; SZ		
C01CA24	adrenalin (epinefrin)	rastvor za injekciju, autoinjektor			1mg/2ml		IC12	RS; Z; SZ		
C01CA24	adrenalin (epinefrin)	rastvor za injekciju, autoinjektor			2mg/2ml		IC12	RS; Z; SZ		
C01CE02	milrinon	ampula			10mg/10ml			SZ		
C01CX08	levosimendan	koncentrat za rastvor za infuziju			2,5mg/ml		IC10	SZK*		
C01D VAZODILATORI- LJEKOVI ZA LIJEČENJE ANGINE PEKTORIS										
C01DA02	gliceriltrinitrat	sublingvalna tableta			0,5mg			R; Z; SZ		
C01DA02	gliceriltrinitrat	sublingvalni sprej			12,2ml/200 doza (1 doza=0,4mg)			RS; SZ		
C01DA14	izosorbid-5-mononitrat	tableta	Hemofarm	Monizol	20mg	30x20mg		R; SZ	0.063 €	0.89 €
C01DA14	izosorbid-5-mononitrat	tableta	Hemofarm	Monizol	40mg	30x40mg		R; SZ		1.51 €
C01DA14	izosorbid-5-mononitrat	tableta sa produženim oslobađanjem	Belupo	Isocard	40mg	50x40mg		R; SZ		2.95 €
C01E OSTALI LJEKOVI SA DJELOVANJEM NA SRCE										
C01EA01	alprostadiol	ampula			0,5 mg/ml		IC02	SZ		
C01EB10	adenozin	rastvor za injekciju			6mg/2ml			SZ		
C01EB16	ibuprofen	ampula			5mg/ml		IC11	SZK*		
C02 ANTIHIPERTENZIVI										
C02AB01	metildopa	film tableta	Hemofarm	Methyldopa	250mg	20x250mg		RS; SZ		1.12 €
C02CA04	doksazosin	tableta	Bosna Lijek	Doxat	2mg	20x2mg		RS; SZ	0.074 €	0.74 €
C02CA04	doksazosin	tableta	Bosna Lijek	Doxat	4mg	20x4mg		RS; SZ	0.048 €	0.95 €
C02CA06	urapidil	rastvor za injekciju/infuziju			25mg/5ml			SZ		
C02CA06	urapidil	rastvor za injekciju/infuziju			50mg/10ml			SZ		
C03 DIURETICI										
C03AA03	hidrohloriazid	tableta			25mg			R; SZ		
C03BA11	indapamid	film tableta	Hemofarm	Indapres	2,5mg	30x2,5mg		R; SZ		0.94 €
C03CA01	furosemid	tableta	Belupo	Furosemid	40mg	20x40mg		R; SZ	0.023 €	0.45 €
C03CA01	furosemid	rastvor za injekciju	Alkaloid	Fursemid Alkaloid	20mg/2ml	50x(20mg/2ml)		Z; SZ		8.00 €
C03CA01	furosemid	rastvor za infuziju			250mg/10ml			Z; SZ		
C03DA01	spironolakton	tableta			25mg			R; SZ		
C03DA01	spironolakton	tableta			100mg			R; SZ		
C03EA12	amilorid, metiklotiazid	tableta	Galenika	Lometazid	10mg+5mg	30x(10mg+5mg)		R; SZ	0.030 €	0.90 €
C07 BLOKATORI BETAADRENERGIČKIH RECEPTORA										
C07AA05	propranolol	film tableta	Remedica Ltd	Propranolol	40mg	50x40mg		R; SZ	0.077 €	0.97 €
C07AA05	propranolol	film tableta	Galenika	Propranolol	40mg	50x40mg		R; SZ	0.076 €	0.95 €
C07AB02	metoprolol	film tableta	Hemofarm	Presolol	50mg	28x50mg		R; SZ		0.50 €
C07AB02	metoprolol	film tableta	Hemofarm	Presolol	100mg	30x100mg		R; SZ		0.93 €
C07AB02	metoprolol	film tableta sa modifikovanim oslobađanjem	Salutas Pharma	Metoprolol XL Sandoz	47.5mg	30x47.5mg		R; SZ	0.031 €	0.94 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
C07AB02	metoprolol	film tableta sa modifikovanim oslobađanjem	Salutas Pharma	Metoprolol XL Sandoz	95mg	30x95mg		R; SZ	0.031 €	1.73 €
C07AB03	atenolol	film tableta	Galenika	Prinorm	100mg	14x100mg		R; SZ	0.043 €	0.80 €
C07AB07	bisoprolol	film tableta	Krka	Sobycor	2.5 mg	30x2,5mg		RS; SZ		0.96 €
C07AB07	bisoprolol	film tableta	Krka	Sobycor	5mg	30x5mg		RS; SZ		1.13 €
C07AB12	nebivolol	tableta	Belupo	Nibel	5mg	28x5mg		RS; SZ	0.080 €	2.04 €
C07AB12	nebivolol	tableta	Hemofarm	Barios	5mg	30x5mg		RS; SZ		2.25 €
C07AG02	karvedilol	tableta	Krka	Coryol	6,25mg	28x6,25mg		RS; SZ	0.083 €	0.38 €
C07AG02	karvedilol	tableta	Krka	Coryol	12,5mg	28x12,5mg		RS; SZ	0.165 €	1.35 €
C07AG02	karvedilol	tableta	Krka	Coryol	25mg	28x25mg		RS; SZ	0.051 €	0.95 €
C08	BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA									
C08CA01	amlodipin	tableta	Galenika	Amlogal	5mg	30x5mg		R; SZ	0.030 €	0.90 €
C08CA01	amlodipin	tableta	Hemofarm	Vazotal	5mg	30x5mg		R; SZ		0.80 €
C08CA01	amlodipin	tableta	Hemofarm	Vazotal	10mg	30x10mg		R; SZ		1.25 €
C08CA05	nifedipin	tableta sa produženim oslobađanjem			20mg			R; Z; SZ		
C08CA06	nimodipin	rastvor za infuziju	Bayer Pharma AG	Nimotop S	10mg/50ml	1x50ml	IC09	SZ		9.15 €*
C08DA01	verapamil	rastvor za injekciju			5mg/2ml			Z; SZ		
C08DA01	verapamil	film tableta	Hemofarm	Verapamil	40mg	30x40mg		R; SZ		0.63 €
C08DA01	verapamil	obložena tableta	Alkaloid	Verapamil Alkaloid	80mg	30x80mg		R; SZ		0.84 €
C08DB01	diltiazem	tableta sa produženim oslobađanjem	Hemofarm	Cortiazem R	90mg	30x90mg		R; SZ		1.28 €
C09	LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN – ANGIOTENZIN SISTEM									
C09A	BLOKATORI KONVERTAZE (ACE- INHIBITORI), MONOKOMPONENTNI									
C09AA01	kaptopril	tableta			12,5mg			R; Z; SZ		
C09AA01	kaptopril	tableta	Hemofarm	Zorkaptil	25mg	40x25mg		R; Z; SZ		0.86 €
C09AA01	kaptopril	tableta	Hemofarm	Zorkaptil	50mg	40x50mg		R; Z; SZ		1.50 €
C09AA02	enalapril	tableta	Hemofarm	Prilenap	10mg	20x10mg		R; SZ		0.52 €
C09AA02	enalapril	tableta	Krka	Enap	20mg	20x20mg		R; SZ	0.029 €	1.15 €
C09AA03	lizinopril	tableta	Bosna Lijek	Lopril	5mg	20x5mg		RS; SZ	0.065 €	0.50 €
C09AA03	lizinopril	tableta	Belupo	lrumed	10mg	30x10mg		RS; SZ	0.019 €	0.57 €
C09AA03	lizinopril	tableta	Belupo	lrumed	20mg	30x20mg		RS; SZ		0.78 €
C09AA04	perindopril	tableta	Krka	Prenessa	4mg	30x4mg		R; SZ		1.51 €
C09AA04	perindopril	film tableta	Les Laboratoires Servier Industrie	Prexanil	5mg	30x5mg		R; SZ		3.90 €
C09AA04	perindopril	tableta	Krka	Prenessa	8mg	30x8mg		R; SZ		2.04 €
C09AA04	perindopril	film tableta	Les Laboratoires Servier Industrie	Prexanil	10mg	30x10mg		R; SZ		3.90 €
C09AA05	ramipril	tableta	Lek	Piramil	2,5mg	28x2,5mg		RS; SZ	0.030 €	0.82 €
C09AA05	ramipril	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Vivace	2,5mg	28x2,5mg		RS; SZ	0.030 €	0.82 €
C09AA05	ramipril	tableta	Hemofarm	Prilinda	2,5mg	28x2,5mg		RS; SZ		0.82 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
C10 SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)										
C10A LJEKOVI KOJI SMANJUJU NIVO HOLESTEROLA I TRIGLICERIDA										
C10AA01	simvastatin	film tableta	Hemofarm	Cholipam	10mg	20x10mg	IC06	R; SZ		0.68 €
C10AA01	simvastatin	film tableta	Alkaloid	Hollesta	10mg	30x10mg	IC06	R; SZ		1.07 €
C10AA01	simvastatin	film tableta	Hemofarm	Cholipam	20mg	20x20mg	IC06	R; SZ		1.06 €
C10AA01	simvastatin	film tableta	Alkaloid	Hollesta	20mg	30x20mg	IC06	R; SZ		1.61 €
C10AA03	pravastatin	tableta	Pharma Swiss	Pravacor	20mg	30x20mg	IC06	RS; SZ	0.120 €	2.23 €
C10AA03	pravastatin	tableta	Pharma Swiss	Pravacor	40mg	30x40mg	IC06	RS; SZ	0.080 €	2.89 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Nobel Illac	Lipidra	10mg	30x10mg	IC06	RS; SZ	0.083 €	1.25 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Hemofarm	Hypolip	10mg	30x10mg	IC06	RS; SZ		1.25 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Alkaloid	Etor	10mg	30x10mg	IC06	RS; SZ		1.25 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Alkaloid	Etor	20mg	30x20mg	IC06	RS; SZ		1.80 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Hemofarm	Hypolip	20mg	30x20mg	IC06	RS; SZ		1.80 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Nobel Illac	Lipidra	20mg	30x20mg	IC06	RS; SZ	0.060 €	1.80 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Hemofarm	Hypolip	40mg	30x40mg	IC06	RS; SZ		3.60 €
C10AA07	rosuvastatin	film tableta	Alkaloid	Ropuido	5mg	30x5mg	IC06	RS; SZ	0.116 €	1.65 €
C10AA07	rosuvastatin	film tableta	Alkaloid	Ropuido	10mg	30x10mg	IC06	RS; SZ	0.098 €	2.95 €
C10AA07	rosuvastatin	film tableta	Alkaloid	Ropuido	20mg	30x20mg	IC06	RS; SZ	0.070 €	4.22 €
C10AB FIBRATI										
C10AB05	fenofibrat	film tableta	Mylan Laboratories	Lipanthyl 145	145mg	30x145mg		RS; SZ	0.190 €	4.00 €
C10AB08	ciprofibrat	kapsula, tvrda	Sanofi Aventis	Lipantor	100mg	30x100mg		RS; SZ		2.83 €
D DERMATOLOGICI-LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI KOŽE I POTKOŽNOG TKIVA										
D01 ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU										
D01AA01	nistatin	mast	Hemofarm	Nystatin	100.000 U/g (20g)	1x20g		R; SZ		1.90 €
D01AC DERIVATI IMIDAZOLA I TRIAZOLA										
D01AC01	klotrimazol	krem			1%			R; SZ		
D01AC02	mikonazol	krem	Belupo	Rojazol	2% (30g)	1x30g		R; SZ		0.90 €
D05 ANTIPSORIJATICI										
D05BB02	acitretin	kapsule			10mg		ID01	RS; SZ		
D05BB02	acitretin	kapsule			25mg		ID01	RS; SZ		
D06 ANTIBIOTICI I HEMIOTERAPEUTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU										
D06AX07	gentamicin	mast			0,1%			RS; SZ		
D06AX30	bacitracin, neomicin	sprej			150ml			Z; SZ		
D06AX30	bacitracin, neomicin	mast			30g			R; SZ		
D06AX30	bacitracin, neomicin	prašak			5g			R; SZ		
D06AX30	bacitracin, neomicin	prašak			50g			R; SZ		
D06BA01	sulfadiazin srebro	krem			1% (50g)			Z; SZ		
D06BA01	sulfadiazin srebro	krem			1% (50g)			Z; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
D06BB03	aciklovir	krem	Belupo	Herplex	5% (5g)	1x5g		R; SZ		0.75 €
D07 KORTIKOSTEROIDI ZA PRIMJENU U LIJEČENJU KOŽNIH BOLESTI										
D07AB10	alkometazon	krem	Belupo	Afloderm	0,5mg/g (20g)	1x20g		R; SZ		2.12 €
D07AB10	alkometazon	mast	Belupo	Afloderm	0,5mg/g (20g)	1x20g		R; SZ		2.12 €
D07AC04	fluocinolon acetonid	krem			0,025% (15g)			R; SZ		
D07AC04	fluocinolon acetonid	mast			0,025% (15g)			R; SZ		
D07CC01	betametazon, gentamicin	mast			0,5 mg/g + 1 mg/g			RS; SZ		
D08 ANTISEPTICI I DEZIFICIJENSI										
D08AG02	povidon jod	rastvor za kožu			7.5% (1000ml)			Z; SZ		
D08AG02	povidon jod	rastvor za kožu	Hemofarm	Povidon jod	10% (500ml)	1x500ml		Z; SZ		2.97 €
D08AG02	povidon jod	pjena za kožu			7,5% (500ml)			Z; SZ		
D10 PREPARATI PROTIV AKNI										
D10BA01	izotretinoin	kapsula			10mg		ID02	RS; SZ		
G LJEKOVI ZA LIJEČENJE GENITO-URINARNOG SISTEMA I POLNI HORMONI										
G01 LJEKOVI SA ANTIINFektivnim I ANTISEPTIČKIM DJELOVANJEM ZA GINEKOLOŠKU PRIMJENU										
G01AA51	nistatin, neomicin, polimiksin	vaginalna kapsula, meka	Innothera Chouzy	Polygynax	100.000 U + 35.000 U + 35.000 U	12x(100.000 U + 35.000 U + 35.000 U)		RS; SZ	0.420 €	5.70 €
G01AF01	metronidazol	vaginalna tableta	Belupo	Medazol	500mg	10x500mg		RS; SZ		1.30 €
G01AF02	klotrimazol	vaginalna tableta			200mg			RS; SZ		
G01AF15	butokonazol	vaginalni krem	Gedeon Richter	Gynofort	20mg/g	1x5g		RS; SZ		5.02 €*
G01AX11	povidon jod	vaginaleta	Hemofarm	Povidon jod	200mg	14x200mg		RS; SZ	0.150 €	2.10 €
G02 OSTALI GINEKOLOŠKI PREPARATI										
G02A UTEROSTIPTICI I PROSTAGLANDINI										
G02AB01	metilergometrin	rastvor za injekciju			0,1mg/ml			Z; SZ		
G02AB01	metilergometrin	rastvor za injekciju			0,2mg/ml			Z; SZ		
G02AB01	metilergometrin	oralne kapi	Hemofarm	Methylelrgometrin	0,25mg/ml (10ml)	1x10ml		RS; SZ	0.054 €	0.67 €
G02AD02	dinoproston	gel			0,5mg/3g			SZ		
G02AD02	dinoproston	vaginalna tableta			3mg			SZ		
G02AD04	karboprost	rastvor za injekciju			0,25mg/ml			SZ		
G02C BETAADRENERGIČNI AGONISTI										
G02CB01	bromokriptin	tableta			2,5mg			RS; SZ		
G02CB03	kabergolin	tableta			0,5mg		IG06	RS; SZ		
G03 POLNI HORMONI I OSTALI LJEKOVI SA DJELOVANJEM NA POLNI SISTEM										
G03AA07	etinilestradiol, levonorgestrel	obložena tableta	Bayer Pharma AG	Microgynon 30	0,03mg + 0,15mg	21x(0,03mg + 0,15mg)		RS; SZ		2.96 €*
G03BA03	testosteron	rastvor za injekciju	Bayer Pharma AG	Nebido	1000mg/4ml	1x4ml		Z; SZ		83.13 €*
G03CA03	estradiol	transdermalni flasteri			50mcg/24h			Z; SZ		
G03CA03	estradiol	injekcija			10mg/ml			Z; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
G03CA03	estradiol	transdermalni sprej, rastvor	Gedeon Richter	Lenzetto	1.53mg/potisak	1x6.5ml	IG07	RS; SZ	0.160 €	7.85 €
G03DA03	hidroksiprogesteron	rastvor za injekciju			250mg/ml			Z; SZ		
G03DA04	progesteron	kapsula meka	Besins Manufacturing	Utrogestan	100mg	30x100mg	IG01	RS; SZ	0.550 €	5.50 €
G03DA04	progesteron	kapsula meka	Besins Manufacturing	Utrogestan	200mg	14x200mg	IG01	RS; SZ	0.575 €	5.37 €
G03DC03	linestrenol	tableta			5mg			RS; SZ		
G03GA01	horiogonadotropin	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju			1.500 U			SZ		
G03GA01	horiogonadotropin	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju			5.000 U			SZ		
G03GA02	menotrofin - biološki lijek	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Ferring International Center SA	Menopur	75 U + 75 U	10x(75U+75U)	IG02	SZ		156.95 €*
G03GA05	folitropin alfa - biološki lijek	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Merck	Gonal-F	75 U/1ml	1x1ml	IG02	SZ	22.610 €	21.73 €
G03GA05	folitropin alfa - biološki lijek	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Merck	Gonal-F	300 U/0,5ml	1x(300 U/0,5ml)	IG02	SZ	23.440 €	82.68 €
G03GA05	folitropin alfa - biološki lijek	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Merck	Gonal-F	900 U/1,5ml	1x(900 U/1,5ml)	IG02	SZ	23.210 €	246.31 €
G03GA05	folitropin alfa - biološki sličan lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	Gedeon Richter	Bemfola	75 i.j./0,125ml	1x0,125ml	IG02	SZ	18.090 €	17.59 €*
G03GA05	folitropin alfa - biološki sličan lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	Gedeon Richter	Bemfola	150 i.j./0,25ml	1x0,25ml	IG02	SZ	18.750 €	35.12 €*
G03GA05	folitropin alfa - biološki sličan lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	Gedeon Richter	Bemfola	225 i.j./0,375ml	1x0,375ml	IG02	SZ	18.800 €	51.97 €*
G03GA05	folitropin alfa - biološki sličan lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	Gedeon Richter	Bemfola	300 i.j./0,5ml	1x0,5ml	IG02	SZ	18.170 €	74.55 €*
G03GA06	folitropin beta	rastvor za injekciju	NV Organon	Puregon	300 U/0,36ml	1x(300 U/0,36ml)	IG02	SZ	21.870 €	81.60 €
G03GA06	folitropin beta	rastvor za injekciju	NV Organon	Puregon	600 U/0,72ml	1x(600 U/0,72ml)	IG02	SZ	21.870 €	174.96 €
G03GA06	folitropin beta	rastvor za injekciju	NV Organon	Puregon	900 U/1,08ml	1x(900 U/1,08ml)	IG02	SZ	21.870 €	254.24 €
G03GA08	horiogonadotropin alfa	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	Merck	Ovitrelle	250mcg/0.5ml	1x0.5ml	IG02	SZ	24.200 €	24.09 €
G03GA09	korifolitropin alfa	rastvor za injekciju	NV Organon	Elonva	100mcg/0.5ml	1x0.5ml	IG02	SZ		396.11 €
G03GA09	korifolitropin alfa	rastvor za injekciju	NV Organon	Elonva	150mcg/0.5ml	1x0.5ml	IG02	SZ		413.69 €
G03GA30	folitropin alfa, lutropin alfa	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Merck	Pergoveris	150i.j. + 75i.j.	1x(150i.j. + 75i.j.)	IG02	SZ	68.790 €	64.56 €*
G03HA01	ciproteron	tableta	Delpharm Lille SAS	Androcur	50mg	50x50mg		RS; SZ	0.610 €	18.91 €*
G04	UROLOŠKI LJEKOVI									
G04B	OSTALI UROLOŠKI LJEKOVI UKLJUČUJUĆI ANTISPAZMOTIKE									
G04BE03	sildenafil	film tableta			20mg		IG03	RK*; SZK*		
G04BD07	tolterodin	film tableta	Pfizer	Detrusitol	2mg	28x2mg	IG05	RS; SZ	0.980 €	8.94 €
G04BD08	solifenacin	film tableta	Astellas	Vesicare	10mg	30x10mg	IG05	RS; SZ		16.27 €
G04BD09	tropijum	rastvor za injekciju			0,2mg/5ml			Z; SZ		
G04C	LJEKOVI U TERAPIJI BENIGNE HIPERTROFIJE PROSTATE									

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
G04CA02	tamsulosin	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	Alkaloid	Tamlos	0,4mg	30x0,4mg		RS; SZ	0.067 €	2.00 €
G04CA03	terazosin	tableta	Lek	Kornam	2mg	20x2mg		RS; SZ	0.086 €	1.73 €
G04CA03	terazosin	tableta	Lek	Kornam	5mg	20x5mg		RS; SZ	0.170 €	2.95 €
G04CA04	silodosin	kapsula tvrda	Recordati Industria Chimica e Farmaceutica	Urorec	8mg	30x8mg		RS; SZ	0.306 €	9.09 €
G04CB01	finasterid	film tableta	Pliva	Mostrafin	5mg	28x5mg		RS; SZ	0.115 €	3.53 €
G04CB02	dutasterid	kapsula meka	Bosnalijek	Verion	0,5mg	30x0,5mg		RS; SZ	0.163 €	4.88 €
H	HORMONI ZA SISTEMSKU PRIMJENU, ISKLJUČUJUĆI POLNE HORMONE									
H01	HORMONI HIPOFIZE, HIPOTALAMUSA I ANALOZI									
H01A	HORMONI PREDNJEG REŽNJA HIPOFIZE									
H01AA02	tetrakozaktid	injekcija						SZ		
H01AC01	somatropin - biološki lijek	rastvor za injekciju u penu sa uloškom			5mg/1.5ml		IH01	RK*; SZK*		
H01AC01	somatropin - biološki lijek	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	Pfizer	Genotropin	5.3mg/ml	1x(5.3mg/ml)	IH01	RK*; SZK*	12.540 €	81.09 €*
H01AC01	somatropin - biološki lijek	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Merck	Saizen	5.83mg/ml	1x1.03ml	IH01	RK*; SZK*		106.61 €*
H01AC01	somatropin - biološki lijek	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Merck	Saizen	8mg/ml	1x1.5ml	IH01	RK*; SZK*		218.86 €*
H01AC01	somatropin - biološki lijek	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Merck	Saizen	8mg/ml	1x2.5ml	IH01	RK*; SZK*		338.51 €*
H01AC01	somatropin - biološki lijek	rastvor za injekciju u penu sa uloškom			6mg/3ml		IH01	RK*; SZK*		
H01AC01	somatropin - biološki lijek	rastvor za injekciju u penu sa uloškom			10mg/1.5ml		IH01	RK*; SZK*		
H01AC01	somatropin - biološki lijek	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	Pfizer	Genotropin	12mg/ml	1x(12mg/ml)	IH01	RK*; SZK*	11.900 €	177.08 €*
H01AC01	somatropin - biološki lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	Novo Nordisk	Norditropin Nordiflex	10mg/1.5ml	1x10mg/1,5ml	IH01/1	RK*; SZK*	16.740 €	219.17 €*
H01AC01	somatropin - biološki lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	Novo Nordisk	Norditropin Nordiflex	15mg/1.5ml	1x15mg/1,5ml	IH01/1	RK*; SZK*	16.680 €	313.47 €*
H01AC01	somatropin - biološki sličan lijek	rastvor za injekciju u ulošku	Sandoz	Omnitrope	15mg/1,5ml	1x(15mg/1,5ml)	IH01/2	RK*; SZK*	7.340 €	164.38 €
H01B	HORMONI ZADNJEG REŽNJA HIPOFIZE									
H01BA02	dezmopresin	tableta	Ferring International Center SA	Minirin	0,2mg	30x0.2mg	IH05/1	RS; SZ	2.676 €	32.27 €
H01BA02	dezmopresin	sprej za nos, rastvor	Ferring International Center SA	Minirin	0,1mg/ml (5ml)	1x5ml	IH05/2	RS; SZ	1.630 €	22.56 €*
H01BA02	dezmopresin	liofilizat oral.			60mcg		IH05/4	RS; SZ		
H01BA02	dezmopresin	rastvor za injekciju	Kedrion - Biologici Italia Laboratories	Emosint	4mcg/0,5ml	10x(4mcg/0,5ml)	IH05/3	SZ		20.42 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
H01BA02	dezmopresin	rastvor za injekciju	Kedrion - Biologici Italia Laboratories	Emosint	20mcg/ml	10x(20mcg/ml)	IH05/3	SZ		69.38 €
H01BB02	oksitocin	rastvor za injekciju/infuziju			5 U/ml			SZ		
H01BB02	oksitocin	rastvor za injekciju/infuziju			10 U/ml			SZ		
H01C	HORMONI HIPOTALAMUSA									
H01CA01	gonadorelin	injekcija					IH02	SZ		
H01CB02	oktreotid	rastvor za injekciju/infuziju	Novartis Pharma	Sandostatin	0,1mg/ml	5x(0,1mg/ml)	IH03	Z; SZ		15.14 €* 15.14 €
H01CB02	oktreotid	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	Novartis Pharma	Sandostatin LAR	10mg	1x10mg	IH04	Z; SZ		371.98 €* 371.98 €
H01CB02	oktreotid	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	Novartis Pharma	Sandostatin LAR	20mg	1x20mg	IH04	Z; SZ		593.57 €* 593.57 €
H01CB02	oktreotid	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju	Novartis Pharma	Sandostatin LAR	30mg	1x30mg	IH04	Z; SZ		776.68 €* 776.68 €
H01CB03	lanreotid	rastvor za injekciju	Ipsen Pharma Biotech	Somatuline Autogel	90mg	1x90mg	IH04	Z; SZ	24.020 €	724.35 €* 724.35 €
H01CB03	lanreotid	rastvor za injekciju	Ipsen Pharma Biotech	Somatuline Autogel	120mg	1x120mg	IH04	Z; SZ	24.640 €	752.86 €* 752.86 €
H01CC01	ganireliks	rastvor za injekciju, napunjeni injekcioni špric	Organon	Orgalutran	0,25mg/0,5ml	1x0,5ml	IG02	SZ		25.93 €
H01CC02	cetoreliks	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, bočica i napunjeni injekcioni špric	Baxter Oncology	Cetrotide	0,25mg/1ml	1x1ml	IG02	SZ		28.16 €* 28.16 €
H02	KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU									
H02AA02	fludrokortizon	tableta			0,1mg			RS; SZ		
H02AB01	betametazon	suspenzija za injekciju			7mg/ml			Z; SZ		
H02AB02	deksametazon	tableta	Galenika	Dexason	0,5mg	50x0,5mg		R; SZ		3.00 €
H02AB02	deksametazon	rastvor za injekciju	Krka	Dexamethason Krka	4mg/ml	25x4mg/ml		Z; SZ	0.073 €	4.84 €
H02AB02	deksametazon	rastvor za injekciju	Galenika	Dexason	4mg/ml	25x4mg/ml		Z; SZ	0.065 €	4.36 €
H02AB04	metilprednizolon	tableta	Pfizer	Medrol	4mg	30x4mg		R; SZ	0.080 €	2.40 €
H02AB04	metilprednizolon	prašak i rastvarač za rastvor za inj/inf	Hemofarm	Lemod-solu	20mg	15x1ml		Z; SZ		14.78 €
H02AB04	metilprednizolon	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Pfizer	Solu - Medrol	40mg/1ml	1x(40mg/1ml)		Z; SZ	0.770 €	1.45 €
H02AB04	metilprednizolon	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Pfizer	Solu - Medrol	125mg/2ml	1x(125mg/2ml)		Z; SZ	0.960 €	2.90 €
H02AB04	metilprednizolon	prašak i rastvarač za rastvor za inj/inf	Hemofarm	Lemod-solu	500mg	1x500mg		Z; SZ	0.182 €	4.54 €
H02AB07	prednizon	tableta			5mg			R; SZ		
H02AB07	prednizon	tableta	Galenika	Pronison	20mg	20x20mg		R; SZ	0.040 €	1.60 €
H02AB09	hidrokortizon	tableta			5mg			R; SZ		
H02AB09	hidrokortizon	tableta			10mg			R; SZ		
H02AB09	hidrokortizon	ampula			100mg/2ml			SZ		
H03	LJEKOVI ZA LJEČENJE TIREOIDEJE									
H03A	PREPARATI TIREOIDEJE									
H03AA01	levotiroksin	tableta	Merck	Euthyrox	0,025mg	50x0,025mg		RS; SZ	0.110 €	0.86 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
H03AA01	levotiroksin	tableta	Merck	Euthyrox	0,05mg	50x0,05mg		RS; SZ	0.080 €	1.10 €
H03AA01	levotiroksin	tableta	Merck	Euthyrox	0,075mg	50x0,075mg		RS; SZ	0.050 €	1.20 €
H03AA01	levotiroksin	tableta	Merck	Euthyrox	0,125mg	50x0,125mg		RS; SZ	0.040 €	1.50 €
H03AA01	levotiroksin	tableta	Merck	Euthyrox	0,15mg	50x0,15mg		RS; SZ	0.040 €	1.82 €
H03AA01	levotiroksin	tableta	Merck	Euthyrox	0,1mg	50x0,1mg		RS; SZ	0.060 €	1.46 €
H03AA01	levotiroksin	tableta			0,1mg			RS; SZ		
H03B	ANTITIREOIDNI PREPARATI									
H03BA02	propiltiouracil	tableta	Alkaloid	PTU	50mg	20x50mg		R; SZ		1.70 €
H03BA02	propiltiouracil	tableta			100mg			R; SZ		
H03BB02	tiamazol	film tableta	Merck	Thyrozol	20mg	20x20mg		R; SZ		1.66 €
H04	LJEKOVI SA DJELOVANJEM NA LUČENJE HORMONA PANKREASA									
H04AA01	glukagon	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Novo Nordisk	Glucagen Hypokit	1mg/ml	1x(1mg/ml)		RS; Z; SZ		13.55 €
H05	LJEKOVI A ODRŽAVANJE HOMEOSTAZE KALCIJUMA									
H05BX01	sinakalset	film tableta	Amgen	Mimpara	30mg	28x30mg	IH06	RS; SZ	10.580 €	108.14 €
J	ANTIINFektivNI LJEKOVI ZA LIJEČENJE SISTEMSKIH INFEKCIJA (IZUZEV INFEKCIJA IZAZVANIH PARAZITIMA)									
J01	ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU									
J01A	TETRACIKLINI									
J01AA02	doksiciklin	kapsula tvrda	Galenika	Dovicin	100mg	5x100mg		R; SZ		0.44 €
J01AA12	tigeciklin #	prašak za rastvor za infuziju			50mg		IJ01/1	SZ		
J01B	HLORAMFENIKOLI									
J01BA01	hloramfenikol #	prašak za injekciju			1.000mg		IJ01	SZ		
J01C	BETA - LAKTAMSKI PENICILINI									
J01CA01	ampicilin	prašak za injekciju			1.000mg			Z; SZ		
J01CA04	amoksicilin	kapsula tvrda	Remedica Ltd	Amoxicilin	250mg	20x250mg		R; SZ	0.116 €	0.58 €
J01CA04	amoksicilin	kapsula	Hemofarm	Amoksicilin	500mg	16x500mg		R; SZ		0.70 €
J01CA04	amoksicilin	kapsula	Medochemie	Moxilen	500mg	16x500mg		R; SZ		0.67 €
J01CA04	amoksicilin	kapsula	Remedica Ltd	Amoxicilin	500mg	16x500mg		R; SZ	0.083 €	0.67 €
J01CA04	amoksicilin	prašak za oralnu suspenziju	Alkaloid	Almacin	250mg/5ml (100ml)	1x100ml		R; SZ		0.72 €
J01CA04	amoksicilin	prašak za oralnu suspenziju	Sandoz	Ospamox	500mg/5ml (60ml)	1x60ml		R; SZ	0.020 €	0.88 €
J01CA04	amoksicilin	tableta za oralnu suspenziju			500mg			R; SZ		
J01CA04	amoksicilin	tableta za oralnu suspenziju	Sandoz	Ospamox DT	1.000mg	14x1.000mg		R; SZ	0.270 €	1.67 €
J01CE01	benzilpenicilin	prašak za rastvor za injekciju			1.000.000 i.j.			Z; SZ		
J01CE02	fenoksimetilpenicilin	peroralna suspenzija			750.000 U/5ml (60ml)			R; SZ		
J01CE02	fenoksimetilpenicilin	film tableta			1.000.000 U			R; SZ		
J01CE02	fenoksimetilpenicilin	film tableta			1.500.000 U			R; SZ		
J01CE08	benzatin-benzilpenicilin	injekcija; lio bočica			600.000 U			Z; SZ		
J01CE08	benzatin-benzilpenicilin	injekcija;			1.200.000 U			Z; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
J01CE08	benzatin-benzilpenicilin	injekcija; lio bočica			2.400.000 U			Z; SZ		
J01CE30	benzilpenicilin, prokain benzilpenicilin	prašak za suspenziju za injekciju	Hemofarm	Pancillin	800.000 U	50x800.000 U		Z; SZ		15.67 €
J01CF02	kloksacilin #	sirup			125mg/5ml		IJ02	RS; SZ		
J01CF02	kloksacilin #	kapsula			500mg		IJ02	RS; SZ		
J01CF02	kloksacilin #	ampula			1.000mg		IJ02	SZ		
J01CR01	ampicilin, sulbaktam #	prašak za rastvor za injekciju			1000mg+500mg			SZ		
J01CR02	amoksicilin, klavulonska kiselina	prašak za oralnu suspenziju	Hemofarm	Panklav	(125mg + 31,25mg)/5ml (100ml)	1x100ml	IJ03	R; SZ		1.60 €
J01CR02	amoksicilin, klavulonska kiselina	prašak za oralnu suspenziju	Hemofarm	Panklav Forte	(250mg + 62,5mg)/5ml (100ml)	1x100ml	IJ03	R; SZ		2.73 €
J01CR02	amoksicilin, klavulonska kiselina	prašak za oralnu suspenziju	Lek	Amoksiklav 2X	(400mg + 57mg)/5ml (70ml)	1x70ml	IJ03	R; SZ	0.370 €	2.20 €
J01CR02	amoksicilin, klavulonska kiselina	granule za oralnu suspenziju	Hemofarm	Panklav	(400mg + 57mg)/5ml (140ml)	1x140ml	IJ03	R; SZ		4.40 €
J01CR02	amoksicilin, klavulonska kiselina	prašak za rastvor za injekciju			500mg + 100mg		IJ03	Z; SZ		
J01CR02	amoksicilin, klavulonska kiselina	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	Lek	Amoksiklav	1.000mg + 200mg	5x(1.000mg + 200mg)	IJ03	Z; SZ	5.320 €	10.57 €
J01CR02	amoksicilin, klavulonska kiselina	film tableta	Lek	Amoksiklav	500mg + 125mg	15x(500mg+125mg)	IJ03	R; SZ	0.690 €	3.45 €
J01CR02	amoksicilin, klavulonska kiselina	film tableta	Hemofarm	Panklav	500mg + 125mg	20x(500mg+125mg)	IJ03	R; SZ		4.50 €
J01CR02	amoksicilin, klavulonska kiselina	film tableta	Hemofarm	Panklav	875mg + 125mg	14x(875mg+125mg)	IJ03	R; SZ		2.70 €
J01CR05	piperacilin, tazobaktam #	prašak za rastvor za infuziju			4.000mg + 500mg		IJ01/3	SZ		
J01D	CEFALOSPORINI									
J01DB01	cefaleksin	granule za oralnu suspenziju			250mg/5ml (100ml)			R; SZ		
J01DB01	cefaleksin	kapsula tvrda	Remedica Ltd	Cefalexin	250mg	20x250mg		R; SZ	0.324 €	0.81 €
J01DB01	cefaleksin	kapsula	Remedica Ltd	Cefalexin	500mg	16x500mg		R; SZ	0.205 €	0.82 €
J01DB01	cefaleksin	prašak za oralnu suspenziju	Alkaloid	Cefalexin Alkaloid	250mg/5ml (100ml)	1x100ml		R; SZ		1.35 €
J01DB04	cefazolin	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	Pharma Swiss	Primaceph	1.000mg	50x1.000mg		Z; SZ	3.360 €	46.30 €
J01DC02	cefuroksim	prašak za rastvor za injekciju	Chephasaar Chemische	Cefuroxim-MIP	750mg	10x750mg	IJ04	SZ	2.692 €	6.73 €
J01DC02	cefuroksim	prašak za rastvor za injekciju	Chephasaar Chemische	Cefuroxim-MIP	1.500mg	10x1.500mg	IJ04	SZ	2.282 €	11.41 €
J01DC02	cefuroksim	obložena tableta			250mg		IJ04	R; SZ		
J01DD02	ceftazidim #	prašak za rastvor za injekciju			500mg		IJ01	SZ		
J01DD02	ceftazidim #	prašak za rastvor za injekciju	Alkaloid	Cefaz	1.000mg	5x1.000mg	IJ01	SZ		8.75 €
J01DD04	ceftriakson #	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	Sandoz	Lendacin	1.000mg	10x1.000mg	IJ05	Z; SZ	0.990 €	9.99 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
J01DD04	ceftriakson #	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	Chephasaar Chemische	Ceftriaxon-MIP	1.000mg	10x1.000mg	IJ05	Z; SZ	1.980 €	9.90 €
J01DD04	ceftriakson #	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	Chephasaar Chemische	Ceftriaxon-MIP	2.000mg	10x2.000mg	IJ05	Z; SZ		19.80 €
J01DD08	cefiksime	granule za oralnu suspenziju	Alkaloid	Pancef	100mg/5ml (100ml)	1x100ml	IJ06	R; SZ		6.37 €
J01DD08	cefiksime	film tableta	Alkaloid	Pancef	400 mg	10x400mg	IJ06	R; SZ		7.42 €
J01DE01	cefepim #	prašak rastvor za inf./inj.			500mg		IJ01	SZ		
J01DE01	cefepim #	prašak rastvor za inf/inj			1.000mg		IJ01	SZ		
J01DH	KARBAPENEMI									
J01DH02	meropenem #	prašak za rastvor za injekciju/infuziju			500mg		IJ01/4	SZ		
J01DH02	meropenem #	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	Pharma Swiss	Merocid	1.000mg	10x1.000mg	IJ01/4	SZ	11.080 €	49.86 €
J01DH02	meropenem #	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	Medochemie	Archifar	1.000mg	10x1.000mg	IJ01/4	SZ	9.970 €	49.86 €
J01DH03	ertapenem #	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Merck Sharp & Dohme BV	Invanz	1.000mg	1x1.000mg	IJ01/5	SZ	42.090 €	27.80 €
J01DH51	imipenem, cilastatin #	prašak za rastvor za infuziju	Pharma Swiss	Mipecid	500mg + 500mg	10x(500mg + 500mg)	IJ01/6	SZ	17.530 €	41.12 €
J01DH51	imipenem, cilastatin #	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju			500mg + 500mg		IJ01/6	SZ		
J01DI02	ceftarolin fosamil #	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	ACS Dobfar	Zinfofo	600mg	10x600mg	IJ01/9	SZ	109.530 €	499.98 €
J01E	SULFONAMIDI I TRIMETOPRIM									
J01EE01	sulfametoksazol, trimetoprim	sirup			(200mg + 40mg)/5ml (100ml)			R; SZ		
J01EE01	sulfametoksazol, trimetoprim	sirup			(200mg + 40mg)/5ml (100ml)			R; SZ		
J01EE01	sulfametoksazol, trimetoprim	koncentrat za infuziju			(400mg + 80mg)/5ml			SZ		
J01EE01	sulfametoksazol, trimetoprim	tableta	Bosna Lijek	Esbesul	400mg + 80mg	20x(400mg + 80mg)		R; SZ	0.170 €	1.00 €
J01F	MAKROLIDI I LINKOZAMIDI									
J01FA01	eritromicin	prašak za oralnu suspenziju			250mg/5ml (100ml)			R; SZ		
J01FA01	eritromicin	film tableta	Hemofarm	Eritromicin	500mg	20x500mg		R; SZ		2.68 €
J01FA09	klaritromicin	prašak za oralnu suspenziju			125mg/5ml		IJ07	RS; SZ		
J01FA09	klaritromicin	film tableta	Hemofarm	Zymbaktar	500mg	14x500mg	IJ07	RS; SZ		3.92 €
J01FA09	klaritromicin	film tableta	Krka	Fromilid	500mg	14x500mg	IJ07	RS; SZ	0.281 €	3.92 €
J01FA10	azitromicin	prašak za oralnu suspenziju	Pliva	Sumamed Forte	200mg/5ml (50ml)	1x50ml	IJ08	R; SZ	1.630 €	3.25 €
J01FA10	azitromicin	granule za oralnu suspenziju	Hemofarm	Hemomycin	200mg/5ml (20ml)	1x20ml	IJ08	R; SZ		1.30 €
J01FA10	azitromicin	prašak za rastvor za infuziju	Hemofarm	Hemomycin	500mg	1x500mg	IJ08/1	SZ		2.81 €
J01FA10	azitromicin	film tableta	Hemofarm	Hemomycin	500mg	3x500mg	IJ08	R; SZ		1.62 €
J01FA10	azitromicin	kapsula tvrda	Hemofarm	Hemomycin	250mg	6x250mg	IJ08	R; SZ		1.41 €
J01FF01	klindamicin #	rastvor za injekciju	Chephasaar Chemische	Clindamycin-MIP	600mg/4ml	5x4ml	IJ01	SZ	2.610 €	4.35 €
J01FF01	klindamicin #	rastvor za injekciju	Hemofarm	Klindamicin	300mg/2ml	10x(300mg/2ml)	IJ01	SZ		4.35 €
J01G	AMINOGLIKOZIDI									

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
J01GA01	streptomicin	injekcija; prašak za injekciju			1.000mg			SZ		
J01GB03	gentamicin	rastvor za injekciju			40mg/2ml			Z; SZ		
J01GB03	gentamicin	rastvor za injekciju	Alkaloid	Gentamicin Alkaloid	80mg/2ml	10x(80mg/2ml)		Z; SZ		2.70 €
J01GB03	gentamicin	rastvor za injekciju	Galenika	Gentamicin	80mg/2ml	10x(80mg/2ml)		Z; SZ	0.810 €	2.70 €
J01GB03	gentamicin	rastvor za injekciju	Alkaloid	Gentamicin Alkaloid	120mg/2ml	10x(120mg/2ml)		Z; SZ		3.30 €
J01GB06	amikacin #	rastvor za injekciju/infuziju	Galenika	Amikacin	100mg/2ml	10x(100mg/2ml)	IJ05	Z; SZ	3.900 €	3.90 €
J01GB06	amikacin #	rastvor za injekciju/infuziju	Galenika	Amikacin	500mg/2ml	10x(500mg/2ml)	IJ05	Z; SZ	1.800 €	15.29 €
J01M	HINOLONI									
J01MA01	ofloksacin #	tableta			200mg		IJ01/7	RS; SZ		
J01MA02	ciprofloksacin #	film tableta	Krka	Ciprinol	250mg	10x250mg	IJ12	RS; SZ	0.237 €	0.59 €
J01MA02	ciprofloksacin #	film tableta	Krka	Ciprinol	500mg	10x500mg	IJ12	RS; SZ	0.187 €	0.93 €
J01MA02	ciprofloksacin #	koncentrat za rastvor za infuziju	Krka	Ciprinol	100mg/10ml	5x(100mg/10ml)	IJ12	SZ		3.33 €
J01MA14	moksifloksacin	tableta			400mg		IJ12/1	RS; SZ		
J01MA14	moksifloksacin	film tableta	Alkaloid	Kimoks	400mg	5x400mg	IJ12/1	RS; SZ	0.728 €	3.14 €
J01MA14	moksifloksacin	film tableta	Alkaloid	Kimoks	400mg	7x400mg	IJ12/1	RS; SZ	0.720 €	3.62 €
J01MA14	moksifloksacin	rastvor za infuziju	Hemofarm	Cenomar	400mg/250ml	1x250ml	IJ12/1	SZ		9.28 €
J01X	OSTALI ANTIBIOTICI									
J01XA01	vankomicin #	prašak za rastvor za infuziju	Chephasaar Chemische	Vancomycin MIP	500mg	5x500mg	IJ01/8	RS;SZ	6.850 €	8.57 €
J01XA01	vankomicin #	prašak za rastvor za infuziju	Vianex	Voxin	500mg	1x500mg	IJ01/8	RS; SZ		1.71 €
J01XA01	vankomicin #	prašak za rastvor za infuziju	Vianex	Voxin	1.000mg	1x1.000mg	IJ01/8	RS; SZ		2.40 €
J01XA01	vankomicin #	prašak za rastvor za infuziju	Chephasaar Chemische	Vancomycin MIP	1.000mg	5x1.000mg	IJ01/8	RS; SZ	9.608 €	12.01 €
J01XB01	kolistin #	prašak za rastvor za injekciju/infuziju			1.000.000 i.j.			RS; SZ		
J01XD01	metronidazol	rastvor za infuziju	Galenika	Orvagil	500mg/100ml	1x(500mg/100ml)		SZ	5.454 €	1.08 €
J01XX01	fosfomicin	granule za oralni rastvor	Zambon Switzerland Ltd.	Monural	3g	1x3g	IJ01/2	RS; SZ	2.530 €	2.42 €
J02	ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU									
J02AA01	amfotericin B #	prašak za koncentrat za disperziju za infuziju			50mg			SZK*		
J02AC	DERIVATI TRAZOLA									
J02AC01	flukonazol	rastvor za infuziju	Hemofarm	Fluconal	2mg/ml (100ml)	1x100ml		SZ		4.30 €
J02AC01	flukonazol	kapsula tvrda	Bosna Lijek	Funzol	50mg	7x50mg		RS; SZ		0.85 €
J02AC01	flukonazol	kapsula, tvrda	Bosna Lijek	Funzol	150mg	1x150mg		RS; SZ	1.813 €	1.36 €
J02AC03	vorikonazol	tableta			200mg		IJ13	RK*; SZK*		
J02AC03	vorikonazol	prašak za rastvor za infuziju	Pfizer - Fareva Amboise	Vfend	200mg	1x200mg	IJ13	RK*; SZK*	230.580 €	62.88 €
J04	ANTITUBERKULOTICI									
J04A	LJEKOVI ZA TERAPIJU TUBERKULOZE									
J04AA01	para-amino salicilna kiselina	tableta			500mg			RS; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
J04AB01	cikloserin	kapsula			250mg			RS; SZ		
J04AB02	rifampicin	kapsula			300mg			RS; SZ		
J04AB30	kapreomicin	ampula			1.000mg			SZ		
J04AD03	etionamid	tableta			250mg			RS; SZ		
J04AC01	izoniazid	tableta			50mg			RS; SZ		
J04AC01	izoniazid	tableta			100mg			RS; SZ		
J04AC51	izoniazid +piridoksin	kapsula			400mg + 25mg			RS; SZ		
J04AK01	pirazinamid	tableta			500mg			RS; SZ		
J04AK02	etambutol	tableta			100mg			RS; SZ		
J04AK02	etambutol	tableta			400mg			RS; SZ		
J05	ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU									
J05A	LJEKOVI SA DIREKTNIM DJELOVANJEM NA VIRUSE									
J05AB01	aciclovir	prašak za rastvor za infuziju			250mg			SZ		
J05AB01	aciclovir	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Aciclovir	200mg	25x200mg		R; SZ	2.240 €	5.15 €
J05AB14	valganciklovir	film tableta	Roche	Valcyte	450mg	60x450mg	IJ15	RK*; SZK*	38.050 €	591.73 €
J05AB06	ganciklovir	prašak za infuziju			500mg		IJ17/2	SZ		
J05AF01	zidovudin	kapsula			100mg		IJ18	RK*; SZK*		
J05AF01	zidovudin	kapsula			250mg		IJ18	RK*; SZK*		
J05AF05	lamivudin	film tableta	Glaxo Smith Kline	Zeffix	100mg	28x100mg	IJ19	RK*; SZK*		35.06 €
J05AF05	lamivudin	film tableta	Glaxo Smith Kline	Epivir	150mg	60x150mg	IJ20	RK*; SZK*	3.180 €	59.95 €
J05AF06	abakavir	film tableta	Glaxo Smith Kline	Ziagen	300mg	60x300mg	IJ18	RK*; SZK*		189.32 €
J05AF07	tenofovir	film tableta			245mg		IJ19/1	RK*; SZK*		
J05AP54	elbasvir, grazoprevir	film tableta	Schering-Plough Labo N.V.	Zepatier	50 mg+100 mg	28x(50 mg+100 mg)	IJ28	RK; SZK		7,763.65 €*
J05AP55	sofosbuvir, velpatasvir	film tableta	Gilead	Epclusa	400mg+100mg	28x(400mg+100mg)	IJ30	RK; SZK	523.120 €	9,980.67 €*
J05AP57	glekaprevir, pibrentasvir	film tableta	AbbVie	Maviret	100mg+40mg	84x(100mg+40mg)	IJ29	RK; SZK		11,702.05 €*
J05AR01	lamivudin, zidovudin	film tableta	Glaxo Smith Kline	Combivir	150mg + 300mg	60x(150mg + 300mg)	IJ18	RK*; SZK*	6.400 €	131.64 €
J05AR02	abakavir, lamivudin	film tableta	Glaxo Smith Kline	Kivexa	600mg + 300 mg	30x(600mg + 300 mg)	IJ18	RK*; SZK*	10.500 €	169.55 €
J05AR03	tenofovir, emtricitabin	film tableta			245mg + 200mg		IJ18/1	RK*; SZK*		
J05AX08	raltegravir	film tableta	Merck Sharp & Dohme BV	Isentress	400mg	60x400mg	IJ18/1	RK*; SZK*	17.900 €	408.21 €*
J05AX08	raltegravir	film tableta	Merck Sharp & Dohme BV	Isentress	600mg	60x600mg	IJ18/1	RK*; SZK*	9.250 €	424.88 €*
J05AX12	dolutegravir	film tableta	Glaxo Smith Kline	Tivicay	50mg	30x50mg	IJ18	RK*; SZK*	17.750 €	506.09 €
J05AX66	ledipasvir, sofosbuvir	film tableta	Gilead	Harvoni	90mg+400mg	28x(90mg+400mg)	IJ28	RK; SZK	541.140 €	11,791.51 €*
J06	SERUMI I IMUNOGLOBULINI									
J06A	IMUNOSERUMI									
J06AA01	antitoksin protiv difterije	injekcija			10.000 U			SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
J06AA02	antitoksin protiv tetanusa	injekcija			1.500 U			Z; SZ		
J06AA02	antitoksin protiv tetanusa	injekcija			10.000 U			Z; SZ		
J06AA02	antitoksin protiv tetanusa	injekcija			20.000 U			Z; SZ		
J06AA03	antitoksin protiv zmijskog otrova	rastvor za injekciju			170mg/ml (5ml)		IJ27	Z; SZ		
J06AA04	antitoksin protiv botulinuma	injekcija						SZ		
J06AA05	anti toksin protiv gasne gangrene	injekcija						SZ		
J06AA06	serum protiv bjesnila	injekcija						Z; SZ		
J06B	IMUNOGLOBULINI									
J06BA02	imunoglobulin,normalni,humani za intravaskularnu primenu	rastvor za infuziju	Kedrion SpA	Ig VENA	5% (50ml)	1x50ml	IJ11	SZ		146.92 €
J06BA02	imunoglobulin,normalni,humani za intravaskularnu primenu	rastvor za infuziju	Kedrion SpA	Ig VENA	5% (100ml)	1x100ml	IJ11	SZ		280.15 €
J06BA02	imunoglobulin,normalni,humani za intravensku primjenu	rastvor za infuziju	Octapharma	Octagam	50mg/ml	1x100ml	IJ11/1	SZ		245.28 €
J06BA02	imunoglobulin,normalni,humani za intravensku primjenu	rastvor za infuziju	Octapharma	Octagam	50mg/ml	1x200ml	IJ11/1	SZ		402.41 €
J06BA02	imunoglobulin,normalni,humani za intravensku primjenu	rastvor za infuziju	Octapharma	Octagam	100mg/ml	1x50ml	IJ11/1	SZ		382.95 €
J06BA02	imunoglobulin,normalni,humani za intravensku primjenu	rastvor za infuziju	Octapharma	Octagam	100mg/ml	1x100ml	IJ11/1	SZ		765.89 €
J06BA02	imunoglobulin,normalni,humani za intravensku primjenu	rastvor za infuziju	Octapharma	Octagam	100mg/ml	1x200ml	IJ11/1	SZ		1,594.97 €
J06BB01	imunoglobulin humani anti D (Rho)	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Kedrion SpA	Immuno RHO	300mcg/2ml	1x(300mcg/2ml)	IJ14	Z; SZ		32.10 €
J06BB02	imunoglobulin antitetanusni	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu			250 U/ml			Z; SZ		
J06BB04	hiperimunoglobulin protiv hepatitisa "B"	rastvor za injekciju			180U/ml			Z; SZ		
J06BB05	imunoglobulin protiv bjesnila	rastvor za injekciju			150 U/ml (1ml)			Z; SZ		
J06BB05	imunoglobulin protiv bjesnila	rastvor za injekciju			150 U/ml (2ml)			Z; SZ		
J06BB05	imunoglobulin protiv bjesnila	rastvor za injekciju			150 U/ml (5ml)			Z; SZ		
J06BB05	imunoglobulin protiv bjesnila	rastvor za injekciju			150 U/ml (10ml)			Z; SZ		
J06BB16	palvizumab - biološki lijek	rastvor za injekciju	AbbVie S.r.L.	Synagis	100mg/1ml	1x0,5ml	IJ25	SZK		417.50 €*
J07	VAKCINE									
J07A	BAKTERIJSKE VAKCINE									
J07AH03	vakcina protiv meningokoknog meningitisa grupa A i C, prečišćena polisaharidna	prašak za injekciju			50mcg + 50mcg		IJ26	Z; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
J07AH04	vakcina protiv meningokoknog meningitisa četvorovalentna (A+C+W135+Y), prečišćena polisaharidna	prašak za injekciju			0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07AJ51	vakcina protiv difterije, tetanusa i velikog kašlja - cijelo ćelijska	ampula; suspenzija za injekciju			(30 U + 40 U + 4 U)/0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07AJ51	vakcina protiv difterije, tetanusa i velikog kašlja - cijelo ćelijska	suspenzija za injekciju			(30 U + 40 U + 4 U)/0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07AJ52	vakcina protiv difterije, tetanusa i velikog kašlja (Di Te PerAl), acelularna	ampula; suspenzija za injekciju			10mcg/0,5ml + 5mcg/0,5ml + 5mcg/0,5ml + 3mcg/0,5ml + 30 U/0,5ml + 40 U/0,5 ml (0,5ml)		IJ26	Z; SZ		
J07AJ52	vakcina protiv difterije, tetanusa i velikog kašlja (Di Te PerAl), acelularna	ampula; suspenzija za injekciju			(30 U + 40 U + 25mcg + 25mcg + 8mcg)/0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07AL02	pneumokokna polisaharidna konjugovana vakcina, adsorbovana	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Wyeth Pharmaceuticals	Prevenar 13	2,2 mcg/0,5 mL + 2,2 mcg/ 0,5mL + 2,2 mcg/0,5 mL + 2,2 mcg/0,5 mL + 4,4 mcg/0,5 mL + 2,2 mcg/0,5 mL + 2,2 mcg/0,5 mL + 2,2 mcg/0,5 mL + 2,2 mcg/0,5 mL + 2,2 mcg/0,5 mL + 2,2 mcg/0,5 mL + 2,2 mcg/0,5 mL	1x0,5ml	IJ26	Z; SZ		43.740 €
J07AL52	vakcina protiv pneumokoka, konjugovana	ampula; suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu			(2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg + 4,4mcg + 2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg)/0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07AL52	vakcina protiv pneumokoka, konjugovana	ampula; suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu			(2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg + 4,4mcg + 2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg)/0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07AM01	vakcina protiv tetanusa, adsorbovana	suspenzija za injekciju			najmanje 40 U/0,5ml		IJ26	Z; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
J07AM51	vakcina protiv tetanusa i difterije (Di Te Al)	suspencija za injekciju			(30 U (najmanje) + 40 U (najmanje))/0,5ml (5ml)		IJ26	Z; SZ		
J07AM51	vakcina protiv tetanusa i difterije (Di Te Al)	ampula; suspencija za injekciju			(30 U (najmanje) + 40 U (najmanje))/0,5ml (10ml)		IJ26	Z; SZ		
J07AM51	vakcina protiv tetanusa i difterije (Di Te Al)	ampula; suspencija za injekciju			(30 U (najviše) + 40 U (najmanje))/0,5ml (5ml)		IJ26	Z; SZ		
J07AM51	vakcina protiv tetanusa i difterije (Di Te Al)	ampula; suspencija za injekciju			(30 U (najviše) + 40 U (najmanje))/0,5ml (10ml)		IJ26	Z; SZ		
J07AN01	vakcina protiv tuberkuloze, živa atenuirana	ampula; prašak i rastvarač za suspenciju za injekciju			(1,6-16,0 x 10 ⁶ (6)CFU)/ml (1ml)		IJ26	Z; SZ		
J07AN01	vakcina protiv tuberkuloze, živa atenuirana	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju			(1,6-16,0 x 10 ⁶ (6)CFU)/ml (1ml)		IJ26	Z; SZ		
J07AP03	vakcina protiv trbušnog tifusa, prečišćena polisaharidna	ampula; rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu			25mcg/0,5ml (10ml)		IJ26	Z; SZ		
J07B	VIRUSNE VAKCINE									
J07BA01	vakcina protiv krpeljnog meningoencefalitisa, inaktivisan cjelovirusna	ampula			0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07BB01	vakcina protiv gripa - inaktivisana, cjeloćelijska	ampula			0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07BB01	vakcina protiv gripa - inaktivisana, cjeloćelijska	ampula			5ml		IJ26	Z; SZ		
J07BB02	vakcina protiv gripa, inaktivisana, rascijepljena i prečišćena ("split") ili pojedinačna ("subunit")	suspencija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu			(15mcg + 15mcg + 15mcg)/0,5ml (0,5ml)		IJ26	Z; SZ		
J07BB02	vakcina protiv gripa (inaktivisana, rasciješana virusna čestica)	suspencija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu			(15mcg + 15mcg + 15mcg)/0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07BB02	vakcina protiv gripa (inaktivisana, rasciješana virusna čestica)	suspencija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu			(15mcg + 15mcg + 15mcg + 15mcg)/0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07BB02	vakcina protiv gripa (inaktivisana, rasciješana virusna čestica)	suspencija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Sanofi Pasteur	Vaxigriptetra	(15mcg + 15mcg + 15mcg + 15mcg)/0,5ml	1x0,5ml	IJ26	Z; SZ		10.10 €
J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	suspencija za injekciju	Glaxo Smith Kline	Engerix B	10mcg/0,5ml	100 x10mcg/0,5 ml	IJ26	Z; SZ		529.55 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
J07BC01	vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna	suspencija za injekciju	Glaxo Smith Kline	Engerix B	20mcg/ml	100 x 20mcg/ml	IJ26	Z; SZ		681.97 €
J07BC02	vakcina protiv žutice izazvane virusom hepatitisa A, inaktivisana cjelovirusna	ampula; suspencija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu			160 Antigen U/0,5ml (0,5ml)		IJ26	Z; SZ		
J07BD01	vakcina protiv malih boginja, živa atenuirana	ampula			0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07BD52	vakcina protiv morbila, rubeole i parotitisa, živa atenuirana	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Glaxo Smith Kline	Priorix	10exp3 CCID 50/0,5ml + 10exp3,7 CCID 50/0,5ml + 10exp3 CCID 50/0,5ml (0,5ml)	1 x 0,5 ml plus rastvarač 1 x 0,5 ml	IJ26	Z; SZ		8.86 €
J07BD52	vakcina protiv morbila, rubeole i parotitisa, živa atenuirana	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Merck Sharp & Dohme BV	M-M-RVaxPRO	1x10exp3 CCID50 + 12,5x10exp3 CCID50 + 1x10exp3 CCID50 (0,5ml)	10 bočica sa praškom + 10x0.5ml rastvarača u napunjenim injekcionim špricima	IJ26	Z; SZ		72.53 €
J07BF03	vakcina protiv dječije paralize, inaktivisana, tritipna	suspencija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu			40D U + 8D U + 32D U/0.5ml		IJ26	Z; SZ		
J07BG01	vakcina protiv bjesnila, inaktivisana	ampula; prašak i rastvarač za suspenciju za injekciju			2,5 U/0,5ml (0,5ml)		IJ26	Z; SZ		
J07BL01	vakcina protiv žute groznice, živa atenuirana	prašak za injekcije; prašak i rastvarač za suspenciju za injekciju			0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07BM03	vakcina protiv humanog papilomavirusa 9-ovalentna (tipovi 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58), rekombinantna, adsorbovana	suspencija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Merck Sharp & Dohme BV	Gardasil 9	30mcg/0.5ml + 40mcg/0.5ml + 60mcg/0.5ml + 40mcg/0.5ml + 20mcg/0.5ml + 20mcg/0.5ml + 20mcg/0.5ml + 20mcg/0.5ml + 20mcg/0.5ml	1x0,5ml		Z; SZ		112.97 €
J07CA06	vakcina protiv difterije, tetanusa, acelularna komponenta pertusisa, inaktivirana vakcina protiv dječije paralize i vakcina protiv hemofilusa influence tip b, kombinovana	prašak i suspencija za suspenciju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu			(30 U +40 U + 25mcg + 25mcg + 40D U + 8D U + 32D U + 10mcg)/0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07CA06	vakcina protiv H. influenzae tip B, adsorbovana difterije i tetanusa i acelularna pertusisa i inaktivisana poliomijelitisa 1, 2 i 3	prašak i suspencija za suspenciju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Sanofi Pasteur	Pentaxim	(30i.j.+40i.j.+25mcg+25mcg+40DJ+8DJ+32DJ+10mcg)/0.5ml	1 x 0,5ml	IJ26	Z; SZ		17.29 €
L	ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI									
L01	ANTINEOPLASTICI									

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja a i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
L01A ALKILIRAJUĆI CITOSTATICI										
L01AA01	ciklofosfamid	tableta			50mg		IL01	RS; SZ		
L01AA01	ciklofosfamid	prašak za rastvor za injekciju			1.000mg		IL01	SZ		
L01AA01	ciklofosfamid	bočica; prašak za injekcije			200mg		IL01	SZ		
L01AA01	ciklofosfamid	bočica; prašak za injekcije			500mg		IL01	SZ		
L01AA02	hlorambucil	tableta			2mg		IL02	RS; SZ		
L01AA02	hlorambucil	kapsula			2mg		IL02	RS; SZ		
L01AA03	melfalan	tableta			2mg		IL02	RS; SZ		
L01AA03	melfalan	tableta			5mg		IL02	RS; SZ		
L01AA06	ifosfamid	prašak za rastvor za injekciju			1.000mg		IL03	SZ		
L01AA09	bendamustin - generička paralela	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Fresenius Kabi	Bendamustin Kabi	25mg	1x25mg	IL04	SZK*		32.84 €
L01AA09	bendamustin - originator	prašak za rastvor za infuziju	Haupt Pharma	Levact	25mg	5x25mg	IL04	SZK*		293.90 €* 293.90 €
L01AA09	bendamustin - generička paralela	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Fresenius Kabi	Bendamustin Kabi	100mg	1x100mg	IL04	SZK*		132.46 €
L01AA09	bendamustin - originator	prašak za rastvor za infuziju	Haupt Pharma	Levact	100mg	5x100mg	IL04	SZK*		1,284.50 €* 1,284.50 €
L01AX03	temozolomid	kapsula, tvrda			5mg		IL05	RK*; SZK*		
L01AX03	temozolomid	kapsula, tvrda			20mg		IL05	RK*; SZK*		
L01AX03	temozolomid	kapsula, tvrda			100mg		IL05	RK*; SZK*		
L01AX03	temozolomid	kapsula, tvrda			250mg		IL05	RK*; SZK*		
L01AX03	temozolomid	kapsula			140mg		IL05	RK*; SZK*		
L01AX03	temozolomid	kapsula			180mg		IL05	RK*; SZK*		
L01AX04	dakarbazin	prašak za rastvor za injekciju/infuziju			100mg			SZ		
L01AX04	dakarbazin	prašak za rastvor za injekciju/infuziju			200mg			SZ		
L01B ANTIMETABOLITI										
L01BA01	metotreksat	tableta			2,5mg		IL06	RS; SZ		
L01BA01	metotreksat	tableta			5mg		IL06	RS; SZ		
L01BA01	metotreksat	ampula			10mg/ml		IL06	Z; SZ		
L01BA01	metotreksat	ampula			50mg/2ml		IL06	Z; SZ		
L01BA01	metotreksat	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Ebewe Pharma	Methotrexat Ebewe	15mg/0.75ml		IL06	RS; Z; SZ		8.610 €
L01BA01	metotreksat	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Ebewe Pharma	Methotrexat Ebewe	10mg/0.5ml		IL06	RS; Z; SZ		4.740 €
L01BA01	metotreksat	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Ebewe Pharma	Methotrexat Ebewe	20mg/ml		IL06	RS; Z; SZ		8.710 €
L01BA04	pemetreksed	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Pharmachemie B.V	Pemetreksed Pliva	500mg	1x500mg	IL07	SZK*		364.65 €
L01BB02	merkaptopurin	tableta			50mg		IL02	RS; SZ		
L01BB03	tiogvanin	tableta			40mg		IL02	RS; SZ		
L01BB04	kladribin	rastvor za injekciju			10mg/5ml		IL08	SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
L01BB05	fludarabin	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	Ebewe Pharma	Fludarabin Ebewe	50mg/2ml	1x(50mg/2ml)	IL09	SZ		41.55 €
L01BC01	citarabin	ampula			500mg/10ml			SZ		
L01BC02	fluorouracil	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju			250mg/5ml			SZ		
L01BC02	fluorouracil	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju			500mg/10ml			SZ		
L01BC02	fluorouracil	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju			1000mg/20ml			SZ		
L01BC05	gemcitabin	koncentrat za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Gemcitabin Ebewe	200mg/20ml	1x20ml	IL10	SZ		3.57 €
L01BC05	gemcitabin	prašak za rastvor za infuziju	Vianex	Gemnil	200mg	1x200mg	IL10	SZ		3.95 €
L01BC05	gemcitabin	koncentrat za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Gemcitabin Ebewe	1.000mg/100ml	1x100ml	IL10	SZ		11.08 €
L01BC05	gemcitabin	prašak za rastvor za infuziju	Vianex	Gemnil	1000mg	1x1000mg	IL10	SZ		11.08 €
L01BC06	kapecitabin	film tableta	Remedica Ltd	Kapetral	150mg	60x150mg		RS; SZ		10.70 €
L01BC06	kapecitabin	film tableta			300mg			RS; SZ		
L01BC06	kapecitabin	film tableta	Remedica Ltd	Xalvobin	500mg	120x500mg		RS; SZ		55.62 €
L01BC06	kapecitabin	film tableta	Krka	Ecansya	500mg	120x500mg		RS; SZ		55.620 €
L01BC06	kapecitabin	film tableta	Remedica Ltd	Kapetral	500mg	120x500mg		RS; SZ		55.62 €
L01BC06	kapecitabin	film tableta	Pharma Swiss	Capecitabine PharmaSwiss	500mg	120x500mg		RS; SZ		55.62 €
L01BC07	azacitidin	prašak za suspenziju za injekciju	Baxter Oncology	Vidaza	100mg	1x100mg	IL14	SZK*		221.07 €* 221.07 €*
L01C	PODOFILINSKI DERIVATI I BILJNI ALKALOIDI									
L01CA01	vinblastin	prašak za injekcije			10mg			SZ		
L01CA02	vinkristin	rastvor za injekciju/infuziju			1mg/ml			SZ		
L01CA04	vinorelbin	koncentrat za rastvor za infuziju			10mg/1ml			SZ		
L01CB01	etopozid	kapsula			50mg			RS; SZ		
L01CB01	etopozid	koncentrat za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Etoposid	100mg/5ml	1x(100mg/5ml)		SZ		4.94 €
L01CD01	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	Vianex	Pataxel	30mg/5ml	1x(30mg/5ml)		SZ		17.81 €
L01CD01	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	Sindan-Pharma	Sindaxel	30mg/5ml	1x(30mg/5ml)		SZ		18.85 €
L01CD01	paklitaksel	prašak za suspenziju za infuziju	Celgene Europe Ltd.	Abraxane	100mg	1x100mg		SZ		258.62 €* 258.62 €*
L01CD01	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	Vianex	Pataxel	100mg/16.7ml	1x100mg/16.7ml		SZ		60.45 €
L01CD02	docetaksel	koncentrat za rastvor za infuziju			20mg/0,5ml			SZ		
L01CD02	docetaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	Sindan-Pharma	Docetaxel Actavis	20mg/ml	1x(20mg/1ml)		SZ		17.25 €
L01CD02	docetaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	Accord Healthcare Ltd.	Docetaxel Accord	20mg/ml	1x(20mg/1ml)		SZ		15.53 €
L01CD02	docetaksel	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Docetaxel	20mg/2ml	1x(20mg/2ml)		SZ		15.13 €
L01CD02	docetaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	Hospira	Docetaxel	20mg/2ml	1x2ml		SZ		14.01 €
L01CD02	docetaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	Sindan-Pharma	Docetaxel Actavis	80mg/4ml	1x(80mg/4ml)		SZ		64.42 €
L01CD02	docetaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	Accord Healthcare Ltd.	Docetaxel Accord	80mg/4ml	1x(80mg/4ml)		SZ		57.98 €
L01CD02	docetaksel	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Docetaxel	80mg/8ml	1x(80mg/8ml)		SZ		54.91 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
L01CD02	docetaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	Hospira	Docetaxel	80mg/8ml	1x8ml		SZ		54.92 €
L01CD02	docetaksel	koncentrat za rastvor za infuziju			80mg/4ml			SZ		
L01CD02	docetaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	Hospira	Docetaxel	160mg/16ml	1x16ml		SZ		105.86 €
L01CD04	cabazitaksel	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	Sanofi Aventis	Jevtana	60mg/1,5ml	1x(60mg/1,5ml)	IL70	SZK*		3,203.79 €*
L01D	CITOSTATSKI ANTIBIOTICI									
L01DA01	daktinomycin	injekcija			0,5mg			SZK*		
L01DB01	doksorubicin	koncentrat za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Doxorubicin Ebewe	50mg/25ml	1x(50mg/25ml)		SZ		20.16 €
L01DB02	daunorubicin	prašak za infuzije			20mg			SZ		
L01DB03	epirubicin	liofilizat za rastvor za infuziju			10mg			SZ		
L01DB07	mitoksantron	koncentrat za rastvor za infuziju			10mg/5ml		IL16	SZ		
L01DB07	mitoksantron	koncentrat za rastvor za infuziju			20mg/10ml		IL16	SZ		
L01DC01	bleomicin	prašak za rastvor za inj./inf.			15mg			SZ		
L01EA01	imatinib	film tableta	Remedica Ltd	Imarem	100mg	60x100mg	IL25	RK*; SZK*		81.90 €
L01EA01	imatinib	film tableta	Remedica Ltd	Imakrebin	100mg	120x100mg	IL25	RK*; SZK*		163.80 €
L01X	OSTALI CITOSTATICI									
L01XA01	cisplatin	koncentrat za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Cisplatin Ebewe	50mg/100ml (100ml)	1x(50mg/100ml)		SZ		10.31 €
L01XA01	cisplatin	koncentrat za rastvor za infuziju	Sindan-Pharma	Sinplatin	50mg/50ml (50ml)	1x(50mg/50ml)		SZ		7.47 €
L01XA01	cisplatin	koncentrat za rastvor za infuziju			10mg/20ml			SZ		
L01XA01	cisplatin	koncentrat za rastvor za infuziju			25mg/50ml			SZ		
L01XA02	karboplatin	koncentrat za rastvor za infuzije	Sindan-Pharma	Carboplasin	150mg/15ml (10mg/ml)	1x(150mg/15ml)		SZ		17.84 €
L01XA02	karboplatin	koncentrat za rastvor za infuzije			450mg/45ml (10mg/ml)			SZ		
L01XA03	oksaliplatin	koncentrat za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Oxaliplatin Ebewe	50mg/10ml	1x(50mg/10ml)		SZ		21.61 €
L01XA03	oksaliplatin	koncentrat za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Oxaliplatin Ebewe	100mg/20ml	1x(100mg/20ml)		SZ		43.22 €
L01XA03	oksaliplatin	koncentrat za rastvor za infuziju	Sindan-Pharma	Sinoxal	100mg/20ml	1x(100mg/20ml)		SZ		41.67 €
L01XB01	prokarbazin	kapsula			50mg			RS; SZ		
L01XC02	rituksimab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Mabthera	100mg/10ml	2x(100mg/10ml)	IL19	SZK*		331.25 €
L01XC02	rituksimab - biološki sličan lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Sandoz	Rixathon	100mg/10ml	2x(100mg/10ml)	IL19	SZK*		224.34 €
L01XC02	rituksimab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Mabthera	500mg/50ml	1x(500mg/50ml)	IL19	SZK*		819.79 €
L01XC02	rituksimab - biološki sličan lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Sandoz	Rixathon	500mg/50ml	1x(500mg/50ml)	IL19	SZK*		556.36 €
L01XC02	rituksimab - biološki lijek	rastvor za injekciju	Roche	Mabthera	1400mg/11.7ml	1x(1400mg/11.7ml)	IL19/1	SZK*		1,338.85 €*
L01XC02	rituksimab - biološki lijek	rastvor za injekciju	Roche	Mabthera	1600mg/13.4ml	1x13.4ml	IL19/2	SZK*		1,542.91 €
L01XC03	trastuzumab - biološki lijek	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Herceptin	150mg	1x150mg	IL20	SZK*		342.28 €
L01XC03	trastuzumab - biološki sličan lijek	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Pfizer	Trazimera	150mg	1x15ml	IL20	SZK*		299.94 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
L01XC03	trastuzumab - biološki sličan lijek	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Pfizer	Trazimera	420mg	1x30ml	IL20	SZK*		880.89 €
L01XC03	trastuzumab - biološki lijek	rastvor za injekciju	Roche	Herceptin	600mg/5ml	1x(600mg/5ml)	IL20	SZK*		1,103.10 €*
L01XC06	cetuximab - biološki lijek	rastvor za infuziju	Merck	Erbix	5mg/ml	1x20ml	IL21	SZK*		160.31 €
L01XC07	bevacizumab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Avastin	25mg/ml	1x(400mg/16ml)	IL22	SZK*		891.05 €*
L01XC07	bevacizumab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Avastin	25mg/ml	1x(100mg/4ml)	IL22	SZK*		233.50 €*
L01XC08	panitumumab	koncentrat za rastvor za infuziju	Amgen	Vectibix	20mg/ml	1x5ml	IL80	SZK*		320.48 €
L01XC13	pertuzumab	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Perjeta	420mg/14ml	1x(420mg/14ml)	IL23	SZK*		2,265.22 €*
L01XC14	trastuzumab emtanzin	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Kadcyla	100mg	1x100mg	IL32	SZK*		1,490.87 €*
L01XC14	trastuzumab emtanzin	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Kadcyla	160mg	1x160mg	IL32	SZK*		2,380.77 €*
L01XC18	pembrolizumab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Schering-Plough Labo NV	Keytruda	25mg/ml	1x4ml	IL24	SZK*		2,697.50 €*
L01XC28	durvalumab	koncentrat za rastvor za infuziju	Astra Zeneca	Imfinzi	50mg/ml	1x(500mg/10 ml)	IL94	SZK*		2,282.04 €*
L01XC32	atezolizumab	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Tecentriq	1200mg/20ml	1x20ml	IL79	SZK*		3,519.79 €*
L01XE02	gefitinib	tablete	Astra Zeneca	Iressa	250mg	30x250mg	IL27	RK*; SZK*		1,198.97 €*
L01XE04	sunitinib	kapsula tvrda	Pfizer	Sutent	12,5mg	28x12,5mg	IL29	RK; SZK	33.860 €	948.10 €
L01XE04	sunitinib	kapsula tvrda	Pfizer	Sutent	25mg	28x25mg	IL29	RK; SZK	67.500 €	1,890.15 €
L01XE04	sunitinib	kapsula tvrda	Pfizer	Sutent	50mg	28x50mg	IL29	RK; SZK	134.540 €	3,767.27 €
L01XE05	sorafenib	film tableta	Bayer Pharma AG	Nexavar	200mg	112x200mg	IL15	RK; SZK	98.040 €	2,426.24 €*
L01XE07	lapatinib	film tableta	Novartis Pharma	Tyverb	250mg	70x250mg	IL30	RK; SZK		916.30 €*
L01XE08	nilotinib	kapsula tvrda	Novartis Pharma	Tasigna	150mg	112x150mg	IL31	RK; SZK		2,072.36 €*
L01XE08	nilotinib	kapsula tvrda	Novartis Pharma	Tasigna	200mg	112x200mg	IL31/1	RK; SZK		2,831.68 €*
L01XE10	everolimus	tableta	Novartis Pharma	Afinitor	10mg	30x10mg	IL71	RK; SZK		2,527.30 €*
L01XE11	pazopanib	film tableta	Novartis Pharma	Votrient	200mg	30x200mg	IL73	RK; SZK		602.67 €*
L01XE11	pazopanib	film tableta	Novartis Pharma	Votrient	400mg	60x400mg	IL73	RK; SZK		2,373.80 €*
L01XE15	vemurafenib	tableta	Roche	Zelboraf	240mg	56x240mg	IL33	RK; SZK		1,236.09 €*
L01XE16	krizotinib	kapsula tvrda	Pfizer	Xalkori	200mg	60x200mg	IL89	RK; SZK		3,853.24 €*
L01XE16	krizotinib	kapsula tvrda	Pfizer	Xalkori	250mg	60x250mg	IL89	RK; SZK		4,210.20 €*
L01XE23	dabrafenib	kapsula tvrda	Novartis Pharma	Tafinlar	75mg	120x75mg	IL33/2	RK; SZK		5,024.84 €*
L01XE25	trametinib	film tableta	Novartis Pharma	Mekinist	2mg	30x2mg	IL33/3	RK; SZK		3,663.67 €*
L01XE33	palbociklib	kapsula tvrda	Pfizer	Ibrance	75mg	21x75mg	IL81	RK; SZK		2,605.07 €*
L01XE33	palbociklib	kapsula tvrda	Pfizer	Ibrance	100mg	21x100mg	IL81	RK; SZK		2,605.07 €*
L01XE33	palbociklib	kapsula tvrda	Pfizer	Ibrance	125mg	21x125mg	IL81	RK; SZK		2,605.07 €*
L01XE35	osimertinib	film tableta	Astra Zeneca	Tagrisso	40mg	30x40mg	IL87	RK; SZK	209.450 €	5,401.14 €*
L01XE35	osimertinib	film tableta	Astra Zeneca	Tagrisso	80mg	30x80mg	IL87	RK; SZK	209.450 €	5,564.64 €*
L01XE36	alektinib	kapsula tvrda	Roche	Alecensa	150mg	224x150mg	IL78	RK; SZK		4,385.60 €*
L01XE38	kobimetinib	film tableta	Roche	Cotellic	20mg	63x20mg	IL33/1	RK; SZK		4,647.90 €*

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
L01XE42	ribociklib	film tableta	Novartis Pharma	Kisqali	200mg	63x200mg	IL81	RK; SZK		2,304.25 €*
L01XE43	brigatinib	film tableta	Takeda Austria GmbH	Alunbrig	30mg	28x30mg	IL78	RK; SZK		734.85 €*
L01XE43	brigatinib	film tableta	Takeda Austria GmbH	Alunbrig	90mg	28x90mg	IL78	RK; SZK		3,139.56 €*
L01XE43	brigatinib	film tableta	Takeda Austria GmbH	Alunbrig	180mg	28x180mg	IL78	RK; SZK		4,582.58 €*
L01XX02	l - asparaginaza	prašak za injekciju			10.000 U	28x10.000 U		SZ		
L01XX05	hidroksikarbamid	kapsula			500mg	28x500mg	IL34	RS; SZ		
L01XX11	estramustin	kapsula tvrda	Pfizer	Estracyt	140mg	100x140mg	IL35	RS; SZ		93.87 €
L01XX14	tretionin	kapsula			10mg		IL36	R; SZ		
L01XX19	irinotekan	koncentrat za rastvor za infuziju	Vianex	Iritec	40mg/2ml	1x(40mg/2ml)		SZ		11.84 €
L01XX19	irinotekan	koncentrat za rastvor za infuziju	Sindan-Pharma	Irinotesin	40mg/2ml	1x(40mg/2ml)		SZ		11.84 €
L01XX19	irinotekan	koncentrat za rastvor za infuziju	Vianex	Iritec	100mg/5ml	1x(100mg/5ml)		SZ		27.10 €
L01XX19	irinotekan	koncentrat za rastvor za infuziju	Sindan-Pharma	Irinotesin	100mg/5ml	1x(100mg/5ml)		SZ		27.10 €
L01XX19	irinotekan	koncentrat za rastvor za infuziju			500mg/25ml			SZ		
L01XX23	mitotan	tableta			500mg		IL38	RK; SZK		
L01XX24	pegaspargaza	prašak za rastvor za infuziju			750U/ml		IL95	SZK*		
L01XX32	bortezomib	prašak za rastvor za injekciju	Pliva	Bortezomib Pliva	3,5mg	1x5ml	IL39	SZK*		352.31 €
L01XY02	pertuzumab, trastuzumab	rastvor za injekciju	Roche	Phesgo	(600 mg+600 mg)/10 ml	1x(600 mg+600 mg)/10 ml	IL99	SZK		3,882.32 €*
L01XY02	pertuzumab, trastuzumab	rastvor za injekciju	Roche	Phesgo	(1200 mg+600 mg)/15 ml	1x(1200 mg+600 mg)/15 ml	IL99	SZK		6,395.59 €*
L02	ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA									
L02A	HORMONI I SRODNI LJEKOVI									
L02AE03	goserelin	implantat (1 napunjeni špric)	Astra Zeneca	Zoladex	3,6mg	1x3,6mg	IL40	Z; SZ	3.430 €	72.57 €
L02AE03	goserelin	implantat (1 napunjeni špric)	Astra Zeneca	Zoladex LA	10,8mg	1x10,8mg	IL40	Z; SZ	3.300 €	221.41 €
L02AE04	triptorelin	prašak i rastvarač za suspenziju za injekcije sa produženim oslobađanjem; prašak za injekcije			0,1mg		IL41	Z; SZ		
L02AE04	triptorelin	prašak i rastvarač za suspenziju za injekcije sa produženim oslobađanjem	Pharma Swiss	Diphereline 3,75	3,75mg	1x3,75mg	IL41/1	Z; SZ	3.070 €	72.27 €*
L02AE04	triptorelin	prašak i rastvarač za suspenziju za injekcije sa produženim oslobađanjem	Pharma Swiss	Diphereline 11,25	11,25mg	1x11,25mg	IL41/2	Z; SZ	3.070 €	200.45 €
L02B	ANTAGONISTI HORMONA									
L02BA01	tamoksifen	film tableta	Astra Zeneca	Nolvadex	10mg	30x10mg	IL42	RS; SZ		2.67 €
L02BA03	fulvestrant	rastvor za injekciju	Astra Zeneca	Faslodex	250mg/5ml	2x(250mg/5ml)	IL43	Z; SZ		444.52 €*
L02BA03	fulvestrant	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Pliva	Fulvestrant Pliva	250mg/5ml	2x(250mg/5ml)	IL43	Z; SZ	6.010 €	252.69 €
L02BB	ANTI - ANDROGENI									
L02BB03	bikalutamid	film tablete	Pharma Swiss	Bicadex	50mg	28x50mg	IL44	RS; SZ	0.610 €	16.66 €
L02BB04	enzalutamid	kapsula tvrda	Astellas	Xtandi	40mg	112x40mg	IL44/1	RK; SZK		2,681.20 €*

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
L02BB05	apalutamid	film tableta	Janssen Cilag S.p.A.	Erleada	60mg	120x60mg	IL97	RK; SZK	104.910 €	3,121.70 €*
L02BG	INHIBITORI ENZIMA									
L02BG03	anastrozol	film tableta	Remedica Ltd	Aremed	1mg	28x1mg	IL45	RS; SZ	0.165 €	4.63 €
L02BG04	letrozol	film tableta	Pliva	Avomit	2,5mg	30x2,5mg	IL45	RS; SZ	0.223 €	6.99 €
L02BG06	eksemestan	obložena tableta	Pfizer	Aromasin	25mg	30x25mg	IL46	RS; SZ		24.65 €*
L02BX03	abirateron	tableta	Janssen Cilag S.p.A.	Zytiga	250mg	120x250mg	IL47	RK; SZK		2,668.82 €*
L03	IMUNOSTIMULATORI									
L03A	CITOKINI I IMUNOMODULATORI									
L03AA02	filgrastim - biološki sličan lijek	rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu	Sandoz	Zarzio	48 MU (0,48mg)/0,5ml (0,5ml)	1x0,5ml	IL66/1	Z; SZ	12.390 €	17.00 €
L03AB04	interferon alfa 2a	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu			3 MU/0,5ml		IL48	Z; SZ		
L03AB07	interferon beta 1a	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Merck	Rebif	22mcg (6 MU)/0,5ml (0,5ml)	12x22mcg (6MU)/0,5ml (0,5ml)	IL49	RK; SZK		618.98 €
L03AB07	interferon beta 1a	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Merck	Rebif	44mcg (12 MU)/0,5ml (0,5ml)	12x0,5ml	IL49	RK; SZK		685.00 €
L03AB07	interferon beta 1a	rastvor za injekciju	Biogen Idec Denmark	Avonex	30mcg (6 MU)/0,5ml (0,5ml)	4x0,5ml	IL49	RK; SZK		593.73 €*
L03AB08	interferon beta 1b	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Bayer Pharma AG	Betaferon	0,25mg/ml (8 MU) (1,2ml)	15x1,2ml	IL49	RK; SZK	18.030 €	615.18 €*
L03AX03	živi atenuirani bacili M. bovis-soj BCG	prašak za intravezikalni rastvor			81mg		IL52	SZ		
L03AX03	živi atenuirani bacili M. bovis-soj BCG	prašak za intravezikalni rastvor			12,5mg		IL52	SZ		
L03AX13	glatiramer acetat	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Teva	Copaxone	20mg/ml	28x(20mg/ml)	IL49	RK; SZK		568.18 €*
L04	IMUNOSUPRESIVI									
L04AA06	mikofenolna kiselina	kapsula, tvrda	Roche	CellCept	250mg	100x250mg		RS; SZ	3.860 €	31.04 €
L04AA06	mikofenolna kiselina	film tableta	Roche	CellCept	500mg	50x500mg		RS; SZ	3.460 €	31.04 €
L04AA06	mikofenolna kiselina	gastrorezistentna tableta	Novartis Pharma	Myfortic	360mg	120x360mg		RS; SZ		184.21 €
L04AA06	mikofenolna kiselina-generička paralela	kapsula, tvrda			250mg			RS; SZ		
L04AA06	mikofenolna kiselina-generička paralela	film tableta			500mg			RS; SZ		
L04AA18	everolimus	tableta			0,25mg		IL91	RS; SZ		
L04AA18	everolimus	tableta			0,5mg		IL91	RS; SZ		
L04AA23	natalizumab	koncentrat za rastvor za infuziju	Biogen Idec Denmark	Tysabri	300mg/15ml	1x(300mg/15ml)	IL57	SZK*		1,310.57 €*
L04AA27	fingolimod	kapsula, tvrda	Novartis Pharma	Gilenya	0,5mg	28x0,5mg	IL58	RK; SZK		1,329.55 €*
L04AA29	tofacitinib	film tableta	Pfizer	Xeljanz	5mg	56x5mg	IL85	RK; SZK	23.280 €	619.09 €*
L04AA31	teriflunomid	tableta	Sanofi Aventis	Aubagio	14mg	28x14mg	IL49	RK; SZK		605.73 €*
L04AA33	vedolizumab - biološki lijek	prašak za infuzije	Takeda Austria GmbH	Entyvio	300mg	1x300mg	IL59	SZK*		1,504.41 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
L04AA34	alemtuzumab	koncentrat za rastvor za infuziju	Genzyme Ltd.	Lemtrada	12mg/1,2ml (10mg/ml)	1x1.2ml	IL58/1	SZK*		6,834.81 €*
L04AA36	okrelizumab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Ocrevus	300mg/10ml	1x10ml	IL75	SZK*		4,780.29 €*
L04AA40	kladribin	tableta	Nerpharma S.R.L.	Mavenciad	10mg	1x10mg	IL86	RK; SZK	72.810 €	1,774.90 €*
L04AA42	siponimod	film tableta	Novartis Pharma	Mayzent	0.25mg	12x0.25mg	IL98	RK; SZK		293.36 €*
L04AA42	siponimod	film tableta	Novartis Pharma	Mayzent	0.25mg	120x0.25mg	IL98	RK; SZK		1,663.41 €*
L04AA42	siponimod	film tableta	Novartis Pharma	Mayzent	2mg	28x2mg	IL98	RK; SZK		1,590.15 €*
L04AA44	upadacitinib	tableta sa produženim oslobađanjem	AbbVie	Rinvoq	15mg	28x15mg	IL96	RK; SZK		612.810 €
L04AB01	etanercept - biološki lijek	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Wyeth Pharmaceuticals	Enbrel	25mg	4x25mg	IL60	RK; SZK	12.130 €	325.59 €*
L04AB01	etanercept - biološki lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Wyeth Pharmaceuticals	Enbrel	50mg/1ml	4x(50mg/1ml)	IL60	RK; SZK	22.540 €	623.33 €*
L04AB01	etanercept - biološki lijek	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Wyeth Pharmaceuticals	Enbrel	50mg/1ml	4x(50mg/1ml)	IL60	RK; SZK	22.540 €	623.33 €*
L04AB02	infliksimab - biološki lijek	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Janssen Biologics	Remicade	100mg	1x100mg	IL61	SZK*	18.090 €	319.10 €*
L04AB02	infliksimab - biološki sličan lijek	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Hospira	Inflectra	100mg	1x100mg	IL61	SZK*		226.33 €*
L04AB04	adalimumab - biološki lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	AbbVie Biotechnology Deutschland GmbH	Humira	20mg/0,2ml	2x(20mg/0,2ml)	IL62/1	RK; SZK		233.85 €
L04AB04	adalimumab - biološki lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	AbbVie Biotechnology Deutschland GmbH	Humira	40mg/0,4ml	2x(40mg/0,4ml)	IL62	RK; SZK		456.18 €*
L04AB04	adalimumab - biološki lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	AbbVie Biotechnology Deutschland GmbH	Humira	80mg/0,8ml	1x(80mg/0,8ml)	IL62	RK; SZK		552.37 €
L04AB06	golimumab - biološki lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Janssen Biologics	Simponi	50mg	1x0,5ml	IL63/2	RK; SZK	27.990 €	728.11 €*
L04AC07	tocilizumab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	RoActemra	80mg/4ml	1x(80mg/4ml)	IL63/1	SZK*		107.41 €
L04AC07	tocilizumab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	RoActemra	200mg/10ml	1x(200mg/10ml)	IL63/1	SZK*		264.01 €
L04AC07	tocilizumab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	RoActemra	400mg/20ml	1x(400mg/20ml)	IL63/1	SZK*		525.01 €
L04AC07	tocilizumab - biološki lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Roche	RoActemra	162mg/0,9ml	4x0,9ml	IL63/3	RK*; SZK*		736.38 €
L04AC10	sekukinumab	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Novartis Pharma	Cosentyx	150mg	2x(150mg/1ml)	IL84	RK; SZK	31.810 €	947.73 €*
L04AC16	guselkumab	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Cilag AG	Tremfya	100mg/ml	1x1ml	IL84/1	RK; SZK	35.550 €	1,852.99 €*
L04AD01	ciklosporin A	oralni rastvor	Novartis Pharma	Sandimmun Neoral	5.000mg/50ml	1x(5.000mg/50ml)		RS; SZ		102.28 €
L04AD01	ciklosporin A	kapsula, meka	Novartis Pharma	Sandimmun Neoral	25mg	50x25mg		RS; SZ		20.23 €
L04AD01	ciklosporin A	kapsula meka	Novartis Pharma	Sandimmun Neoral	50mg	50x50mg		RS; SZ		38.28 €
L04AD01	ciklosporin A	kapsula meka	Novartis Pharma	Sandimmun Neoral	100mg	50x100mg		RS; SZ		86.04 €
L04AD01	ciklosporin A	koncentrat za infuzije			250mg/5ml			SZ		
L04AD01	ciklosporin A - generička paralela	oralni rastvor			5.000mg/50ml			RS; SZ		
L04AD01	ciklosporin A - generička paralela	kapsula, meka			25mg			RS; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
L04AD01	ciklosporin A - generička paralela	kapsula meka			50mg			RS; SZ		
L04AD01	ciklosporin A - generička paralela	kapsula meka			100mg			RS; SZ		
L04AD02	takrolimus	tableta sa produženim oslobađanjem			0,75mg			RS; SZ		
L04AD02	takrolimus	tableta sa produženim oslobađanjem			1mg			RS; SZ		
L04AD02	takrolimus	tableta sa produženim oslobađanjem			4mg			RS; SZ		
L04AD02	takrolimus	kapsula, tvrda	Astellas	Prograf	0,5mg	30x0,5mg		RS; SZ		14.51 €
L04AD02	takrolimus	kapsula, tvrda	Astellas	Prograf	1mg	60x1mg		RS; SZ		53.15 €
L04AD02	takrolimus	kapsula, tvrda	Astellas	Prograf	5mg	30x5mg		RS; SZ		123.21 €
L04AD02	takrolimus	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	Astellas	Advagraf	0,5mg	30x0,5mg		RS; SZ		18.49 €
L04AD02	takrolimus	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	Astellas	Advagraf	1mg	60x1mg		RS; SZ		75.60 €
L04AD02	takrolimus	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	Astellas	Advagraf	3mg	30x3mg		RS; SZ		120.17 €
L04AD02	takrolimus	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	Astellas	Advagraf	5mg	30x5mg		RS; SZ		167.93 €
L04AD02	takrolimus - generička paralela	kapsula tvrda			0,5mg			RS; SZ		
L04AD02	takrolimus - generička paralela	kapsula tvrda			1mg			RS; SZ		
L04AD02	takrolimus - generička paralela	kapsula tvrda			5mg			RS; SZ		
L04AX01	azatioprin	tableta			50mg			RS; SZ		
L04AX02	talidomid	kapsula			100mg		IL65	RS; SZ		
L04AX02	talidomid	obložena tableta			100mg		IL65	RS; SZ		
M	LJEKOVI ZA LJEČENJE BOLESTI KOŠTANO-MIŠIČNOG SISTEMA									
M01	ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI LJEKOVI									
M01A	NESTEROIDNI ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI LJEKOVI									
M01AB05	diklofenak	rastvor za injekciju	Hemofarm	Diklofenak	75mg/3ml	5x(75mg/3ml)		Z; SZ		0.77 €
M01AB05	diklofenak	tableta, kapsula	Hemofarm	Rapten Duo	75mg	30x75mg		R; SZ		1.88 €
M01AB05	diklofenak	kapsula sa modifikovanim oslobađanjem	Krka	Naklofen Duo	75mg	20x75mg		R; SZ		1.15 €
M01AB05	diklofenak	tableta sa produženim oslobađanjem	Hemofarm	Rapten Forte	100mg	20x100mg		R; SZ		0.80 €
M01AB05	diklofenak	supozitorija			50mg			R; SZ		
M01AB15	ketorolak	rastvor za injekciju	Hemofarm	Zodol	30mg/ml	5x1ml		Z; SZ		2.21 €
M01AB16	aceklofenak	film tableta	Gedeon Richter	Aflamil	100mg	20x100mg		R; SZ		3.03 €
M01AC01	piroksikam	kapsula	Belupo	Lubor	20mg	20x20mg		R; SZ		0.75 €
M01AE01	ibuprofen	oralna suspenzija	Alkaloid	Blokmax	100mg/5ml (100ml)	1x100ml		R; SZ		0.95 €
M01AE01	ibuprofen	oralna suspenzija	Abbvie	Brufen	100mg/5ml (100ml)	1x100ml		R; SZ		1.01 €
M01AE01	ibuprofen	oralna suspenzija	Hemofarm	Ibumax	40mg/ml (100ml)	1x100ml		R; SZ		1.29 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
M01AE01	ibuprofen	film tableta	Hemofarm	Ibumax RP	400mg	30x400mg		R; SZ		1.21 €
M01AE02	naproksen	film tableta	Hemofarm	Naproksen	375mg	20x375mg		R; SZ		1.30 €
M01AE03	ketoprofen	film tableta	Lek	Ketonal Forte	100mg	20x100mg		R; SZ	0.120 €	0.99 €
M01AE03	ketoprofen	rastvor za injekciju	Lek	Ketonal	100mg/2ml	10x2ml		Z; SZ		2.66 €
M01C	SPECIFIČNA ANTIREUMATSKA SREDSTVA									
M01CC01	penicilamin	tableta, kapsula			250mg			RS; SZ		
M03	MIŠIĆNI RELAKSANSI									
M03A	MIORELAKSANSI SA PERIFERNIM DJELOVANJEM									
M03AB01	suksametonijum	rastvor za injekciju/infuziju			100mg/2ml			SZ		
M03AC01	pankuronijum bromid	injekcija			4mg/2ml			SZ		
M03AC03	vekuronijum bromid	prašak za injekciju			4mg			SZ		
M03AC09	rokuronijum bromid	rastvor za injekciju	Organon	Esmeron	50mg/5ml	10x(50mg/5ml)		SZ		34.83 €
M03AC11	cisatrakurijum	rastvor za injekciju/infuziju	Glaxo Smith Kline	Nimbex	2mg/ml	5x5ml		SZ		16.27 €
M03AX01	klostridium botulinum tip A toksin	prašak za injekciju			500 U		IM01	SZK*		
M04	LJEKOVI ZA LIJEČENJE GIHTA									
M04AA01	alopurinol	tableta	Hemofarm	Alopurinol	100mg	40x100mg		RS; SZ		0.78 €
M04AA01	alopurinol	tableta	Belupo	Alopurinol Belupo	100mg	100x100mg		RS; SZ		1.97 €
M05	LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU									
M05B	LJEKOVI KOJI DJELUJU NA STRUKTURU KOSTI I MINERALIZACIJU									
M05BA	BISFOSFANATI									
M05BA04	alendronat	tableta; film tableta			70mg		IM03	RS; SZ		
M05BA06	ibandronska kiselina	film tableta			50mg		IM04	RS; SZ		
M05BA06	ibandronska kiselina	film tableta	Pharmathen	Alvodronic	150mg	1x150mg	IM03/1	RS; SZ		4.28 €
M05BA06	ibandronska kiselina	film tableta	Hemofarm	Idika	150mg	1x150mg	IM03/1	RS; SZ		4.18 €
M05BA06	ibandronska kiselina	koncentrat za rastvor za infuziju	Pharmathen	Alvodronic	2mg/2ml	1x2ml	IM05	SZ		35.24 €
M05BA06	ibandronska kiselina	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Synthon BV	Alvodronic	3mg/3ml	1x3ml	IM05/1	SZ		11.03 €
M05BA06	ibandronska kiselina	rastvor za injekciju	Roche	Bonviva	3mg/3ml	1x(3mg/3ml)	IM05/1	SZ	76.470 €	11.58 €
M05BA08	zoledronska kiselina	koncentrat za rastvor za infuziju	Novartis Pharma	Zometa	4mg/5ml	1x(4mg/5ml)	IM06	SZ		34.98 €
M05BB03	alendronska kiselina, holekalciferol	tableta	Merck Sharp & Dohme BV	Fosavance	70mg + 5.600 U	4x(70mg + 5.600 U)	IM03	RS; SZ	0.440 €	8.48 €
M05BX04	denosumab	rastvor za injekciju	Amgen	Prolia	60mg/ml	1x1ml	IM07	SZ	0.880 €	152.13 €
N	LJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVNI SISTEM									
N01	ANESTETICI									
N01A	OPŠTI ANESTETICI									
N01AB08	sevofluran	para za inhalaciju, tečnost (100%)	Aesica Queenborough Limited	Sevorane	250ml	1x250ml		SZ		82.98 €
N01AB08	sevofluran	para za inhalaciju, tečnost (100%)	Baxter	Sevofluran Baxter	250ml	6x250ml		SZ		402.65 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
N01AF03	tiopental natrijum	prašak za rastvor inf/inj			500mg			SZ		
N01AF03	tiopental natrijum	prašak za rastvor inf/inj			1.000mg			SZ		
N01AH01	fentanil §	rastvor za injekciju			0,1mg/2ml			SZ		
N01AH01	fentanil §	rastvor za injekciju			0,5mg/10ml			SZ		
N01AH02	alfentanil §	rastvor za injekciju			1mg/2ml			SZ		
N01AH02	alfentanil §	rastvor za injekciju			5mg/10ml			SZ		
N01AH06	remifentanil §	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Glaxo Smith Kline	Ultiva	2mg/5ml	5x(2mg/5ml)		SZ		34.92 €
N01AX03	ketamin	rastvor za injekciju			50mg/10ml			SZ		
N01AX07	etomidat	rastvor za injekciju			20mg/10ml			SZ		
N01AX10	propofol	emulzija za injekciju/infuziju	Astra Zeneca	Diprivan	10mg/ml (20ml)	5x20ml		SZ		6.97 €
N01AX10	propofol	emulzija za injekciju/infuziju	Fresenius Kabi	Propofol 1% MCT Fresenius	10mg/ml	5x20ml		SZ		7.60 €
N01B	LOKALNI ANESTETICI									
N01BB01	bupivakain	rastvor za injekciju	Recipharm Monts	Marcaïne 0,5%	5mg/ml (20ml)	5x20ml		SZ		8.92 €
N01BB01	bupivakain	rastvor za injekciju	Cenexi	Marcaïne Spinal 0,5%	5mg/ml (4ml)	5x4ml		SZ		15.64 €
N01BB02	lidokain hlorid	rastvor za injekciju	Galenika	Lidokain-Hlorid 1%	10mg/ml (3,5ml)	10x3.5ml		Z; SZ		1.52 €
N01BB02	lidokain	rastvor za injekciju	Galenika	Lidokain Hlorid 2%	20mg/ml (2ml)	50x2ml		Z; SZ		8.89 €
N01BB02	lidokain	sprej			100mg/ml (50ml)			SZ		
N01BB02	lidokain	gel			2% (30g)			SZ		
N01BB52	lidokain, adrenalin	rastvor za injekciju	Galenika	Lidokain 2% - Adrenalin	(40mg + 0,025mg)/2ml	50x2ml		Z; SZ		6.17 €
N02	ANALGETICI									
N02A	OPIOIDI									
N02AA01	morfin §	oralne kapi	L. Molteni & C. DEI F. LLI	Oramorph	20mg/ml	1x20ml		IN11	RS; SZ	4.75 €
N02AA01	morfin §	tableta			10mg			IN11	RS; SZ	
N02AA01	morfin §	tableta			30mg			IN11	RS; SZ	
N02AA01	morfin §	tableta			60mg			IN11	RS; SZ	
N02AA01	morfin §	tableta			100mg			IN11	RS; SZ	
N02AA01	morfin §	rastvor za injekciju			20mg/ml			SZ		
N02AB02	petidin §	rastvor za injekciju			100mg/2ml			SZ		
N02AB03	fentanil §	transdermalni flasteri			25mcg/h			IN01	RS; SZ	
N02AB03	fentanil §	transdermalni flasteri			50mcg/h			IN01	RS; SZ	
N02AB03	fentanil §	transdermalni flasteri			100mcg/h			IN01	RS; SZ	
N02AX02	tramadol §	kapsula			50mg			IN02	RS; SZ	
N02AX02	tramadol §	tableta			50mg			IN02	RS; SZ	
N02AX02	tramadol §	tableta sa produženim oslobađanjem	Medochemie	Mabron Retard	100mg	30x100mg		IN02	RS; SZ	2.40 €
N02AX02	tramadol §	tableta sa produženim oslobađanjem			200mg			IN02	RS; SZ	

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
N02AX02	tramadol §	rastvor za injekciju	Krka	Tramadol Krka	50mg/ml	5x(50mg/ml)	IN02	SZ	1.225 €	1.02 €
N02B OSTALI ANALGETICI I ANTIPIRETICI										
N02BA01	acetil salicilna kiselina	tableta			300mg			SZ		
N02BA01	acetil salicilna kiselina	tableta			500mg			SZ		
N02BB02	metamizol	rastvor za injekciju	Alkaloid	Analgin	2.500mg/5ml	50x(2.500mg/5ml)		Z; SZ		10.50 €
N02BE01	paracetamol	sirup	Hemofarm	Febricet	120mg/5ml (100ml)	1x100ml		R; SZ		1.00 €
N02BE01	paracetamol	sirup	Bosna Lijek	Paracetamol	120mg/5ml (100ml)	1x100ml		R; SZ	1.500 €	1.03 €
N02BE01	paracetamol	tableta	Bosna Lijek	Paracetamol	500mg	20x500mg		SZ	0.270 €	0.90 €
N02BE01	paracetamol	tableta	Galenika	Paracetamol Galenika	500mg	20x500mg		SZ	0.243 €	0.81 €
N02BE01	paracetamol	supozitorija			80mg			SZ		
N02BE01	paracetamol	supozitorija			150mg			SZ		
N02BE01	paracetamol	rastvor za infuziju	Pharma Swiss	Paracetamol PharmaSwiss	10mg/100ml	10x100ml	IN12	SZ	4.010 €	12.08 €
N03 LJEKOVI ZA LIJEČENJE EPILEPSIJE										
N03A ANTIPILEPTICI										
N03AA02	fenobarbiton §	tableta			15mg			RS; SZ		
N03AA02	fenobarbiton §	tableta	Hemofarm	Phenobarbiton	100mg	30x100mg		RS; SZ	0.044 €	1.44 €
N03AA02	fenobarbiton §	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju			220mg/2ml			SZ		
N03AD01	etosuksimid - originator	sirup			250mg/5ml		IN21	RS; SZ		
N03AE01	klonazepam	tableta			2mg			RS; SZ		
N03AF01	karbamazepin	tableta	Hemofarm	Karbapin	200mg	50x200mg		RS; SZ		1.35 €
N03AF01	karbamazepin	tableta sa modificovanim oslobađanjem			400mg			RS; SZ		
N03AF02	okskarbazepin - originator	tableta			300mg		IN21	RS; SZ		
N03AF02	okskarbazepin - originator	suspenzija			60mg/ml		IN21	RS; SZ		
N03AG01	valproinska kiselina	sirup	Sanofi Aventis	Eftil	50mg/ml (150ml)	1x150ml		RS; SZ		3.22 €
N03AG01	valproinska kiselina sa natrijum valproatom	tableta sa produženim oslobađanjem	Sanofi Aventis	Eftil	145mg + 333mg	30x(145mg + 333mg)		RS; SZ		2.91 €
N03AG04	vigabatrin - originator	kapsula			500mg		IN22	RS; SZ		
N03AX03	sultiame - originator	tableta			50mg		IN20	RS; SZ		
N03AX03	sultiame - originator	tableta			200mg		IN20	RS; SZ		
N03AX09	lamotrigin - originator	tableta	Glaxo Smith Kline	Lamictal	25mg	30x25mg	IN13	RS; SZ		1.16 €
N03AX09	lamotrigin - originator	tableta	Glaxo Smith Kline	Lamictal	50mg	30x50mg	IN13	RS; SZ		2.48 €
N03AX09	lamotrigin - originator	tableta	Glaxo Smith Kline	Lamictal	100mg	30x100mg	IN13	RS; SZ		4.57 €
N03AX09	lamotrigin - generička paralela	tableta			25mg		IN13	RS; SZ		
N03AX09	lamotrigin - generička paralela	tableta			50mg		IN13	RS; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
N03AX09	lamotrigin - generička paralela	tableta			100mg		IN13	RS; SZ		
N03AX11	topiramam - originator	film tableta			25mg		IN14	RS; SZ		
N03AX11	topiramam - originator	film tableta			50mg		IN14	RS; SZ		
N03AX11	topiramam - originator	film tableta			100mg		IN14	RS; SZ		
N03AX11	topiramam - generička paralela	film tableta			25mg		IN14	RS; SZ		
N03AX11	topiramam - generička paralela	film tableta			50mg		IN14	RS; SZ		
N03AX11	topiramam - generička paralela	film tableta			100mg		IN14	RS; SZ		
N03AX11	topiramam - generička paralela	film tableta			200mg		IN14	RS; SZ		
N03AX12	gabapentin - originator	kapsula tvrda			100mg		IN15	RS; SZ		
N03AX12	gabapentin - originator	kapsula tvrda	Pfizer	Neurontin	300mg	50x300mg	IN15	RS; SZ	0.570 €	4.78 €
N03AX12	gabapentin - generička paralela	kapsula tvrda			100mg		IN15	RS; SZ		
N03AX12	gabapentin - generička paralela	kapsula tvrda			300mg		IN15	RS; SZ		
N03AX14	levetiracetam - originator	oralni rastvor			100mg/ml (300ml)		IN14	RS; SZ		
N03AX14	levetiracetam - originator	film tableta	UCB Pharma	Keppra	250mg	60x250mg	IN14	RS; SZ		7.48 €
N03AX14	levetiracetam - originator	film tableta	UCB Pharma	Keppra	500mg	60x500mg	IN14	RS; SZ		13.70 €
N03AX14	levetiracetam - originator	film tableta	UCB Pharma	Keppra	1000mg	60x1000mg	IN14	RS; SZ		26.48 €
N03AX14	levetiracetam - generička paralela	film tableta	Remedica Ltd	Quetra	250mg	60x250mg	IN14	RS; SZ		4.210 €
N03AX14	levetiracetam - generička paralela	film tableta	Remedica Ltd	Quetra	500mg	60x500mg	IN14	RS; SZ		8.510 €
N03AX14	levetiracetam - generička paralela	film tableta	Remedica Ltd	Quetra	1000mg	60x1000mg	IN14	RS; SZ		16.620 €
N03AX15	zonisamid - originator	kapsula, tvrda			25mg		IN21	RS; SZ		
N03AX15	zonisamid - originator	kapsula, tvrda			50mg		IN21	RS; SZ		
N03AX15	zonisamid - originator	kapsula, tvrda			100mg		IN21	RS; SZ		
N03AX16	pregabalin - originator	kapsula, tvrda	Pfizer	Lyrica	75mg	56x75mg	IN15/1	RS; SZ	0.620 €	8.59 €*
N03AX16	pregabalin - originator	kapsula, tvrda	Pfizer	Lyrica	150mg	56x150mg	IN15/1	RS; SZ	0.490 €	12.32 €*
N03AX16	pregabalin - generička paralela	kapsula, tvrda	Mylan Hungary	Pregabalin Mylan Pharma	75mg	56x75mg	IN15/1	RS; SZ	0.520 €	6.01 €
N03AX16	pregabalin - generička paralela	kapsula, tvrda	Mylan Hungary	Pregabalin Mylan Pharma	150mg	56x150mg	IN15/1	RS; SZ	0.400 €	10.62 €
N04	LJEKOVI ZA LIJEČENJE PARKINSONOVE BOLESTI									
N04A	ANTIHLINERGIČKI LJEKOVI									
N04AA01	trihexifenidil §	tableta			2mg			RS; SZ		
N04AA01	trihexifenidil §	tableta			5mg			RS; SZ		
N04AA02	biperiden	tableta	Alkaloid	Mendilex	2mg	50x2mg		RS; SZ		1.08 €
N04AA02	biperiden	ampula; injekcija			5mg/ml			Z; SZ		
N04B	DOPAMINERGIČKI LJEKOVI									

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
N04BA02	levodopa, benzerazid	tableta	Roche	Madopar	200mg + 50mg	100x(200mg + 50mg)	IN16	RS; SZ	0.620 €	12.48 €
N04BA02	levodopa, benzerazid	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda			100mg + 25mg		IN16	RS; SZ		
N04BC04	ropinirol	tableta sa produženim oslobađanjem	Glaxo Smith Kline	Requip Modutab	2mg	28x2mg	IN16	RS; SZ		5.45 €
N04BC04	ropinirol	tableta sa produženim oslobađanjem	Glaxo Smith Kline	Requip Modutab	4mg	28x4mg	IN16	RS; SZ		10.61 €
N04BC04	ropinirol	tableta sa produženim oslobađanjem	Glaxo Smith Kline	Requip Modutab	8mg	28x8mg	IN16	RS; SZ		18.47 €
N04BC05	pramipeksol	tableta	Boehringer Ingelheim	Mirapexin	0,18mg	30x0,18mg	IN03	RS; SZ		3.22 €
N04BC05	pramipeksol	tableta	Boehringer Ingelheim	Mirapexin	0,7mg	30x0,7mg	IN03	RS; SZ		13.21 €
N04BC05	pramipeksol	tableta sa produženim oslobađanjem			0,52mg		IN03	RS; SZ		
N04BC05	pramipeksol	tableta sa produženim oslobađanjem			1,05mg		IN03	RS; SZ		
N04BC05	pramipeksol	tableta sa produženim oslobađanjem			2,1mg		IN03	RS; SZ		
N05	PSIHOLEPTICI									
N05A	ANTIPSIHOTICI									
N05AA01	hlorpromazin	film tableta			25mg			RS; SZ		
N05AA01	hlorpromazin	ampula			25mg/1ml			Z; SZ		
N05AA01	hlorpromazin	ampula			50mg/2ml			Z; SZ		
N05AA02	levomepromazin	tableta			25mg			RS; SZ		
N05AA02	levomepromazin	tableta			100mg			RS; SZ		
N05AB02	flufenazin	obložena tableta	Krka	Moditen	1mg	25x1mg		RS; SZ	0.343 €	0.86 €
N05AB02	flufenazin	obložena tableta	Krka	Moditen	2,5mg	100x2,5mg		RS; SZ	0.282 €	7.04 €
N05AB02	flufenazin	obložena tableta	Krka	Moditen	5mg	100x5mg		RS; SZ	0.169 €	8.44 €
N05AB02	flufenazin	rastvor za injekciju	Krka	Moditen Depo	25mg/ml	5x1ml		Z; SZ	0.088 €	11.01 €
N05AD01	haloperidol	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Haloperidol	2mg	25x2mg		RS; SZ	0.150 €	0.92 €
N05AD01	haloperidol	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Haloperidol	10mg	30x10mg		RS; SZ	0.320 €	1.86 €
N05AD01	haloperidol	rastvor za injekciju			5mg/ml			Z; SZ		
N05AD01	haloperidol	rastvor za injekciju	Krka	Haldol Depo	50mg/ml	5x(50mg/ml)		Z; SZ	0.191 €	14.47 €
N05AH02	klozapin	tableta	Remedica Ltd	Clozapine	25mg	50x25mg	IN17	RS; SZ	0.305 €	1.08 €
N05AH02	klozapin	tableta	Salutas Pharma GmbH	Clozapin Sandoz	25mg	50x25mg	IN17	RS; SZ		1.08 €
N05AH02	klozapin	tableta	Salutas Pharma GmbH	Clozapin	100mg	50x100mg	IN17	RS; SZ		2.89 €
N05AH03	olanzapin	tableta	Krka	Zalasta	5mg	28x5mg	IN18	RS; SZ	0.615 €	6.66 €
N05AH03	olanzapin	tableta	Actavis	Onzapin	5mg	28x5mg	IN18	RS; SZ	0.590 €	6.79 €
N05AH03	olanzapin	tableta	Krka	Zalasta	10mg	28x10mg	IN18	RS; SZ	0.628 €	12.73 €
N05AH03	olanzapin	tableta	Actavis	Onzapin	10mg	28x10mg	IN18	RS; SZ	0.550 €	13.11 €
N05AH03	olanzapin	oralna disperzibilna tableta	Actavis	Onzapin	15mg	28x15mg	IN18	RS; SZ	0.695 €	23.61 €
N05AH03	olanzapin	oralna disperzibilna tableta	Actavis	Onzapin	20mg	28x20mg	IN18	RS; SZ	0.660 €	24.21 €
N05AH04	kvetiapin	film tableta	Actavis	Actawell	25mg	60x25mg	IN18	RS; SZ	1.360 €	5.10 €
N05AH04	kvetiapin	film tableta	Actavis	Actawell	100mg	60x100mg	IN18	RS; SZ	0.720 €	10.60 €
N05AH04	kvetiapin	film tableta	Actavis	Actawell	200mg	60x200mg	IN18	RS; SZ	0.560 €	16.15 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
N05AH04	kvetiapin	tableta sa produženim oslobađanjem			50mg		IN18	RS; SZ		
N05AL01	sulpirid	kapsula tvrda	Alkaloid	Eglonyl	50mg	30x50mg		RS; SZ		1.87 €
N05AL01	sulpirid	tableta	Alkaloid	Eglonyl Forte	200mg	12x200mg		RS; SZ		2.18 €
N05AL01	sulpirid	rastvor za injekciju			100mg/2ml			SZ		
N05AN01	litijum karbonat	tableta			300mg			RS; SZ		
N05AX08	risperidon	film tableta	Krka	Torendo	1mg	20x1mg	IN05	RS; SZ	0.477 €	1.64 €
N05AX08	risperidon	film tableta	Krka	Torendo	2mg	20x2mg	IN05	RS; SZ	0.250 €	2.00 €
N05AX08	risperidon	film tableta	Krka	Torendo	3mg	20x3mg	IN05	RS; SZ	0.171 €	2.06 €
N05AX08	risperidon	film tableta			4mg		IN05	RS; SZ		
N05AX08	risperidon	prašak i rastvarač za injekciju sa produženim oslobađanjem	Cilag AG	Rispolept Consta	25mg/2ml	1x(25mg/2ml)	IN06	Z; SZ		70.28 €*
N05AX08	risperidon	prašak i rastvarač za injekciju sa produženim oslobađanjem	Cilag AG	Rispolept Consta	37,5mg/2ml	1x(37,5mg/2ml)	IN06	Z; SZ		93.19 €*
N05AX08	risperidon	prašak i rastvarač za injekciju sa produženim oslobađanjem	Cilag AG	Rispolept Consta	50mg/2ml	1x(50mg/2ml)	IN06	Z; SZ		113.06 €*
N05AX13	paliperidon	suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem	Janssen Pharmaceutica	Xeplion	50mg/0,5ml	1x0,5ml	IN06/1	Z; SZ		157.91 €*
N05AX13	paliperidon	suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem	Janssen Pharmaceutica	Xeplion	75mg/0,75ml	1x0,75ml	IN06/1	Z; SZ		199.91 €*
N05AX13	paliperidon	suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem	Janssen Pharmaceutica	Xeplion	100mg/ml	1x1ml	IN06/1	Z; SZ		245.93 €*
N05AX13	paliperidon	suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem	Janssen Pharmaceutica	Xeplion	150mg/1,5ml	1x1,5ml	IN06/1	Z; SZ		356.19 €*
N05AX15	kariprazin	kapsula tvrda	Gedeon Richter	Reagila	1,5mg	28x1,5mg	IN06/2	RS; SZ	5.430 €	50.66 €*
N05AX15	kariprazin	kapsula tvrda	Gedeon Richter	Reagila	3mg	28x3mg	IN06/2	RS; SZ	2.710 €	50.66 €*
N05AX15	kariprazin	kapsula tvrda	Gedeon Richter	Reagila	4,5mg	28x4,5mg	IN06/2	RS; SZ	1.810 €	55.35 €*
N05AX15	kariprazin	kapsula tvrda	Gedeon Richter	Reagila	6mg	28x6mg	IN06/2	RS; SZ	1.360 €	55.35 €*
N05B ANKSIOLITICI										
N05BA01	diazepam	mikroklizma / rektalni rastvor			5mg/2,5ml		IN07	R; Z; SZ		
N05BA01	diazepam	tableta	Hemofarm	Diazepam	2mg	30x2mg	IN07/1	R; SZ		0.46 €
N05BA01	diazepam	tableta	Galenika	Bensedin	2mg	30x2mg	IN07/1	R; SZ	0.076 €	0.46 €
N05BA01	diazepam	tableta	Hemofarm	Diazepam	5mg	30x5mg	IN07/2	RS; SZ		0.58 €
N05BA01	diazepam	tableta	Galenika	Bensedin	5mg	30x5mg	IN07/2	RS; SZ	0.038 €	0.58 €
N05BA01	diazepam	tableta	Hemofarm	Diazepam	10mg	30x10mg	IN07/3	RS; SZ		0.77 €
N05BA01	diazepam	tableta	Galenika	Bensedin	10mg	30x10mg	IN07/3	RS; SZ	0.026 €	0.77 €
N05BA01	diazepam	rastvor za injekciju	Alkaloid	Diazepam Alkaloid	10mg/2ml	10x2ml		Z; SZ		1.40 €
N05BA01	diazepam	rastvor za injekciju	Galenika	Bensedin	10mg/2ml	10x2ml		Z; SZ	0.140 €	1.40 €
N05BA06	lorazepam	injekcija			2mg/ml			SZ		
N05BA06	lorazepam	tableta	Hemofarm	Lorazepam	1mg	30x1mg	IN07/4	RS; SZ		0.70 €
N05BA06	lorazepam	tableta	Belupo	Lorsilan	2,5mg	20x2,5mg	IN07/4	RS; SZ		0.53 €
N05BA08	bromazepam	tableta	Hemofarm	Bromazepam	1,5mg	30x1,5mg	IN07/1	R; SZ		0.50 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
N05BA08	bromazepam	tableta	Alkaloid	Lexilium	3mg	30x3mg	IN07/2	RS; SZ		0.46 €
N05BA08	bromazepam	tableta	Hemofarm	Bromazepam	6mg	20x6mg	IN07/3	RS; SZ		0.59 €
N05BA09	klobazam - originator	tableta			10mg		IN21	RS; SZ		
N05BA12	alprazolam	tableta	Galenika	Ksalol	0,25mg	30x0,25mg	IN07/3	RS; SZ	0.029 €	0.45 €
N05BA12	alprazolam	tableta	Galenika	Ksalol	0,5mg	30x0,5mg	IN07/3	RS; SZ	0.043 €	0.65 €
N05BA12	alprazolam	tableta	Galenika	Ksalol	1mg	30x1mg	IN07/3	RS; SZ	0.028 €	0.85 €
N05C	HIPNOTICI I SEDATIVI									
N05CD02	nitrazepam	tableta	Bosna Lijek	Trazem	5mg	10x5mg	IN07/3	RS; SZ	0.031 €	0.31 €
N05CD08	midazolam	rastvor za injekciju			1mg/ml			SZ		
N05CD08	midazolam	rastvor za injekciju			5mg/ml			SZ		
N05CF02	zolpidem	film tableta	Lek	Sanval	5mg	20x5mg	IN07/3	RS; SZ	0.040 €	0.69 €
N05CF02	zolpidem	film tableta	Lek	Sanval	10mg	20x10mg	IN07/3	RS; SZ	0.050 €	1.00 €
N06	PSIHOANALEPTICI									
N06A	ANTIDEPRESIVI									
N06AA04	klomipramin	obložena tableta			25mg		IN07/3	RS; SZ		
N06AA09	amitriptilin	film tableta			10mg		IN07/3	RS; SZ		
N06AA09	amitriptilin	film tableta			25mg		IN07/3	RS; SZ		
N06AA21	maprotilin	film tableta	Zdravlje AD Leskovac	Maprotilin	25mg	30x25mg	IN07/3	RS; SZ	1.320 €	1.15 €
N06AA21	maprotilin	film tableta	Zdravlje AD Leskovac	Maprotilin	50mg	30x50mg	IN07/3	RS; SZ	0.130 €	1.91 €
N06AB03	fluoksetin	tableta	Hemofarm	Flunisan	20mg	30x20mg	IN07/3	RS; SZ		2.00 €
N06AB05	paroksetin	film tableta	Glaxo Smith Kline	Seroxat	20mg	30x20mg	IN07/3	RS; SZ		2.14 €
N06AB06	sertralin	film tableta	Pfizer - Haupt Pharma	Zoloft	50mg	28x50mg	IN07/3	RS; SZ	0.140 €	2.20 €
N06AB06	sertralin	film tableta	Hemofarm	Sigene	50mg	28x50mg	IN07/3	RS; SZ		1.76 €
N06AB06	sertralin	film tableta	Pfizer - Haupt Pharma	Zoloft	100mg	28x100mg	IN07/3	RS; SZ	0.950 €	3.88 €
N06AB06	sertralin	film tableta	Hemofarm	Sigene	100mg	28x100mg	IN07/3	RS; SZ		3.70 €
N06AB10	escitalopram	film tableta	Belupo	Citram	10mg	28x10mg	IN07/3	RS; SZ	0.103 €	2.03 €
N06AB10	escitalopram	film tableta	Hemofarm	Lata	10mg	28x10mg	IN07/3	RS; SZ		2.03 €
N06AX03	mianserin	film tableta			30mg		IN07/3	RS; SZ		
N06AX21	duloksetin	gastrorezistentna kapsula, tvrda	Hemofarm	Taita	30mg	28x30mg	IN23	RS; SZ		4.68 €
N06AX21	duloksetin	gastrorezistentna kapsula, tvrda	Hemofarm	Taita	60mg	28x60mg	IN23	RS; SZ		8.05 €
N06BC01	kofein citrat	rastvor za infuziju			20mg/ml		IN24	SZK*		
N06D	LJEKOVI ZA TERAPIJU DEMENCIJE									
N06DX01	memantin	film tableta	Alkaloid	Ymana	10mg	28x10mg	IN09	RS; SZ		5.43 €
N07	OSTALI LJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVNI SISTEM									
N07A	PARASIMPATOMIMETICI									
N07AA01	neostigmin	rastvor za injekciju			0,5mg/ml			SZ		
N07AA02	piridostigmin	obložena tableta			60mg			RS; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
R03AK06	flutikazon propionat, salmeterol	prašak za inhalaciju, podijeljen	Aeropharm	Airflusal Forspiro	250mcg + 50mcg	1x60 doza	IR03/1	RS; SZ	0.510 €	14.40 €
R03AK06	flutikazon propionat, salmeterol	prašak za inhalaciju, podijeljen	Aeropharm	Airflusal Forspiro	500mcg + 50mcg	1x60 doza	IR03/1	RS; SZ	0.670 €	19.18 €
R03AK07	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju	Astra Zeneca	Symbicort Turbuhaler	80mcg + 4,5mcg	60x(80mcg + 4,5mcg)	IR03/2	RS; SZ	0.880 €	13.03 €*†
R03AK07	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju	Astra Zeneca	Symbicort Turbuhaler	160mcg + 4,5mcg	60x(160mcg + 4,5mcg)	IR03/1	RS; SZ	1.110 €	13.19 €*†
R03AK07	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju	Astra Zeneca	Symbicort Turbuhaler	160mcg + 4,5mcg	120x(160mcg + 4,5mcg)	IR03/1	RS; SZ		25.64 €*†
R03AK07	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju	Teva	Duoresp Spiromax	160mcg + 4,5mcg	120x(160mcg + 4,5mcg)	IR03/1	RS; SZ		18.96 €
R03AK07	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju	Astra Zeneca	Symbicort Turbuhaler	320mcg + 9mcg	60x(320mcg + 9mcg)	IR03/1	RS; SZ	1.090 €	24.55 €*†
R03AK07	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju	Teva	Duoresp Spiromax	320mcg + 9mcg	60x(320mcg + 9mcg)	IR03/1	RS; SZ		18.86 €
R03AL04	indakaterol, glikopironijum bromid	prašak za inhalaciju, tvrda kapsula	Novartis Pharma	Ultibro Breezhaler	85mcg+43mcg	30x(85mcg+43mcg)	IR04/1	RS; SZ	1.170 €	35.87 €*†
R03AL06	olodaterol, tiotropijum bromid	rastvor za inhalaciju	Boehringer Ingelheim	Spiolto Respimat	2.5mcg/potisak + 2.5mcg/potisak	1x4ml (60 potisaka, 30 doza)	IR04/1	RS; SZ		34.04 €
R03B	OSTALI LJEKOVI ZA OPSTRUKTIVNE PLUĆNE BOLESTI, INHALACIONI									
R03BA02	budesonid	suspencija za raspršivanje	Astra Zeneca	Pulmicort	0,25mg/ml (2ml)	20x2ml	IR02	RS; SZ	0.770 €	9.64 €
R03BA02	budesonid	suspencija za raspršivanje	Astra Zeneca	Pulmicort	0,5mg/ml (2ml)	20x2ml	IR02	RS; SZ	0.600 €	12.90 €
R03BA02	budesonid	prašak za inhalaciju	Astra Zeneca	Pulmicort Turbuhaler	200mcg/dozi (100 doza)	1x100 doza	IR09	RS; SZ	0.340 €	5.50 €
R03BA05	flutikazon	suspencija za inhalaciju pod pritiskom	Glaxo Smith Kline	Flixotide	50mcg/dozi (120 doza)	1x120 doza	IR09	RS; SZ	0.660 €	6.43 €
R03BA05	flutikazon	suspencija za inhalaciju pod pritiskom	Glaxo Smith Kline	Flixotide	125mcg/dozi (60 doza)	1x60 doza	IR09	RS; SZ	0.520 €	6.28 €
R03BA05	flutikazon	suspencija za inhalaciju pod pritiskom	Glaxo Smith Kline	Flixotide	250mcg/dozi (60 doza)	1x60 doza	IR09	RS; SZ	0.500 €	11.75 €
R03BA08	ciklesonid	rastvor za inhalaciju pod pritiskom	Takeda GmbH	Alvesco	160mcg/doza (60 doza)	1x60 doza	IR09	RS; SZ		15.28 €
R03BA08	ciklesonid	rastvor za inhalaciju pod pritiskom	Takeda GmbH	Alvesco	80mcg/doza (120 doza)	1x120 doza	IR09	RS; SZ		20.74 €
R03BB04	tiotropijum bromid	prašak za inhalaciju, tvrda kapsula	Boehringer Ingelheim	Spiriva	18mcg	30x18mcg	IR04	RS; SZ	0.894 €	22.41 €
R03C	ADRENERGICI, ZA SISTEMSKU PRIMJENU									
R03CC02	salbutamol	oralni rastvor	Galenika	Spalmotil	2mg/5ml (200ml)	1x200ml		R; SZ	0.315 €	1.43 €
R03CC02	salbutamol	tableta			2mg			R; SZ		
R03D	DRUGI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU U OPSTRUKTIVNIM BOLESTIMA PLUĆA									
R03DA04	teofilin	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda			125mg			RS; SZ		
R03DA04	teofilin	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	Zdravlje AD Leskovac	Durofilin	250mg	40x250mg		RS; SZ	0.090 €	2.31 €
R03DA05	aminofilin	rastvor za injekciju			250mg/10ml			Z; SZ		
R03DA05	aminofilin	tableta sa produženim oslobađanjem			350mg			RS; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
R03DC03	montelukast	granula	Merck Sharp & Dohme BV	Singular	4mg	28x4mg	IR05	RS; SZ	1.330 €	10.99 €
R03DC03	montelukast	tableta za žvakanje	Pharmathen	Alvokast	4mg	28x4mg	IR06	RS; SZ		6.97 €
R03DC03	montelukast	tableta za žvakanje	Merck Sharp & Dohme BV	Singular	5mg	28x5mg	IR06	RS; SZ	0.590 €	5.34 €
R03DC03	montelukast	tableta za žvakanje	Pharmathen	Alvokast	5mg	28x5mg	IR06	RS; SZ		5.09 €
R03DC03	montelukast	film tableta	Pharmathen	Alvokast	10mg	28x10mg	IR06	RS; SZ		5.48 €
R03DX05	omalizumab	rastvor za injekciju	Novartis Pharma	Xolair	150mg/ml	1x(150mg/1ml)	IR11	SZK	33.730 €	298.50 €*
R03DX07	rofumilast	film tableta	Takeda GmbH	Daxas	500mcg	30x500mcg	IR10	RS; SZ		36.96 €
R03DX10	benralizumab	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu	Astra Zeneca	Fasenra	30mg/ml	1x1ml	IR12	SZK	40.000 €	2,219.05 €*
R05	LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE									
R05D	ANTITUSICI, ISKLJUČUJUĆI KOMBINACIJE SA EKSPERANSIMA									
R05DB13	butamirat	oralni rastvor			4mg/5ml (200ml)			SZ		
R05DB13	butamirat	tableta			20mg			SZ		
R06	ANTIISTAMINICI ZA SISTEMSKU UPOTREBU									
R06AC03	hloropiramin	rastvor za injekciju			20mg/2ml			Z; SZ		
R06AX13	loratadin	sirup	Hemofarm	Pressing	5mg/5ml (120ml)	1x120ml		R; SZ		1.60 €
R07	OSTALI LJEKOVI SA DJELOVANJEM NA DISAJNE ORGANE									
R07AA02	poraktant alfa	suspencija za endotraheopulmonalno upapavanje			120mg/1,5ml		IR08	SZ		
R07AA02	poraktant alfa	bočica; injekcija			240mg/3ml		IR08	SZ		
S	LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO I UHO									
S01	LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI OKA									
S01A	ANTIMIKROBNI I ANTIVIRUSNI LJEKOVI									
S01AA01	hloramfenikol	mast za oči	Alkaloid	Chloramphenicol Alkaloid	1% (5g)	1x5g		R; SZ		0.70 €
S01AA11	gentamicin	kapi za oči	Hemomont	Gentokulin	0,3% (10ml)	1x10ml		R; SZ		1.18 €
S01AA11	gentamicin	mast za oči			0.30%			R; SZ		
S01AD03	aciclovir	mast za oči			3% (4,5g)			RS; SZ		
S01AX13	ciprofloksacin	kapi za oči			0,3% (5ml)		IS01	RS; SZ		
S01B	ANTIINFLAMATORNI LJEKOVI									
S01BA04	prednizolon	kapi za oči, suspencija	Hemomont	Oftalmol	0,5% (5ml)	1x5ml		RS; SZ		1.20 €
S01BC03	diklofenak	kapi za oči			0,1% (10ml)			RS; SZ		
S01C	ANTIINFLAMATORNI LJEKOVI U KOMBINACIJI SA ANTIINFEKTIVIMA									
S01CA01	neomicin, deksametazon	kapi za oči, rastvor	Hemomont	Neodeksacin	0,35% + 0,1% (10ml)	1x10ml		RS; SZ		1.47 €
S01E	LJEKOVI ZA LIJEČENJE GLAUKOMA I MIOTICI									
S01EB01	pilocarpin	kapi za oči			2% (10ml)			RS; SZ		
S01EC01	acetazolamid	tablete			250mg			RS; SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
S01EC03	dorzolamid	kapi za oči, rastvor			2% (5ml)		IS01/1	RS; SZ		
S01EC03	dorzolamid	kapi za oči	Merck Sharp & Dohme	Trusopt	2% (5ml)	1x5ml	IS01/1	RS; SZ	0.290 €	3.83 €
S01EC04	brinzolamid	kapi za oči, suspenzija	Alcon-Couvreur N.V.	Azopt	10mg/ml	1x5ml	IS01/1	RS; SZ	0.250 €	4.98 €
S01ED01	timolol	kapi za oči, rastvor	Hemomont	Timadren	0,5% (5ml)	1x5ml		RS; SZ		1.20 €
S01ED51	dorzolamid, timolol	kapi za oko	Merck Sharp & Dohme	Cosopt	(20mg + 5mg/ml) (5ml)	1x5ml	IS02	RS; SZ	0.230 €	3.45 €
S01ED51	timolol, brinzolamid	kapi za oči, suspenzija	Alcon-Couvreur N.V.	Azarga	5mg/ml + 10mg/ml	1x5ml	IS02	RS; SZ	0.197 €	9.07 €* *
S01EE01	latanoprost	kapi za oči, rastvor	Jadran Galenski Laboratorij	Latanox	50mcg/ml	1x2,5ml	IS04	RS; SZ	0.140 €	3.35 €
S01F	MIDRIJATICI I CIKLOPLEGICI									
S01FA01	atropin	kapi za oči			0.50%			RS; SZ		
S01FA01	atropin	kapi za oči			1%			RS; SZ		
S01FA06	tropikamid	kapi za oči			1% (10ml)			RS; SZ		
S01FA06	tropikamid	kapi za oči			0,5%			RS; SZ		
S01H	LOKALNI ANESTETICI									
S01HA03	tetrakain	kapi za oči			0.5%			SZ		
S01J	DIJAGNOSTICI U OFTALMOLOGIJI									
S01JA01	fluorescein	kapi za oči			0.50%			SZ		
S01JA01	fluorescein	kapi za oči			1%			SZ		
S01JA01	fluorescein	kapi za oči			2%			SZ		
S01JA01	fluorescein	ampula			10%			SZ		
S01JA01	fluorescein	ampula			20%			SZ		
S01JA01	fluorescein	štapići						SZ		
S01K	HIRURŠKA POMOĆNA SREDSTVA									
S01KA02	hipromeloza	kapi za oči			0,5% (10ml)			SZ		
S01L	LJEKOVI ZA POREMEĆAJ CIRKULACIJE U OKU									
S01LA04	ranibizumab	rastvor za injekciju	Novartis Pharma	Lucentis	10mg/ml (0,23ml)	1x0,23ml	IS03/1	SZK*		589.97 €* *
S01LA05	afibercept	rastvor za injekciju	Bayer Pharma AG	Eylea	40mg/ml	1x(4mg/0,1ml)	IS03	SZK*		575.67 €* *
S03	LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI OKA I UHA									
S03AA30	bacitracin, neomicin	mast za oči			5g			R; SZ		
S03CA01	neomicin, deksametazon	kapi za uši/oči, rastvor	Galenika	Dexamethason-Neomycin	0,35% + 0,1% (10ml)	1x10ml		RS; SZ		1.47 €
V	OSTALI LJEKOVI									
V03	OSTALI PREPARATI ZA LIJEČENJE RAZNIH BOLESTI									
V03AB	ANTIDOTI									
V03AB14	protamin sulfat	rastvor za injekciju			50mg/5ml			SZ		
V03AB15	nalokson	rastvor za infuziju			400mcg/ml			Z; SZ		
V03AB23	acetilcistein	injekcija			300mg/3ml		IV01	SZ		
V03AB25	flumazenil	ampula; rastvor za inj/inf			0,5mg/5ml			SZ		

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
V03AB25	flumazenil	ampula; rastvor za inj/inf			1mg/10ml			SZ		
V03AB35	sugamadeks	rastvor za injekciju	Organon	Bridion	100mg/ml	10x2ml	IV02	SZ		687.56 €
V03AB37	idarucizumab	rastvor za injekciju/infuziju	Boehringer Ingelheim	Praxbind	2.5g/50ml	2x50ml	IV05	SZ		2,388.80 €* *
V03AE	LJEKOVI ZA LIJEČENJE HIPERKALIJEMIJE									
V03AE02	sevelamer	film tablete	Genzyme Ltd.	Renvela	800mg	180x800mg	IV03	RS; SZ	6.635 €	75.57 €
V03AF	LJEKOVI ZA DETOKSIKACIJU U TERAPIJI ANTINEOPLASTICIMA									
V03AF01	mesna (merkaptotan-sulfonska kiselina)	rastvor za injekciju			400mg/4 ml			SZ		
V03AF03	kalcijum folinat	rastvor za injekciju			50mg/5ml			SZ		
V04	DIJAGNOSTIČKA SREDSTVA									
V04CF01	PPD tuberkulin	rastvor za injekciju			3 i.j./0,1ml			Z; SZ		
V06	OPŠTI NUTRIJENTI									
V06DX01	dijetetski preparat - za preosjetljivost na bjelančevine mlijeka i soje, alergiju na hranu, malapsorpciju zbog intolerancije, sindrom kratkog crijeva, malapsorpciju poslije hirurškog zahvata, izrazitu proteinsko energetska malnutriciju, tešku proteinsku pothranjenost, nespecifičnu tešku proteinsko energijsku pothranjenost, cističnu fibrozu i atopijski dermatitis	prašak			400g		IV04	RS; SZ		
V06DX01	dijetetski preparat - ekstenzivni hidrolizat kazeina	prašak	UP Medi-Europa SA	Novalac Allernova AR	400g	1x400g	IV06	RS; SZ		15.69 €
V06DX01	dijetetski preparat - na bazi aminokiselina	prašak	SHS International LTD	Neocate Junior	400g	1x400g	IV06/3	RS; SZ		42.00 €
V06DX01	dijetetski preparat - ekstenzivni hidrolizat kazeina	prašak	SHS International LTD	Neocate LCP	400g	1x400g	IV06/1	RS; SZ		42.00 €
V06DX01	dijetetski preparat	prašak	Nutricia	Aptamil Allergy Digestive Care	400g	1x400g	IV06/2	RS; SZ		10.90 €
V06DX02	bezglutenski proizvod	prašak	Molino Rivetti Pietro	Mix for Bread Gluten Free and Milk Free	500g	1x500g	IV07	RS; SZ		1.06 €
V06DX02	bezglutenski proizvod	prašak	Aleksandrija Fruška Gora	Premium Univerzal Mix	500g	1x500g	IV07	RS; SZ		0.85 €
V06DX02	bezglutenski proizvod	prašak	Dr Schar	Mix IT	500g	1x500g	IV07	RS; SZ		1.39 €
V06DX02	bezglutenski proizvod	prašak	Aleksandrija Fruška Gora	Premium Univerzal Mix	1.000g	1x1000g	IV07	RS; SZ		1.70 €
V06DX02	bezglutenski proizvod	prašak	Dr Schar	Mix B	1.000g	1x1000g	IV07	RS; SZ		3.49 €
V06DX02	bezglutenski proizvod	prašak	Dr Schar	Mix C Patisserie	1.000g	1x1000g	IV07	RS; SZ		3.49 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična bočica	Fresenius Kabi	Frebini Energy Drink	200ml	1x200ml	IV08	RS; SZ		1.90 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična bočica	Fresenius Kabi	Supportan Drink	200ml	1x200ml	IV10	RS; SZ		3.45 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična bočica	Fresenius Kabi	Fresubin Protein Energy Drink	200ml	1x200ml	IV08	RS; SZ		1.68 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična bočica	Nutricia	Infatrini	200ml	1x200ml	IV13	RS; SZ		2.46 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična bočica	Nutricia	Nutrinidrink Multi Fibre	200ml	1x200ml	IV08	RS; SZ		1.68 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična bočica	Nutricia	Nutridrink	200ml	1x200ml	IV08/1	RS; SZ		1.80 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična bočica	Nutricia	Nutridrink	200ml	4x200ml	IV08/1	RS; SZ		7.20 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična kesa	Fresenius Kabi	Supportan	500ml	1x500ml	IV10	RS; SZ		5.95 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična kesa	Fresenius Kabi	Fresubin	500ml	1x500ml	IV08	RS; SZ		3.75 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična kesa	Nutricia	Nutrison	500ml	1x500ml	IV12	RS; SZ		1.74 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična kesa	Nutricia	Nutrison Energy Multi Fibre	1000ml	1x1000ml	IV12	RS; SZ		7.20 €
V07	OSTALI NETERAPIJSKI PROIZVODI									
V07AB	aqua pro injectione	rastvarač za parenteralnu upotrebu	Alkaloid	Aqua ad Iniectionabilia Alkaloid	5ml	50x5ml		Z; SZ		5.09 €
V07AB	voda za injekcije	rastvarač za parenteralnu upotrebu	Galenika	Voda za injekcije	5ml	50x5ml		Z; SZ		5.09 €
V08	KONTRASTNA SREDSTVA									
V08A	KONTRASTNA SREDSTVA SA JODOM									
V08AA05	joksitalaminska kiselina	rastvor za oralnu i rektalnu primjenu			300mg joda/ml (100 ml)			SZ		
V08AB05	jopromid	rastvor za infuziju	Bayer Pharma AG	Ultravist 300	300mg joda/ml (100ml)	10x100ml		SZ		301.19 €*
V08AB05	jopromid	rastvor za infuziju	Bayer Pharma AG	Ultravist 370	370mg joda/ml (500ml)	8x500ml		SZ		1,377.71 €*
V08B	KONTRASTNA SREDSTVA BEZ JODA									
V08BA01	barijum sulfat	suspencija			100% (200ml)			SZ		
V08BA01	barijum sulfat	suspencija			100% (5.000ml)			SZ		
V08C	KONTRASTNA SREDSTVA ZA MAGNETNU REZONANCU									
V08CA09	gadobutrol	rastvor za injekciju; napunjeni injekcioni špric	Bayer Pharma AG	Gadovist	1mmol/ml (7,5ml)	5x7,5ml		SZ		230.55 €*
V08CA09	gadobutrol	rastvor za injekciju	Bayer Pharma AG	Gadovist	1mmol/ml (30ml)	10x30ml		SZ	1,530.000 €	1,586.75 €*
V08CA09	gadobutrol	rastvor za injekciju; napunjeni injekcioni špric			1mmol/ml (30ml)			SZ		
V08CA10	gadoksetinska kiselina	rastvor za injekciju; napunjeni injekcioni špric	Bayer Pharma AG	Primovist	0,25mmol/ml (10ml)	1x10ml	IV09	SZ		142.17 €*

Osnovna lista – lijekovi sa posebnim režimom propisivanja

Lijekove sa Liste lijekova sa posebnim režimom odobranja, na osnovu konzilijarnih predloga konzilijuma doktora odgovarajućih specijalnosti Kliničkog centra Crne Gore ili Specijalne bolnice Brezovik i mišljenja konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore za odobranje lijekova, odobrava Komisija za lijekove Ministarstva zdravlja za:

- liječenje rijetkih bolesti

- sprovođenje transplantacionih programa.

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
A16AB02	imigliceraza	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Genzyme (Sanofi)	Cerezyme	400 i.j.	1 x 400 i.j.	IA23	K	1,097.440 €	1,199.77 €*
A16AX05	cink acetat	kapsula tvrda			50mg		IA27	K		
B02BD08	eptakog alfa (aktivirani)	prašak za rastvor za injekciju	Novo Nordisk	Novoseven	1mg (50K i.j.)	1x1mg	IB11	K	270.061 €	534.83 €*
B02BX05	eltrombopag	film tableta	Novartis Pharma	Revolade	25mg	28x25mg	IL83	K		789.69 €*
B02BX05	eltrombopag	film tableta	Novartis Pharma	Revolade	50mg	28x50mg	IL83	K		1,595.92 €*
B06AC02	ikatibant	rastvor za injekciju	Shire Pharmaceuticals Ireland Ltd.	Firazyr	30 mg/3 ml	1x3ml	IB18	K		1,405.28 €
J01GB01	tobramicin	rastvor za raspršivanje					IJ09	K		
L01EL01	ibrutinib	kapsula tvrda	Janssen Cilag S.p.A.	Imbruvica	140mg	90x140mg	IL36/1	K		4,907.26 €*
L01XC12	brentuksimab vedotin	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Takeda GmbH	Adcetris	50mg	1x50mg	IL79/1	K		2,770.55 €*
L01XC15	obinutuzumab	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Gazyvaro	1000mg/40ml	1x40ml	IL26	K		2,228.24 €*
L01XC24	daratumumab	koncentrat za rastvor za infuziju	Janssen Biologics B.V.	Darzalex	20mg/ml	1x5ml	IL76	K		389.03 €*
L01XC24	daratumumab	koncentrat za rastvor za infuziju	Janssen Biologics B.V.	Darzalex	20mg/ml	1x20ml	IL76	K		1,535.04 €*
L01XE17	aksitinib	film tableta	Pfizer	Inlyta	1mg	56x1mg	IL74	K		583.88 €*
L01XE17	aksitinib	film tableta	Pfizer	Inlyta	5mg	56x5mg	IL74	K		2,884.53 €*
L01XE18	ruksolitinib	tableta	Novartis Pharma	Jakavi	5mg	56x5mg	IL72/1	K		1,541.30 €*
L01XE18	ruksolitinib	tableta	Novartis Pharma	Jakavi	15mg	56x15mg	IL72	K		3,053.64 €*
L01XE18	ruksolitinib	tableta	Novartis Pharma	Jakavi	20mg	56x20mg	IL72	K		3,053.64 €*
L01XX43	vismodegib	kapsula tvrda	Roche	Erivedge	150mg	28x150mg	IL68	K		3,870.99 €*
L01XX46	olaparib	kapsula tvrda	Astra Zeneca	Lynparza	50mg	448x50mg	IL77	K	174.250 €	4,723.52 €*
L01XX46	olaparib	tableta	Astra Zeneca	Lynparza	100mg	56x100mg	IL77/1	K		2,423.91 €*

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja
L01XX46	olaparib	tableta	Astra Zeneca	Lynparza	150mg	56x150mg	IL77/1	K		2,423.91 €*
L01XX50	iksazomib	kapsula tvrda	Takeda GmbH	Ninlaro	2.3mg	3x2.3mg	IL90	K		4,641.65 €*
L01XX50	iksazomib	kapsula tvrda	Takeda GmbH	Ninlaro	3mg	3x3mg	IL90	K		4,641.65 €*
L01XX50	iksazomib	kapsula tvrda	Takeda GmbH	Ninlaro	4mg	3x4mg	IL90	K		4,641.65 €*
L04AA04	antitimocitni imunoglobulin kunića	koncentrat za rastvor za infuziju			20mg/ml		IL54	K		
L04AA04	antitimocitni imunoglobulin kunića	prašak za rastvor za infuziju			25mg		IL54	K		
L04AA10	sirolimus	tablete			1mg		IL56	K		
L04AC02	baziliksimumab - biološki lijek	prašak i rastvarač za injekciju/infuziju			20mg/5ml		IL64	K		
L04AX04	lenalidomid	kapsula tvrda	Celgene	Revlimid	10mg	21x10mg	IL69	K	253.550 €	4,359.64 €*
L04AX04	lenalidomid	kapsula tvrda	Celgene	Revlimid	25mg	21x25mg	IL69	K	112.850 €	5,065.05 €*
L04AX05	pirfenidon	film tableta	Roche	Esbriet	267mg	252x267mg	IL67	K		1,882.45 €
R05CB13	dornaze alfa	rastvor za raspršivanje			2.500 U (2,5mg)/2,5ml		IR07	K		

Doplatna lista

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja koju plaća FZO	Cijena pakovanja koju plaća osiguranik	Cijena pakovanja
A01AB09	mikonazol	oralni gel	Galenika	Daktanol	2% (40g)	1x40g		R	0.425 €	1.53 €	0.17 €	1.70 €
A02BA03	famotidin	film tableta	Alkaloid	Famotidin Alkaloid	40mg	10x40mg	IA01/1	R		0.45 €	0.05 €	0.50 €
A03FA01	metoklopramid	tableta	Alkaloid	Reglan	10mg	40x10mg		R		0.80 €	0.50 €	1.30 €
A06AD11	laktuloza	sirup	Abbott	Duphalac	666,7g/1000ml (500ml)	1x500ml	IA07/1	RS		3.15 €	0.91 €	4.06 €
A10BA02	metformin	film tableta	Merck	Glucophage	500mg	30x500mg		R		0.70 €	0.10 €	0.80 €
A10BA02	metformin	film tableta	Merck	Glucophage	500mg	60x500mg		R		1.40 €	0.20 €	1.60 €
A10BA02	metformin	film tableta	Merck	Glucophage	850mg	30x850mg		R	0.120 €	0.78 €	0.59 €	1.37 €
A10BH02	vildagliptin	tableta	Novartis Pharma	Galvus	50mg	28x50mg	IA17	RS		4.10 €	4.90 €	9.00 €
B01AC04	klopidogrel	film tableta	Sanofi Winthrop Industrie	Plavix	75mg	28x75mg	IB02	RZ	0.270 €	2.59 €	5.00 €	7.59 €
C01BC03	propafenon	film tableta	Hemofarm	Propafen	150mg	50x150mg		RS		1.98 €	0.32 €	2.30 €
C02CA04	doksazosin	tableta	Krka	Kamiren	2mg	20x2mg		RS	0.095 €	0.74 €	0.21 €	0.95 €
C02CA04	doksazosin	tableta	Krka	Kamiren	4mg	20x4mg		RS	0.064 €	0.95 €	0.32 €	1.27 €
C03CA01	furosemid	tableta	Bosna Lijek	Lodix	40mg	10x40mg		R	0.058 €	0.23 €	0.21 €	0.43 €
C07AB07	bisoprolol	film tableta	Merck	Concor Cor	2.5 mg	30x2,5mg		RS		0.96 €	1.19 €	2.15 €
C07AB07	bisoprolol	film tableta	Hemofarm	Tensec	5mg	30x5mg		RS		1.13 €	0.14 €	1.27 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indicacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja koju plaća FZO	Cijena pakovanja koju plaća osiguranik	Cijena pakovanja
C07AB07	bisoprolol	film tableta	Merck	Concor	5mg	30x5mg		RS		1.13 €	1.41 €	2.54 €
C08CA01	amlodipin	tableta	Galenika	Amlogal	10mg	30x10mg		R	0.060 €	1.25 €	0.10 €	1.35 €
C08DB01	diltiazem	tableta sa produženim oslobađanjem	Alkaloid	Aldizem	90mg	30x90mg		R		1.28 €	0.22 €	1.50 €
C09AA02	enalapril	tableta	Krka	Enap	10mg	20x10mg		R	0.029 €	0.52 €	0.06 €	0.58 €
C09AA03	lizinopril	tableta	Bosna Lijek	Lopril	10mg	20x10mg		RS	0.040 €	0.38 €	0.40 €	0.78 €
C09AA03	lizinopril	tableta	Alkaloid	Skopryl	10mg	20x10mg		RS		0.38 €	0.40 €	0.78 €
C09AA03	lizinopril	tableta	Bosna Lijek	Lopril	20mg	20x20mg		RS	0.024 €	0.52 €	0.43 €	0.95 €
C09AA05	ramipril	tableta	Sanofi Aventis	Tritace	2,5mg	28x2,5mg		RS		0.82 €	0.47 €	1.29 €
C09AA05	ramipril	tableta	Hemofarm	Prilinda	5mg	28x5mg		RS		1.39 €	0.11 €	1.50 €
C09AA05	ramipril	tableta	Lek	Piramil	5mg	28x5mg		RS	0.050 €	1.39 €	0.11 €	1.50 €
C09AA05	ramipril	tableta	Sanofi Aventis	Tritace	5mg	28x5mg		RS		1.39 €	0.49 €	1.88 €
C09BA02	enalapril, hidrohloriazid	tableta	Krka	Enap H	10mg + 25mg	20x(10mg+25mg)		R	0.038 €	0.51 €	0.24 €	0.75 €
C09BA03	lizinopril, hidrohloriazid	tableta	Bosna Lijek	Lopril H	20mg + 12,5mg	20x(20mg+12,5mg)		RS		0.53 €	1.07 €	1.60 €
C09BA04	perindopril, indapamid	tableta	Krka	Prenewel	4mg + 1,25mg	30x(4mg + 1,25mg)		R		1.98 €	0.53 €	2.51 €
C09BA04	perindopril, indapamid	tableta	Krka	Prenewel	8mg + 2,5mg	30x(8mg + 2,5mg)		R		2.98 €	0.63 €	3.61 €
C09BA04	perindopril, indapamid	film tableta	Les Laboratoires Servier Industrie	Prexanil Combi HD	10mg+2,5mg	30x(10mg+2,5mg)		R		4.84 €	3.18 €	8.02 €
C09BA05	ramipril, hidrohloriazid	tableta	Sanofi Aventis	Tritace Comp LS	2,5mg + 12,5mg	28x(2,5mg+12,5mg)		RS		0.97 €	0.47 €	1.44 €
C09BA05	ramipril, hidrohloriazid	tableta	Sanofi Aventis	Tritace Comp	5mg + 25mg	28x(5mg+25mg)		RS		1.31 €	0.50 €	1.81 €
C09BB03	lizinopril, amlodipin	tableta	Gedeon Richter	Lisonorm	10mg+5mg	30x(10mg+5mg)		RS		1.37 €	2.32 €	3.69 €
C09BB04	perindopril, amlodipin	tableta	Les Laboratoires Servier Industrie	Prexanor	5mg+5mg	30x(5mg+5mg)		RS		4.70 €	0.65 €	5.35 €
C09BB04	perindopril, amlodipin	tableta	Les Laboratoires Servier Industrie	Prexanor	5mg+10mg	30x(5mg+10mg)		RS		5.15 €	0.28 €	5.43 €
C09BB04	perindopril, amlodipin	tableta	Krka	Amlessa	8mg+5mg	30x(8mg+5mg)		RS		2.84 €	0.57 €	3.41 €
C09BB04	perindopril, amlodipin	tableta	Les Laboratoires Servier Industrie	Prexanor	10mg+5mg	30x(10mg+5mg)		RS		4.70 €	2.33 €	7.03 €
C09BB04	perindopril, amlodipin	tableta	Krka	Amlessa	8mg+10mg	30x(8mg+10mg)		RS		3.29 €	0.61 €	3.90 €
C09BB04	perindopril, amlodipin	tableta	Les Laboratoires Servier Industrie	Prexanor	10mg+10mg	30x(10mg+10mg)		RS		5.15 €	1.42 €	6.57 €
C09BX01	perindopril, amlodipin, indapamid	tableta	Krka	Amlewel	4mg + 5mg + 1.25mg	30x(4mg + 5mg + 1.25mg)		RS		2.78 €	0.47 €	3.25 €
C09BX01	perindopril, amlodipin, indapamid	film tableta	Les Laboratoires Servier Industrie	Triplixam	5mg+5mg+1,25mg	30x(5mg+5mg+1,25mg)		RS		5.17 €	1.25 €	6.42 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja koju plaća FZO	Cijena pakovanja koju plaća osiguranik	Cijena pakovanja
C09BX01	perindopril, amlodipin, indapamid	tableta	Krka	Amlewel	4mg + 10mg + 1.25mg	30x(4mg + 10mg + 1.25mg)		RS		3.23 €	0.24 €	3.47 €
C09BX01	perindopril, amlodipin, indapamid	film tableta	Les Laboratoires Servier Industrie	Triplixam	5mg+10mg+1,25mg	30x(5mg+10mg+1,25mg)		RS		5.62 €	1.33 €	6.95 €
C09BX01	perindopril, amlodipin, indapamid	tableta	Krka	Amlewel	8mg+5mg+2,5mg	30x(8mg+5mg+2,5mg)		RS		3.78 €	1.44 €	5.22 €
C09BX01	perindopril, amlodipin, indapamid	film tableta	Les Laboratoires Servier Industrie	Triplixam	10mg+5mg+2,5mg	30x(10mg+5mg+2,5mg)		RS		5.64 €	3.31 €	8.95 €
C09BX01	perindopril, amlodipin, indapamid	tableta	Krka	Amlewel	8mg+10mg+2,5mg	30x(8mg+10mg+2,5mg)		RS		4.23 €	1.26 €	5.49 €
C09BX01	perindopril, amlodipin, indapamid	film tableta	Les Laboratoires Servier Industrie	Triplixam	10mg+10mg+2,5mg	30x(10mg+10mg+2,5mg)		RS		6.09 €	3.21 €	9.30 €
C09CA01	losartan	film tableta	Hemofarm	Erynorm	50mg	28x50mg	IC05	RS		0.73 €	0.05 €	0.78 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Pfizer	Sortis	10mg	30x10mg	IC06	RS		1.25 €	2.11 €	3.36 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Pfizer	Sortis	20mg	30x20mg	IC06	RS		1.80 €	2.61 €	4.41 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Pfizer	Sortis	40mg	30x40mg	IC06	RS		3.60 €	2.13 €	5.73 €
D01AC02	mikonazol	krem	Galenika	Daktanol	2% (30g)	1x30g		R		0.90 €	0.50 €	1.40 €
G04CA02	tamsulosin	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	Pharma Swiss	Tamsol	0,4mg	30x0,4mg		RS	0.100 €	2.00 €	0.85 €	2.85 €
J01CA04	amoksicilin	kapsula tvrda	Alkaloid	Almacin	500mg	16x500mg		R		0.67 €	0.31 €	0.98 €
J01CR02	amoksicilin, klavulonska kiselina	film tableta	Glaxo Smith Kline	Augmentin	875mg + 125mg	14x(875mg+125mg)	IJ03	R	0.330 €	2.70 €	0.98 €	3.68 €
J01DB01	cefaleksin	kapsula	Hemofarm	Cefaleksin	500mg	16x500mg		R		0.82 €	0.39 €	1.21 €
J01DB01	cefaleksin	kapsula	Alkaloid	Cefalexin Alkaloid	500mg	16x500mg		R		0.82 €	0.38 €	1.20 €
J01FA10	azitromicin	film tableta	Pliva	Sumamed	500mg	3x500mg	IJ08	R	1.300 €	1.62 €	1.51 €	3.13 €
J01FA10	azitromicin	kapsula tvrda	Pliva	Sumamed	250mg	6x250mg	IJ08	R	1.010 €	1.41 €	2.30 €	3.71 €
J01MA02	ciprofloksacin #	film tableta	Zdravlje AD Leskovac	Ciprocinal	500mg	10x500mg	IJ12	RS	0.660 €	0.93 €	1.87 €	2.80 €
J02AC01	flukonazol	kapsula, tvrda	Pfizer	Diflucan	150mg	1x150mg		RS		1.36 €	0.65 €	2.01 €
L02BG04	letrozol	film tableta	Pharma Swiss	Femozol	2,5mg	30x2,5mg	IL45	RS	0.300 €	6.99 €	2.01 €	9.00 €
N05AH02	klozapin	tableta	Remedica Ltd	Clozapine	100mg	50x100mg	IN17	RS	0.187 €	2.89 €	0.24 €	3.13 €
N05BA06	lorazepam	tableta	Hemofarm	Lorazepam	2,5mg	20x2,5mg	IN07/4	RS		0.53 €	0.17 €	0.70 €
N05BA08	bromazepam	tableta	Alkaloid	Lexilium	1,5mg	30x1,5mg	IN07/1	R		0.50 €	0.09 €	0.59 €
N05BA08	bromazepam	tableta	Hemofarm	Bromazepam	3mg	30x3mg	IN07/2	RS		0.46 €	0.20 €	0.66 €
N05BA08	bromazepam	tableta	Alkaloid	Lexilium	6mg	30x6mg	IN07/3	RS		0.88 €	0.76 €	1.64 €
N05BA12	alprazolam	tableta	Pfizer	Xanax	0,25mg	30x0,25mg	IN07/3	RS	0.177 €	0.45 €	0.57 €	1.02 €
N05BA12	alprazolam	tableta	Pfizer	Xanax	0,5mg	30x0,5mg	IN07/3	RS	0.121 €	0.65 €	0.95 €	1.60 €
N06AB03	fluoksetin	tableta	Bosna Lijek	Flusetin	20mg	20x20mg	IN07/3	RS	0.075 €	1.33 €	0.17 €	1.50 €

ATC	INN-internacionalni nezaštićeni naziv lijeka	Farmaceutski oblik lijeka	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Jačina lijeka	Pakovanje	Oznaka indikacije	Oznaka režima propisivanja i primjene lijeka	Cijena 1 DDD	Cijena pakovanja koju plaća FZO	Cijena pakovanja koju plaća osiguranik	Cijena pakovanja
P01AB01	metronidazol	tableta	Galenika	Orvagil	400mg	20x400mg		R	0.325 €	0.85 €	0.45 €	1.30 €
R03AK06	flutikazon propionat, salmeterol	prašak za inhalaciju, podijeljen	Glaxo Smith Kline	Seretide Diskus	250mcg + 50mcg	1x60 doza	IR03/1	RS	0.550 €	14.40 €	1.97 €	16.37 €
R03AK06	flutikazon propionat, salmeterol	prašak za inhalaciju, podijeljen	Glaxo Smith Kline	Seretide Diskus	500mcg + 50mcg	1x60 doza	IR03/1	RS	0.710 €	19.18 €	2.00 €	21.18 €
R03DC03	montelukast	tableta za žvakanje	Merck Sharp & Dohme BV	Singulair	4mg	28x4mg	IR06	RS	0.780 €	6.97 €	1.35 €	8.32 €
R03DC03	montelukast	film tableta	Merck Sharp & Dohme BV	Singulair	10mg	28x10mg	IR06	RS	0.270 €	5.48 €	0.71 €	6.19 €
S01ED01	timolol	kapi za oči, rastvor	Galenika	Glaumol	0,5% (5ml)	1x5ml		RS	0.062 €	1.20 €	0.32 €	1.52 €
S01EE01	latanoprost	kapi za oči, rastvor	Pfizer	Xalatan	0.005%	1x2,5ml	IS04	RS		3.49 €	0.38 €	3.87 €

Legenda

* Cijena ovog preparata je predmet posebnog ugovora

R - lijek se izdaje na osnovu recepta propisanog od:

- izabranog doktora;
- izabranog stomatologa;
- pedijatra iz Centra za djecu sa posebnim potrebama;
- pneumoftiziologa ili pulmologa iz Centra za plućne bolesti i TBC (ijekove iz svoje specijalnosti);
- psihijatra iz Centra za mentalno zdravlje (ijekove koji djeluju na nervni sistem).

RS - lijek se izdaje na osnovu recepta izabranog doktora, koji je propisan na osnovu izvještaja doktora specijaliste određene grane medicine.

RZ - lijek se izdaje na osnovu recepta izabranog doktora, koji je propisan na osnovu terapije predložene u otpusnoj listi.

Z - lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi primarne zdravstvene zaštite.

SZ - lijek se primjenjuje u bolničkoj zdravstvenoj ustanovi.

RK - lijek se primjenjuje na osnovu recepta izabranog doktora, propisanog na osnovu mišljenja konzilijuma doktora odgovarajućih specijalnosti Kliničkog centra Crne Gore i mišljenja Komisije Fonda za zdravstveno osiguranje Crne Gore.

RK* - lijek se primjenjuje na osnovu recepta izabranog doktora, propisanog na osnovu mišljenja konzilijuma doktora odgovarajućih specijalnosti Kliničkog centra Crne Gore.

SZK - lijek se primjenjuje u bolničkoj zdravstvenoj ustanovi, na osnovu mišljenja konzilijuma doktora odgovarajućih specijalnosti Kliničkog centra Crne Gore i mišljenja Komisije Fonda za zdravstveno osiguranje Crne Gore.

SZK* - lijek se primjenjuje u bolničkoj zdravstvenoj ustanovi, na osnovu mišljenja konzilijuma doktora odgovarajućih specijalnosti Kliničkog centra Crne Gore.

K - lijek odobrava Komisija Ministarstva zdravlja

- rezervni antibiotik propisuje se u skladu sa protokolom zdravstvene ustanove.

§ - droga, snažan uticaj lijeka na psihofizičke sposobnosti.

Indikacije

Šifra	Ograničenje
IA01	Samo u jedinicama intenzivne njege.
IA01/1	1. Za šifre MKB: K25-K29, najduže mjesec dana tokom godine, osim za profilaksu ulkusa kod primjene kortikosteroida i citostatske terapije, kada se primjena odobrava dok traje terapija kortikosteroidima ili citostaticima. 2. Za šifru MKB: K30, terapija do 8 nedjelja u toku 12 mjeseci po predlogu subspecialiste gastroenterologa.
IA02	1. Zollinger-Elisonov sindrom E16.8, dokumentovan kada je primjena vremenski neograničena 2. Za šifre MKB: K25-K29, najduže mjesec dana tokom godine, za eradikaciju <i>Helicobacter pylori</i> . Nakon neuspješne primarne terapije obavezna je mikrobiološka analiza s antibiogramom. Ulkus mora da bude gastroskopski dokumentovan. 3. Za profilaksu ulkusa kod primjene kortikosteroida i citostatske terapije C00-C97, kada se primjena odobrava dok traje terapija kortikosteroidima ili citostaticima.
IA03	U jedinicama intenzivne njege i u jedinicama koje zbrinjavaju akutna krvarenja iz gornjeg gastrointestinalnog trakta, u uslovima akutnog krvarenja iz ulkusa i erozija gornjeg digestivnog trakta kada nije moguća oralna primjena.
IA04/1	Samo za suzbijanje povraćanja uzrokovanog citostaticima i radioterapijom, nakon neuspješne primjene metoklopramida; za MKB: C00-C97. Lijek odobrava nadležni konzilijum Kliničkog centra Crne Gore i Specijalne bolnice Brezovik.
IA04/2	Samo za suzbijanje povraćanja uzrokovanog citostaticima i radioterapijom, nakon neuspješne primjene metoklopramida; za MKB: C00-C97. Tablete: kao nastavak parenteralne terapije inicijalno uvedene u Kliničkom centru Crne Gore (Klinika za onkologiju, Interna klinika-Centar za hematologiju) ili Specijalnoj bolnici Brezovik.
IA05	Samo za suzbijanje povraćanja uzrokovanog visokoemetogenom hemioterapijom lijekovima, cisplatin, karboplatin AUC ≥ 5 , doksorubicin ≥ 50 mg/m ² , mitoksantron ≥ 10 mg/m ² , ifosfamid $\geq 2,5$ g/m ² , ciklofosfamid > 1000 mg/m ² , dakarbazin ≥ 150 mg/m ² , koji ne reaguju na metoklopramid. Lijek odobrava nadležni konzilijum Kliničkog centra Crne Gore i Specijalne bolnice Brezovik.
IA06	1. Patohistološki dijagnostikovana primarna bilijarna ciroza: za MKB - K74.3. 2. Primarni sklerozirajući holangitis: za MKB - K83.0 Po prijedlogu specijaliste pedijatra-gastroenterohepatologa ili interniste-gastroenterohepatologa na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
IA07	Prevenција i liječenje hepatičke encefalopatije, MKB: K72. Po prijedlogu ljekara specijaliste interniste gastroenterohepatologa.
IA07/1	1. Prevenција i liječenje hepatičke encefalopatije, MKB: K72. 2. Opstipacije uzrokovane opijatima kod onkoloških bolesnika. 3. Mb Hirschprung u uzrastu do 7 godina. Za indikaciju 1. po prijedlogu ljekara specijaliste interniste gastroenterohepatologa. Za indikacije 2. i 3. primjena isključivo na na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
IA08	1. Crohnova bolest terminalnog ileuma ili ascedentnog kolona za MKB: K50. 2. Autoimuni hepatitis (K75.4) Lijek se u terapiju uvodi do 3 mjeseca u toku 12 mjeseci po prijedlogu gastroenterologa, a nastavak terapije još 3 mjeseca u toku 12 mjeseci po prijedlogu gastroenterologa.
IA08/1	Za liječenje akutnih epizoda ulceroznog kolitisa koji je ograničen na rektum i sigmoidni kolon, po preporuci specijalista internista ili pedijatra (MKB: K51)
IA09	1. Crohnova bolest (K50), 2. Ulcerozni kolitis (K51). Po prijedlogu interniste - gastroenterohepatologa.
IA11	1. Poremećaj egzokrine funkcije pankreasa uzrokovan cističnom fibrozom (MKB:E84). 2. Za bolesnike nakon pankreatektomije uslijed karcinoma pankreasa, po preporuci specijaliste sa sekundarnog nivoa. 3. Steatorrhea pancreatica (MKB:K90.3), dokazana odgovarajućim dijagnostičkim testom, kvalitativnim ili kvantitativnim, odgovarajućim morfološkim vizuelizacionim metodama, uz pothranjenost pacijenta (ITM>20). 4. Hronični pankreatitis (MKB: K86). Za indikaciju 1. lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pedijatra ili gastroenterologa ili pulmologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite i Specijalne bolnice Brezovik. Za indikacije 2,3. i 4. lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja specijaliste gastroenterologa sa sekundarnog nivoa.

IA12	<p>Diabetes mellitus.</p> <p>1. Za liječenje bolesnika koji imaju česte i dokumentovane hipoglikemijske epizode tokom terapije humanim insulinom u poslednjih 6 mjeseci;</p> <p>2. Izuzetno, za bolesnike sa šećernom bolesti tipa 1 i 2, koji nakon 6 mjeseci kombinovane terapije maksimalnim dozama drugih antidijabetskih lijekova koje nisu postigli ciljne vrijednosti HbA1c<7%.</p>
IA12/1	<p>Diabetes mellitus.</p> <p>Za liječenje odraslih, adolescenata i djece u uzrastu od jedne i više godina koji koriste insulinske pumpe.</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja subspecijaliste pedijatra-endokrinologa ili subspecijaliste interniste-endokrinologa.</p>
IA13	<p>Diabetes mellitus.</p> <p>1. Za liječenje bolesnika uzrasta od 10 do 17 godina po prijedlogu pedijatra-endokrinologa</p> <p>2. Za liječenje bolesnika od 17 godina po prijedlogu interniste-endokrinologa:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sa nezadovoljavajućom kontrolom dijabetesa na terapiji humanim insulinima u toku posljednjih 6 mjeseci (glikozilirani hemoglobin veći od 7%, tj. HbA1c>7%) u kojih perzistiraju ponavljane postprandijalne hiperglikemije (glikemija veća od 9mmol/l, 2h poslije obroka) ili ponavljane hipoglikemije (glikemija manja od 3,6mmol/l) i pored adekvatne korekcije doziranja insulina i komplijanse pacijenta u navedenom periodu od 6 mjeseci. <p>Hipoglikemijska, odnosno postprandijalna hiperglikemijska epizoda se utvrđuje na jedan od sljedećih načina:</p> <ul style="list-style-type: none"> - podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske, odnosno postprandijalne hiperglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu glikemije (memorija ličnog aparata) i verifikovan nalazom u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkim izvještajem na osnovu koga se lijek uvodi u terapiju; - podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske, odnosno postprandijalne hiperglikemijske epizode utvrđen u zdravstvenoj ustanovi i verifikovan u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkom izvještaju na osnovu koga se lijek uvodi u terapiju.
IA14	<p>Diabetes mellitus.</p> <p>Za bolesnike na intenziviranoj terapiji insulinom (dnevno 1 ili 2 injekcije bazalnog insulina +3 injekcije kratkodjelujućeg insulina uz glavne obroke), koji tokom posljednjih 6 mjeseci, uprkos promjenama terapijske šeme, ne uspijevaju postići zadovoljavajuću glukoregulaciju (HbA1c <6,5%), koji imaju više od jedne hipoglikemije nedjeljno, a kod kojih se s ostalim vrstama insulina ne može postići dobra regulacija glikemije.</p> <p>Lijek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja subspecijaliste pedijatra-endokrinologa ili subspecijaliste interniste-endokrinologa.</p>
IA14/1	<p>Liječenje diabetes mellitus-a kod odraslih.</p> <p>1. Za bolesnike na intenziviranoj terapiji insulinom (dnevno 1 ili 2 injekcije bazalnog insulina +3 injekcije kratkodjelujućeg insulina uz glavne obroke), koji tokom posljednjih 6 mjeseci, uprkos promjenama terapijske šeme, ne uspijevaju postići zadovoljavajuću glukoregulaciju (HbA1c <6,5%), koji imaju više od jedne hipoglikemije nedjeljno, a kod kojih se s ostalim vrstama insulina ne može postići dobra regulacija glikemije.</p> <p>2. U kombinaciji s oralnim hipoglikemijskim lijekovima za grupu bolesnika sa dijabetesom tip 2, koji nakon 6 mjeseci kombinovane terapije maksimalnim dozama oralnih hipoglikemijskih lijekova nisu postigli ciljne vrijednosti HbA1c < 7 %.</p> <p>Lijek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja subspecijaliste interniste-endokrinologa.</p>
IA14/2	<p>Liječenje diabetes mellitus-a kod odraslih, adolescenata i djece starije od jedne godine.</p> <p>1. Za bolesnike na intenziviranoj terapiji insulinom (dnevno 1 ili 2 injekcije bazalnog insulina +3 injekcije kratkodjelujućeg insulina uz glavne obroke), koji tokom posljednjih 6 mjeseci, uprkos promjenama terapijske šeme, ne uspijevaju postići zadovoljavajuću glukoregulaciju (HbA1c <6,5%), koji imaju više od jedne hipoglikemije nedjeljno, a kod kojih se s ostalim vrstama insulina ne može postići dobra regulacija glikemije.</p> <p>2. U kombinaciji s oralnim hipoglikemijskim lijekovima za grupu bolesnika sa dijabetesom tip 2, koji nakon 6 mjeseci kombinovane terapije maksimalnim dozama oralnih hipoglikemijskih lijekova nisu postigli ciljne vrijednosti HbA1c < 7 %.</p> <p>Lijek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja subspecijaliste interniste-endokrinologa.</p>
IA15	<p>Diabetes mellitus-a tip 2.</p> <p>Za liječenje odraslih pacijenata radi poboljšanja glikemijske kontrole u kombinaciji sa oralnim lijekovima za snižavanje glukoze u krvi kada oni sami ili u kombinaciji s agonistom GLP-1 receptora ili bazalnim insulinom ne omogućavaju adekvatnu glikemijsku kontrolu.</p> <p>Lijek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja ljekara subspecijaliste interniste-endokrinologa.</p>
IA17	<p>Diabetes mellitus tip 2, za poboljšanje glikemijske kontrole kod odraslih osoba kao dopuna dijeti i fizičkoj aktivnosti.</p> <p>1. Dodatna terapija standardnim antidijabeticima kod bolesnika sa neregulisanom glikemijom (HbA1c>7%) kod kojih se ne postiže odgovarajuća kontrola;</p> <p>2. Monoterapija za bolesnike kod kojih se ne postiže odgovarajuća kontrola (HbA1c>7%), a kod kojih je metformin neodgovarajuća terapija zbog nepodnošljivosti ili je kontraindikovana;</p> <p>3. Dodatna terapija insulinu (s lijekom metformin ili bez njega) za bolesnike kod kojih se uz stabilnu dozu insulina ne postiže odgovarajuća kontrola glikemije (HbA1c>7%).</p>
IA17/1	<p>Diabetes mellitus tip 2, za poboljšanje glikemijske kontrole kod odraslih osoba kao dopuna dijeti i fizičkoj aktivnosti</p> <p>1. Dodatna terapija standardnim antidijabeticima kod bolesnika sa neregulisanom glikemijom (HbA1c>7%) kod kojih se ne postiže odgovarajuća kontrola;</p> <p>2. Dodatna terapija insulinu (s lijekom metformin ili bez njega) za bolesnike kod kojih se uz stabilnu dozu insulina ne postiže odgovarajuća kontrola glikemije (HbA1c>7%).</p>
IA17/2	<p>Diabetes mellitus tip 2, za poboljšanje glikemijske kontrole kod odraslih osoba kao dopuna dijeti i fizičkoj aktivnosti</p> <p>1. Kod bolesnika sa neadekvatno kontrolisanom glikemijom pri maksimalnoj podnošljivoj dozi metformina u monoterapiji,</p> <p>2. Dodatna terapija standardnim antidijabeticima kod bolesnika sa neregulisanom glikemijom (HbA1c>7%) kod kojih se ne postiže odgovarajuća kontrola;</p> <p>3. Dodatna terapija insulinu za bolesnike kod kojih se uz stabilnu dozu insulina ne postiže odgovarajuća kontrola glikemije (HbA1c>7%).</p>

IA18	Diabetes mellitus tip 2, u dobi od 18 do 75 godina sa BMI ≥ 27 , sa klirensom kreatinina (CrCl) > 60 ml/min, ili procijenjenom brzinom glomerularne filtracije (eGFR) > 60 ml/min/1.73m ² za poboljšanje glikemijske kontrole kao dopuna dijeti i fizičkoj aktivnosti. 1. Dodatna terapija standardnim antidijabeticima kod bolesnika sa neregulisanom glikemijom (HbA1c $> 7\%$), kod kojih se ne postiže odgovarajuća kontrola. 2. Dodatna terapija insulinu (s lijekom metformin ili bez njega) za bolesnike kod kojih se uz stabilnu dozu insulina ne postiže odgovarajuća kontrola glikemije (HbA1c $> 7\%$).
IA18/1	Diabetes mellitus tip 2, samo za gojazne bolesnike starije od 18 godina (s Indeksom tjelesne mase > 27), sa neregulisanom glikemijom (HbA1c $> 7\%$), a nakon primjene dva oralna antidijabetika. Evaluacija učinka lijeka na 6 mjeseci.
IA18/2	1. Diabetes mellitus tip 2, u dobi od 18 do 75 godina sa BMI ≥ 27 , sa klirensom kreatinina (CrCl) > 60 ml/min, ili procijenjenom brzinom glomerularne filtracije (eGFR) > 60 ml/min/1.73m ² za poboljšanje glikemijske kontrole kao dopuna dijeti i fizičkoj aktivnosti. a) Dodatna terapija standardnim antidijabeticima kod bolesnika sa neregulisanom glikemijom (HbA1c $> 7\%$), kod kojih se ne postiže odgovarajuća kontrola. b) Dodatna terapija insulinu (s lijekom metformin ili bez njega) za bolesnike kod kojih se uz stabilnu dozu insulina ne postiže odgovarajuća kontrola glikemije (HbA1c $> 7\%$). 2. Liječenje simptomatske srčane slabosti odraslih bolesnika sa redukovanom ejekcijskom frakcijom. 3. Liječenje hronične bolesti bubrega odraslih bolesnika.
IA19	1. Hipokalcemija bilo koje etiologije (E58), 2. Renalna osteodistrofija (N25.0), 3. Osteomalacija kod vitamin D rezistentnog rahitisa (E83.3), 4. Glukokortikoidima indukovana osteoporoza (M81.4). Po prijedlogu endokrinologa za indikaciju 1., a za indikaciju 2. nefrologa. Za indikacije 3. i 4. po prijedlogu reumatologa.
IA20	1. Renalna osteodistrofija (MKB: N25.0) 2. Postmenopauzalna osteoporoza (MKB: M81) Po prijedlogu nefrologa za indikaciju 1., a za indikaciju 2. reumatologa ili endokrinologa.
IA22	Uz diuretike Henleove petlje, nakon bolničkog liječenja, na osnovu mišljenja iz otpusne liste i kod preosjetljivosti ili kontraindikacije na spironolakton.
IA23	Dugotrajnu enzimsku supstitucionu terapiju kod bolesnika s potvrđenom dijagnozom Gaucherove bolesti. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore. Primjenjuje se samo u kliničkim uslovima.
IA24	Samo za suzbijanje povraćanja uzrokovanog visokoemetogenom hemoterapijom. Po prijedlogu onkologa ili hematologa Kliničkog centra Crne Gore ili Specijalne bolnice Brezovik.
IA25	Prevenција akutne i odložene mučnine i povraćanja kod odraslih, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemioterapijom karcinoma zasnovanom na cisplatinu u toku tri dana hemioterapije kod svakog ciklusa. Po prijedlogu onkologa ili hematologa Kliničkog centra Crne Gore ili Specijalne bolnice Brezovik.
IA26	Terapija dijabetesa melitusa tipa 2 kod odraslih pacijenata, kao dopuna pravilnoj ishrani i vježbama: - kod pacijenata kod kojih glikemija nije dovoljno dobro regulisana najvećom podnošljivom dozom samog metformina - u kombinaciji sa drugim lijekovima za liječenje dijabetesa kod pacijenata kod kojih glikemija nije dovoljno dobro regulisana metforminom i ovim lijekovima - kod pacijenata koji se već liječe kombinacijom dapagliflozina i metformina u vidu zasebnih tableta.
IA27	Willson-ova bolest (MKB: E83.0)
IB01	1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana 2. Liječenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procjene odgovarajućeg specijaliste 3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija) 4. Liječenje nestabilne angine pectoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA). 5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedjelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenom nasljednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.
IB01/1	Samo kod izmjerenog manjka (manje od 70% antitrombina III). Lijek indikuje specijalista internista hematolog i transfuziolog. Primjena na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.

IB01/2	<p>1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana.</p> <p>2. Liječenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primjenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procjene odgovarajućeg specijaliste.</p> <p>3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija).</p> <p>4. Liječenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA).</p> <p>5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedjelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim nasljednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.</p> <p>6. U liječenju pacijenata sa akutnim infarktom miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI).</p>
IB01/3	<p>1. Pre i postoperativna profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih hirurških intervencija, ukupno do 35 dana</p> <p>2. Liječenje tromboza dubokih vena u ambulantnim uslovima do postizanja terapijskog INR (2,0-3,0) uz paralelnu primjenu oralnih antikoagulanasa na predlog specijaliste, u bolničkim uslovima i duže, u zavisnosti od procjene odgovarajućeg specijaliste</p> <p>3. Profilaksa kod bolesnika sa značajno povećanim rizikom od nastanka venske tromboembolije koji su privremeno imobilizirani zbog akutne bolesti (zatajivanja srca, respiratorne insuficijencije, teških infekcija)</p> <p>4. Liječenje nestabilne angine pektoris, non Q infarkta miokarda i u sklopu protokola perkutanih koronarnih intervencija (PCI/PTCA).</p> <p>5. Profilaksa venske tromboembolijske bolesti kod trudnica sa visokim rizikom tokom trudnoće i 6 nedjelja postpartalno; Profilaksa ponovljenih gubitaka ploda kod trudnica sa prethodnim habitualnim pobačajima i utvrđenim naslednom trombofilijom ili antifosfolipidnim sindromom.</p>
IB02	<p>1. Poslije ugradnje grafta ili stenta sa 100mg acetilsalicilne kiseline do 12 mjeseci (MKB: Z95)</p> <p>2. Sekundarna prevencija infarkta miokarda ili infarkta mozga (MKB: I20.9, I21, I63, G45)</p> <p>Za indikaciju 1. po prijedlogu vaskularnog hirurga ili interventnog kardiologa.</p> <p>Za indikaciju 2. po prijedlogu kardiologa ili neurologa.</p>
IB04	<p>Prevencija aterotrombotskih događaja, primijenjen istovremeno sa acetilsalicilnom kiselinom (ASA), kod odraslih pacijenata sa akutnim koronarnim sindromima (nestabilna angina, infarkt miokarda bez elevacije ST segmenta - NSTEMI ili infarkt miokarda sa elevacijom ST segmenta - STEMI); uključujući pacijente koji se liječe nehirurški i one koji se liječe perkutanom koronarnom intervencijom (PCI) ili koronarnim arterijskim bajpasom sa graftom (CABG).</p> <p>Po izvještaju nadležnog kardiologa u trajanju do najduže 12 mjeseci.</p>
IB04/1	<p>Za prevenciju aterotrombotičnih događaja kod odraslih bolesnika s infarktom miokarda u anamnezi i visokim rizikom za razvoj aterotrombotskog događaja (dijabetes, viševenska koronarna bolest, dva prethodna infarkta miokarda u anamnezi, hronična bolest bubrega), primijenjen istovremeno s acetilsalicilnom kiselinom (ASA) kao nastavak terapije nakon početnog jednogodišnjeg liječenja lijekom Brilique od 90 mg ili drugim inhibitorom receptora adenzin difosfata (ADP), bez prekida ili unutra jedne godine nakon prekida prethodnog liječenja inhibitorom ADP, a u trajanju do najviše 12 mjeseci.</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ljekara specijaliste kardiologa.</p>
IB05	<p>1. Akutni ishemijski moždani udar unutar 4,5h od početka simptoma moždanog udara ako su zadovoljeni propisani kriterijumi (inkluzioni i ekskluzioni).</p> <p>2. Akutna masivna plućna embolija sa hemodinamskom nestabilnošću.</p> <p>3. Akutni infarkt miokarda (STEMI).</p> <p>Za indikaciju 1. po prijedlogu neurologa.</p> <p>Za indikacije 2. i 3. po prijedlogu kardiologa.</p>
IB06	<p>Za trombolizu kod akutnog infarkta miokarda (AIM) sa elevacijom ST segmenta do 6 sati od početka simptoma AIM.</p>
IB07	<p>Prevencija venske tromboembolije, kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamjene kuka ili koljena.</p>
IB07/1	<p>1. Prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod odraslih osoba sa nevalvularnom atrijalnom fibrilacijom sa jednim ili više sljedećih faktora rizika:</p> <p>a) prethodni moždani udar ili sistemska embolija,</p> <p>b) ejekciona frakcija lijevog ventrikula < 40%,</p> <p>c) simptomatsko zatajenje srca, stepen ≥ 2 prema klasifikaciji NYHA,</p> <p>d) starost ≥ 75 godina,</p> <p>e) starost ≥ 65 godina povezana sa jednim od sljedećeg- dijabetes melitus, koronarna bolest srca, hipertenzija ili tranzitorni ishemijski atak.,a koji ne postižu s varfarinom ciljnu vrijednost INR-a (INR 2-3)</p> <p>2. Za liječenje duboke venske tromboze najduže do 6 mjeseci i liječenje plućne embolije najduže do 12 mjeseci, te prevenciju ponovljene duboke venske tromboze i/ili plućne embolije kod odraslih bolesnika.</p>

IB07/2	<p>1. Prevencija venske tromboembolije, kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamjene kuka ili koljena</p> <p>2. Prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod odraslih osoba sa nevalvularnom atrijalnom fibrilacijom sa jednim ili više sljedećih faktora rizika:</p> <p>a) prethodni moždani udar ili sistemska embolija,</p> <p>b) ejekciona frakcija lijevog ventrikula < 40%,</p> <p>c) simptomatsko zatajenje srca, stepen ≥ 2 prema klasifikaciji NYHA,</p> <p>d) starost ≥ 75 godina,</p> <p>e) starost ≥ 65 godina povezana sa jednim od sljedećeg- dijabetes melitus, koronarna bolest srca, hipertenzija ili tranzitorni ishemijski atak.,a koji ne postižu s varfarinom ciljnu vrijednost INR-a (INR 2-3).</p> <p>3. Za liječenje duboke venske tromboze najduže do 6 mjeseci i liječenje plućne embolije najduže do 12 mjeseci, te prevenciju ponovljene duboke venske tromboze i/ili plućne embolije kod odraslih bolesnika.</p>
IB07/3	<p>1. Prevencija venske tromboembolije, kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamjene kuka ili koljena.</p> <p>2. Tromboza dubokih vena (TDV) najduže do 6 mjeseci i plućna embolija najduže do 12 mjeseci.</p> <p>3. Prevencija rekurentne TDV i PE kod odraslih osoba</p>
IB09	<p>1. Nestabilna angina ili infarkt miokarda bez elevacije ST segmenta (NSTEMI) kod pacijenata kod kojih nije indikovano urgentno (do 120 minuta) invazivno liječenje (PCI);</p> <p>2. Infarkt miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI) kod pacijenata koji se liječe tromboliticima ili koji u početku neće primati drugi oblik reperfuzivne terapije.</p> <p>Lijek odobrava Konzilijum kardiologa Kliničkog centra Crne Gore i primjenjuje se isključivo u ustanovi na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.</p>
IB10	<p>1. Za liječenje bolesnika sa hemofilijom A i B, sa von Willenbrandovom bolešću i bolesnika sa drugim nasljednim koagulopatijama. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore;</p> <p>2. Kao antifibrinolitik. Po prijedlogu Konzilijuma kardiorurga Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IB11	<p>1. Kod bolesnika sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitore na faktore koagulacije VIII ili IX > 5 Bethesda jedinica (BU)</p> <p>2. Kod bolesnika sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljavanje snažnog anamnestičkog odgovora na primjenu faktora VIII ili IX</p> <p>3. Kod bolesnika sa naslijeđenim nedostatkom faktora FVII</p> <p>Lijek indikuje nadležni Konzilijum Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore i Konzilijum hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IB12	Za šifru MKB: D50, kod djece do 15 godina.
IB13	Anemija uzrokovana nedostatkom gvožđa za bolesnike na dijalizi.
IB14	Perniciozna anemija MKB: D51.
IB15	Primjenjuje se u svim centrima gdje se sprovodi dijaliza, za bubrežnu anemiju sa hemoglobinom nižim od 90 g/L za početak terapije, a za održavanje 110g/L. Uslov za početak primjene je dovoljna rezerva gvožđa (serumski feritin pacijenta minimum 100mcg /l) bez koga je terapija eritropoetinom neefikasna.
IB15/1	<p>1. Anemija kod maligniteta.</p> <p>2. Primjenjuje se u svim centrima gdje se sprovodi dijaliza, za bubrežnu anemiju sa hemoglobinom nižim od 90 g/L za početak terapije, a za održavanje 110g/L. Uslov za početak primjene je dovoljna rezerva gvožđa (serumski feritin pacijenta minimum 100mcg /l) bez koga je terapija eritropoetinom neefikasna.</p>
IB17	Terapija i prevencija hipovolemije i šoka. Normovolemijska hemodilucija.
IB17/1	Terapija i prevencija hipovolemije i šoka poslije operacija, povreda, infekcija i opekotina. Za nadoknadu volumena kod poremećaja cerebralne, retinalne i kohlearne cirkulacije.
IB18	Simptomatsko liječenje akutnih napada nasljednog (hereditarnog) angioedema (HAE) kod odraslih osoba, adolescenata i djece od navršene 2 godine i starije, koji imaju nedostatak inhibitora C1-esteraze. Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.
IB19	Za liječenje bolesnika sa hroničnom teškom hemofilijom A: - sa ili bez inhibitora na faktor VIII Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma pedijataru Instituta za bolesti djece.
IB20	<p>1. Kompleksni nedostaci faktora koagulacije, kao što je koagulopatija zbog teške insuficijencije jetre ili masivne transfuzije.</p> <p>2. Zamjensko liječenje nedostataka faktora koagulacije kada koncentrat specifičnog faktora koagulacije (npr. faktora V ili faktora XI) nije dostupan ili u hitnim situacijama kada precizna laboratorijska dijagnoza nije moguća.</p> <p>3. Brza reverzija učinaka oralnih antikoagulanasa (kumarinskog ili indanedionskog tipa) kada koncentrat protrombinskog kompleksa nije dostupan ili kada primjena vitamina K zbog oštećene funkcije jetre nije dovoljna ili u hitnim situacijama.</p> <p>4. Potencijalno opasna krvarenja za vrijeme fibrinolitičkog liječenja primjenom npr. tkivnih aktivatora plazminogena, kod pacijenata kod kojih nije bilo odgovora na konvencionalno liječenje.</p> <p>5. Terapijski postupci izmjene plazme, uključujući one kod trombotične trombocitopenične purpore (TTP).</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja nadležnog Konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore uz potpis direktora klinike, a izuzetno nastavak terapije u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu djelatnost na sekundarnom nivou.</p>

IC02	Preoperativno kod novorođenčadi sa urođenom srčanom manom, za održavanje prohodnosti Ductus Botalli. Primjena u Institutu za bolesti djece. Lijek odobrava nadležni Konzilijum Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore.
IC05	Samo za bolesnike koji ne podnose ACE-inhibitore nakon 4 mjeseca primjene terapije. Sa istom smjernicom i za njegov oblik sa hidrohlortiazidom.
IC06	Za sekundarnu prevenciju bolesnika koji su preboljeli infarkt miokarda MKB: I21; I24.1, ishemični cerebralni infarkt, tranzitorni ishemični atak, ultrazvučno dokazani plak na karotidama ili ultrazvučno dokazanu perifernu arterijsku okluzivnu bolest MKB: I63; G45; I69; I70 ili boluju od koronarne bolesti dokazane koronarografijom ili testom opterećenja: MKB: I20; Z95; te za bolesnike koji boluju od šećerne bolesti uz vrijednosti ukupnog kolesterola iznad 4,5mmol/L MKB: E10; E11.
IC07	Prva linija terapije hronične insuficijencije srca sa smanjenom ejectiveskom frakcijom kod odraslih pacijenata EF<=40%, NYHA klasa II ili III. Lijek se može propisati samo kod pacijenata koji su i dalje simptomatični na optimalnoj medikamentnoj terapiji >=3 mjeseca (maksimalna podnošljiva doza ACE inhibitora ili blokatora angiotenzinskih receptora i dodatna standardna terapija koja uključuje beta-blokator, diuretik i blokator mineralokortikoidnih receptora). Lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ljekara specijaliste kardiologa.
IC09	Subarahnoidalno krvarenje MKB: I60.
IC10	Kratkotrajno liječenje akutno dekompenzovane teške srčane insuficijencije u situacijama kada konvencionalna terapija nije dovoljna i u slučajevima gdje se farmakološka podrška inotropnim lijekovima smatra indikovanom. Po prijedlogu Konzilijuma kardiologa Kliničkog centra Crne Gore.
IC11	Za liječenje hemodinamski značajnog perzistentnog ductus arteriosusa (DAP) kod prijevremeno rođenih novorođenčadi, gestacijske starosti manje od od 34 nedjelje.
IC12	Za bolesnike sa prethodno dokumentovanim anafilaktičkim šokom ili teškom alergijskom reakcijom na alergene, npr. ubode ili ugrize insekata, hranu ili lijekove, po preporuci specijaliste sa sekundarnog nivoa zdravstvene zaštite.
ID01	Psorijaza (MKB: L40.0; L40.1; L40.2; L40.3; L40.5; L40.8; L40.9). Nije indikovano za liječenje <i>psoriasis guttata</i> .
ID02	Akne conglobata (MKB: L70.1) Samo za djecu do 18 godina. Lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja ljekara specijaliste dermatologa.
IG01	1. Prijevremeni porođaj, MKB: O60, 2. Prijeteći abortus, MKB: O20.0. 3. Primarni ili sekundarni sterilitet, usljed parcijalne ili totalne progesteronske insuficijencije (N97); 4. Potpora lutealne faze u toku IVF kao i u programu donacije oocita (N98); Po prijedlogu specijaliste ginekologa ili urologa ili endokrinologa.
IG02	Kao terapija za do tri postupka vantjelesne oplodnje, u skladu sa Zakonom o zdravstvenom osiguranju.
IG03	Uznapredovala plućna hipertenzija (MKB: I27), kod bolesnika sa insuficijencijom srca – III stepen, a koji više ne reaguju na dotadašnju terapiju koja je uključivala blokatore kalcijumovih kanala. Po prijedlogu specijaliste kardiologa ili pulmologa Kliničkog centra Crne Gore.
IG05	1. Iritabilna bešika MKB: N39.4 2. Urinarna inkontinencija MKB: N39.3 Po prijedlogu urologa, ginekologa ili neurologa.
IG06	Tumori hipofize - za liječenje bolesnika koje imaju izražene neželjne efekte na prethodnu terapiju bromokriptinom. Po prijedlogu subspecijaliste endokrinologa.
IG07	Hormonska supstituciona terapija (HST) za terapiju simptoma nedostatka estrogena kod žena u postmenopauzi (kod žena kod kojih je proteklo najmanje 6 mjeseci od posljednje menstruacije ili hirurški indukovane menopauze, sa matericom ili bez nje).
IH01	1. Nizak rast (izmjerena visina SDS<-2.5 i genetski potencijal rasta SDS<-1) prouzrokovan nedovoljnim lučenjem ili izostankom lučenja hormona rasta MKB: E23.0, samo kod djece do 18 godina starosti, 2. Turnerov sindrom MKB: Q96, samo kod djece do 18 godina starosti, 3. Djeca rođena mala za određeno gestaciono doba (SGA), intrauterusni zastoj u rasteњу (P05.1). 4. Usporeni rast kod djece u prepubertetu usled hroničnog oboljenja bubrega (N18.2-N18.9). 5. Supstituciona terapija kod mladih osoba sa urođenim ili stečenim deficitom hormona rasta (hipopituitarizam) MKB: E23.0. 6. Prader - Willi sindrom (Q87.1). Po predlogu Konzilijuma pedijatar endokrinologa Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore za indikacije 1,2,3,4,6, Po predlogu Konzilijuma endokrinologa Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma pedijatar endokrinologa Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore za indikaciju 5.

IH01/1	<p>1. Nizak rast (izmjerena visina SDS<-2.5 i genetski potencijal rasta SDS<-1) prouzrokovan nedovoljnim lučenjem ili izostankom lučenja hormona rasta MKB: E23.0, samo kod djece do 18 godina starosti,</p> <p>2. Turnerov sindrom MKB: Q96, samo kod djece do 18 godina starosti,</p> <p>3. Djeca rođena mala za određeno gestaciono doba (SGA), intrauterusni zastoj u rasteњу (P05.1).</p> <p>4. Usporeni rast kod djece u prepubertetu usled hroničnog oboljenja bubrega (N18.2-N18.9).</p> <p>5. Supstituciona terapija kod mladih osoba sa urođenim ili stečenim deficitom hormona rasta (hipopituitarizam) MKB: E23.0.</p> <p>Po predlogu Konzilijuma pedijatar endokrinologa Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore za indikacije 1,2,3,4.</p> <p>Po predlogu Konzilijuma endokrinologa Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma pedijatar endokrinologa Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore za indikaciju 5.</p>
IH01/2	<p>1. Nizak rast (izmjerena visina SDS<-2.5 i genetski potencijal rasta SDS<-1) prouzrokovan nedovoljnim lučenjem ili izostankom lučenja hormona rasta MKB: E23.0, samo kod djece do 18 godina starosti,</p> <p>2. Turnerov sindrom MKB: Q96, samo kod djece do 18 godina starosti,</p> <p>3. Djeca rođena mala za određeno gestaciono doba (SGA), intrauterusni zastoj u rasteњу (P05.1).</p> <p>4. Usporeni rast kod djece u prepubertetu usled hroničnog oboljenja bubrega (N18.2-N18.9).</p> <p>5. Supstituciona terapija kod mladih osoba sa urođenim ili stečenim deficitom hormona rasta (hipopituitarizam) MKB: E23.0.</p> <p>6. Prader - Willi sindrom (Q87.1).</p> <p>Za pacijente kojima se prvi put uvodi biološka terapija i pacijente koji se prevode na terapiju biološki sličnim lijekom.</p> <p>Po predlogu Konzilijuma pedijatar endokrinologa Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore za indikacije 1,2,3,4,6,</p> <p>Po predlogu Konzilijuma endokrinologa Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma pedijatar endokrinologa Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore za indikaciju 5.</p>
IH02	Retencija testisa kod djece do 3 godine.
IH03	<p>1. Karcinoidi i endokrini tumori</p> <p>2. Krvarenja iz gornjeg dijela digestivnog trakta, kod bolesnika koji ne reaguju na endoskopsku hemostazu.</p> <p>Po prijedlogu subspecijaliste gastroenterohepatologa, subspecijaliste endokrinologa ili specijaliste onkologa Kliničkog centra Crne Gore za indikaciju 1.</p> <p>Po prijedlogu subspecijaliste gastroenterohepatologa na sekundarnom i tercijarnom nivou za indikaciju 2.</p> <p>Nastavak bolničke terapije na primarnom i sekundarnom nivou.</p>
IH04	<p>1. Akromegalija</p> <p>2. Neuroendokrini tumori</p> <p>Lijek odobrava Konzilijum internista Kliničkog centra Crne Gore na osnovu predloga subspecijaliste endokrinologa za indikaciju 1.</p> <p>Lijek odobrava Konzilijum za neuroendokrine tumore Kliničkog centra Crne Gore za indikaciju 2.</p> <p>Nastavak bolničke terapije na primarnom i sekundarnom nivou.</p>
IH05/1	<p>1. Primarno noćno mokrenje F98.0</p> <p>Po prijedlogu specijaliste endokrinologa.</p> <p>2. Dijabetes insipidus, E23.2</p> <p>Po prijedlogu specijaliste endokrinologa.</p>
IH05/2	<p>1. Insipidni dijabetes centralnog tipa (MKB: E23.2).</p> <p>2. Ispitivanje koncentracijske moći bubrega.</p> <p>Po prijedlogu subspecijaliste endokrinologa za indikaciju 1.</p> <p>Po prijedlogu subspecijaliste nefrologa za indikaciju 2.</p>
IH05/3	<p>1. Blaga i umjerena hemofilija A, Von Willebrand-ova bolest tip I;</p> <p>2. Preoperativna priprema hemofiličara i oboljelih od Von Willebrand-ove bolesti.</p>
IH05/4	<p>1. Insipidni dijabetes centralnog tipa (MKB: E23.2)</p> <p>2. Za liječenje primarnog noćnog mokrenja.</p> <p>Za indikaciju 1. po prijedlogu subspecijaliste endokrinologa.</p> <p>Za indikaciju 2. po prijedlogu subspecijaliste nefrologa.</p>
IH06	<p>1. Terapija sekundarnog hiperparatireoidizma (HPT) kod bolesnika sa bolešću bubrega u terminalnoj fazi (ESRD) koji su na dijaliznoj terapiji održavanja.</p> <p>2. Redukcija hiperkalcijemije kod bolesnika sa:</p> <ul style="list-style-type: none"> - karcinomom paratireoidee, - primarnim HPT kod kojih bi na bazi nivoa kalcijuma u serumu bila indikovana paratireoidektomija (kako definišu relevantne terapijske smjernice), ali kod kojih je paratireoidektomija klinički nepodesna ili je kontraindikovana.
IJ01	<p>Rezervni antibiotik-obavezan antibiogram;</p> <p>Primjena u stacionarnim ustanovama, odobrava Komisija za antibiotike zdravstvene ustanove.</p>

IJ01/1	Rezervni antibiotik-obavezan antibiogram; Indikacije: 1) komplikovane intra-abdominalne infekcije; 2) komplikovane infekcije kože i mekih tkiva. Odobrava Komisija za antibiotike zdravstvene ustanove.
IJ01/2	1. Akutni bakterijski cistitis, akutni rekurentni bakterijski cistitis, akutni bakterijski uretrovezikalni sindrom, nespecifični bakterijski uretritis; 2. Značajna asimptomatska bakteriurija (tokom trudnoće); 3. Postoperativne infekcije urinarnog trakta; 4. Profilaksa infekcija urinarnog trakta tokom hirurškog zahvata i transuretralnih dijagnostičkih postupaka.
IJ01/3	Rezervni antibiotik obavezan antibiogram. Odrasli i djeca uzrasta preko 2 godine: 1. Teški oblici pneumonija i pneumonije kod bolesnika na vještačkoj ventilaciji 2. Komplikovane infekcije urinarnog trakta (uključujući pijelonefritis) 3. Komplikovane intra-abdominalne infekcije 4. Komplikovane infekcije kože i mekih tkiva (uključujući infekcije dijabetesnog stopala) Liječenje pacijenata sa bakterijama u krvi koja se javlja udružena sa, ili se sumnja da je udružena sa bilo kojom gore navedenom infekcijom. Može se koristiti u liječenju bolesnika sa neutropenijom i groznicom za koju se sumnja da je uzrokovana bakterijskom infekcijom. Djeca uzrasta 2 do 12 godina: 1. Komplikovane intra-abdominalne infekcije Može koristiti kod djece sa neutropenijom i groznicom za koju se sumnja da je uzrokovana bakterijskom infekcijom. Odobrava Komisija za antibiotike zdravstvene ustanove.
IJ01/4	Rezervni antibiotik obavezan antibiogram. Odrasli i djeca starije od 3 mjeseca: 1. teška pneumonija, uključujući nozokomijalnu pneumoniju i pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom, 2. bronho-pulmonarne infekcije kod cistične fibroze, 3. komplikovane infekcije urinarnog trakta, 4. komplikovane intra-abdominalne infekcije, 5. intra- i post-partalne infekcije, 6. komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, 7. akutni bakterijski meningitis. Odobrava Komisija za antibiotike zdravstvene ustanove.
IJ01/5	Rezervni antibiotik obavezan antibiogram. 1. Intraabdominalne infekcije, 2. vanbolnički stečena pneumonija, 3. akutne infekcije u ginekologiji, 4. infekcije kože i mekih tkiva kod dijabetskog stopala. Prevenција: Lijek je indikovani kod odraslih pacijenata u profilaksi infekcije operativnog mjesta nakon elektivne kolorektalne hirurške intervencije. Primjena samo u ustanovama koje obavljaju zdravstvenu djelatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite - odobrava Komisija za antibiotike zdravstvene ustanove.
IJ01/6	Rezervni antibiotik obavezan antibiogram. Odrasli i djeca uzrasta od godinu dana i starija: 1. komplikovane intraabdominalne infekcije, 2. teška pneumonija, uključujući bolnički stečenu pneumoniju i pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom, 3. infekcije nastale tokom i poslije porođaja, 4. komplikovane infekcije urinarnog trakta, 5. komplikovane infekcije kože i mekih tkiva. Odobrava Komisija za antibiotike zdravstvene ustanove.
IJ01/7	Rezervni antibiotik-obavezan antibiogram.
IJ01/8	Rezervni antibiotik-obavezan antibiogram; Primjena u stacionarnim ustanovama, odobrava Komisija za antibiotike zdravstvene ustanove. Oralna primjena je indikovana u svim uzrastima za liječenjem infekcije <i>Clostridium difficile</i> .

IJ01/9	Rezervni antibiotik; Komplikovane infekcije kože i mekog tkiva i vanbolničke stečene pneumonije. - kao terapija izbora u liječenju teških infekcija uzrokovanih rezistentnim gram-pozitivnim bakterijama (MRSA, penicilin rezistentni pneumokoki), nakon neuspjeha liječenja vankomicinom ili teikoplaninom.
IJ02	Rezervni antibiotik-obavezan antibiogram; Indikacije: Infekcije kože i mekih tkiva, respiratorne i ostale infekcije uzrokovane osjetljivim stafilokokom koji proizvodi penicilinazu. Primjena u stacionarnim ustanovama odobrava Komisija za antibiotike zdravstvene ustanove.
IJ03	Druga linija terapije bakterijskih infekcija nakon neuspješne primjene punih doza amoksicilina ili kod postojanja visokog procenta rezistencije bakterija na amoksicilin. Indikacije: 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).
IJ04	Druga linija terapije bakterijskih infekcija nakon neuspješne primjene polusintetskih penicilina u punoj dozi. 1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta MKB: J00-J06; J13; J14; J15; J20; J32; J41; J42, 2. infekcije kože i mekog tkiva MKB: L00-L08, 3. infekcije urogenitalnog trakta MKB: N30, N34, 4. lajmska bolest MKB: A69.2.
IJ05	Rezervni antibiotik. Primjena u skladu sa principima primjene rezervnih antibiotika. Daje se samo u slučajevima kada ne postoje alternativni antibiotici. Primjena u stacionarnim uslovima, izuzetno na primarnom nivou zdravstvene zaštite kao nastavak terapije isključivo pod uslovom da je na otpusnoj listi preporučena nastavak terapije.
IJ06	1. Infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta MKB: J00-J06; J13; J14; J15; J20; J32; J41; J42; 2. Zapaljenje srednjeg uva MKB: H66; 3. Urinarni infekcije MKB: N00; N10; N30; N34.
IJ07	1. Infekcije prouzrokovane atipičnim uzročnicima ili Gram+ bakterijama kod bolesnika preosjetljivih na penicilin: - infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta MKB: J00-J06; J15.7; J16.0; J20-J32; J40; J41; J42, - infekcije kože i mekog tkiva MKB: L00-L08, - infekcije srednjeg uva MKB: H65; H66, - Infekcije izazvane Mycobacterium MKB: A31. 2. Infekcije želuca i dvanaestopalačnog crijeva sa Helicobacter pylori MKB: K29,
IJ08	Infekcije prouzrokovane atipičnim bakterijama kod bolesnika preosjetljivih na penicilin: 1. infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta MKB: J00-J06; J15.7; J16.0; J20-J32; J40; J41; J42, 2. infekcije kože i mekog tkiva MKB: L00-L08, 3. infekcije srednjeg uha MKB: H65; H66, 4. infekcije izazvane Chlamydia-ma MKB: A55; A56, 5. negonokokni uretritis MKB: N34.1, 6. cervicitis MKB: N72.
IJ08/1	Atipična pneumonija i urogenitalne infekcije s Chlamydia trachomatis ili N. gonorrhoeae u bolesnika koji zahtijevaju inicijalno parenteralno liječenje. Odobrava Komisija za antibiotike zdravstvene ustanove.
IJ09	Supresivno liječenje hronične plućne infekcije uzrokovane bakterijom Pseudomonas aeruginosa kod odraslih i djece uzrasta od 6 i više godina sa cističnom fibrozom, MKB: E84. Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.

IJ11	<p>1. Supstituciona terapija kod odraslih, djece i adolescenata (0 -18 godina) u: Primarnim sindromima imunodeficijencije sa oštećenom produkcijom antitijela.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Hipogamaglobulinemija i rekurentne bakterijske infekcije kod pacijenata sa hroničnom limfocitnom leukemijom, kod kojih se profilaktička terapija antibioticima pokazala neuspješnom. - Hipogamaglobulinemija i rekurentne bakterijske infekcije kod pacijenata sa multiplim mijelomom u plato fazi koji nijesu razvili odgovor na pneumokoknu imunizaciju. - Hipogamaglobulinemija kod pacijenata poslije alogene transplantacije hematopoetskih stem ćelija (HSCT) - Djeca sa kongenitalnim AIDS-om i rekurentnim bakterijskim infekcijama. <p>2. Imunomodulacija kod odraslih, djece i adolescenata (0 -18 godina):</p> <ul style="list-style-type: none"> - Idiopatska trombocitopenijska purpura (ITP), kod pacijenata koji su visoko rizični za nastanak krvarenja ili prije operativnog zahvata kako bi se korigovao broj trombocita. - Guillain Barré-ov sindrom. - Kawasakijska bolest. <p>Lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja nadležnog Konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore uz potpis direktora klinike, a izuzetno nastavak terapije u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu djelatnost na sekundarnom nivou.</p>
IJ11/1	<p>1. Supstituciona terapija kod odraslih osoba, djece i adolescenata (uzrasta 0-18 godina) kod sljedećih stanja:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sindroma primarne imunodeficijencije sa oštećenom produkcijom antitijela. • Sekundarne imunodeficijencije (SID) kod pacijenata koji pate od teških ili rekurentnih infekcija, neefikasnog antimikrobnog liječenja, te dokazanog nedostatka specifičnih antitijela (PSAF) ili nivoa IgG u serumu <4 g/l. <p>*PSAF= neuspjeh u postizanju barem dvostrukog porasta titra IgG antitijela na pneumokokne vakcine sa polisaharidnim i polipeptidnim antigenima.</p> <p>2. Imunomodulacija kod odraslih osoba, djece i adolescenata (uzrasta 0-18 godina) kod sljedećih stanja:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Primarne imune trombocitopenije (idiopatske trombocitopenijske purpure, ITP) kod pacijenata sa visokim rizikom od krvarenja ili prije hirurške intervencije radi korekcije broja trombocita. • Guillain Barré-ovog sindroma. • Kawasaki-jeve bolesti (zajedno sa acetilsalicilnom kiselinom; vidjeti odjeljak 4.2). • Hronične inflamatorne demijelinizirajuće poliradikuloneuropatije (CIDP). • Multifokalne motorne neuropatije (MMN). <p>Lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja nadležnog Konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore uz potpis direktora klinike, a izuzetno nastavak terapije u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu djelatnost na sekundarnom nivou.</p>
IJ12	<p>Rezervni antibiotik-obavezan antibiogram; Indikacije:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) zarazne bolesti crijeva Typhus abdominalis i Paratyphus MKB: A01; Salmonellosis MKB: A02, Shigellosis MKB: A03 2) infekcije izazvane uzročnikom Mycobacterium tuberculosis MKB: A15-A19 3) polne infekcije izazvane Chlamydia uzročnikom MKB: A56 4) infekcija respiratornog trakta izazvana uzročnikom Mycoplasma pneumoniae MKB: J15.7 5) infekcije respiratornog trakta izazvane Chlamydia uzročnikom MKB: J16.0 6) infekcije urogenitalnog trakta MKB: N30; N34; N36; N37; N39; N41.1; N72 7) zapaljenje srednjeg uha MKB: H66 8) osteomyelitis MKB: M86 <p>Per os primjena: Po preporuci bolničkog specijaliste. Infuzija: Isključivo kod pacijenata koji lijek ne mogu uzimati per os i dokazane infekcije osjetljivim uzročnicima.</p>
IJ12/1	<ol style="list-style-type: none"> 1. Teški oblik zapaljenja pluća; 2. Komplikovane infekcije kože i mekih tkiva u jedinicama intenzivne njege. <p>Per os primjena - druga linija liječenja. Parenteralna primjena - isključivo kod bolesnika koji ne mogu uzimati per os oblike.</p>
IJ13	<p>Sistemske gljivične infekcije kod imunokompromitovanih pacijenata rezistentnih na terapiju flukonazolom. Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IJ14	<ol style="list-style-type: none"> 1. Profilaksa anti-D (Rho) imunizacije kod Rh-negativnih (Rho,d) i kod Du-pozitivnih žena. Senzibilizacija se javlja naročito poslije porođaja, ali se može javiti i tokom trudnoće. Osim toga, amniocenteza, eksterno okretanje fetusa u materici sa glavom nadolje, abdominalna trauma, hemoragija prije porođaja, ektopična trudnoća, uzorkovanje horionskih resica kao i spontani pobačaj ili abortus, predstavljaju potencijalno opasne epizode za senzibilizaciju. 2. Profilaksa anti-D (Rho) imunizacije kod negativnih Rho (D) osoba poslije nekompatibilne transfuzije Rh-pozitivne krvi (D) ili koncentrata eritrocita.

IJ15	1. Prevencija CMV bolesti bolesnika rizičnih za razvoj CMV bolesti, bolesnika kod kojih je izvršena transplantacija solidnog organa i bolesnika oboljelih od HIV-infekcije. 2. Održavanje liječenja CMV bolesti nakon, parenteralnom terapijom postignute, stabilizacije bolesti.
IJ17	Po predlogu Konzilijuma infektologa Kliničkog centra Crne Gore.
IJ17/2	Lijek je indikovano kod djece starije od 12 godina i odraslih za: 1. liječenje citomegalovirusne (CMV) bolesti u imunokompromitiranih bolesnika; 2. prevenciju CMV bolesti kod bolesnika koji pate od imunosupresije izazvane lijekovima (na primjer nakon presađivanja organa ili hemioterapije).
IJ18	HIV infekcija, MKB: B20, B21, B22, B23 i B24. Po prijedlogu Konzilijuma infektologa Kliničkog centra Crne Gore.
IJ18/1	HIV infekcija, MKB: B20, B21, B22, B23 i B24. Po prijedlogu Konzilijuma infektologa Kliničkog centra Crne Gore. *Za postekspozicionu profilaksu po procjeni Konzilijuma infektologa Kliničkog centra Crne Gore.
IJ19	Za tablete od 100mg: 1. Hepatitis acuta B (B16.2; B16.9), teške forme akutnog hepatitisa B (fulminantni, subakutni). 2. Hepatitis viralis chronica B (B18.1), hronični hepatitis, kompenzovana (K74.6) i dekompenzovana ciroza jetre (K74.6) 3. Prevencija HBV infekcije kod bolesnika HBsAg pozitivnih na hemioterapiji i sa transplantiranim organima i tkivima - svi oblici hroničnih oboljenja jetre izazvanih virusom hepatitisa B (HBV) i HBsAg ⁺ i HBsAg ⁻ : hronični hepatitis, kompenzovana i dekompenzovana ciroza jetre, prevencija HBV infekcije kod bolesnika sa transplantiranim organima HBsAg ⁺ . Hronična HBV infekcija: a) HBsAg pozitivan u serumu > 6 meseci b) prisutna replikacija virusa (HBV DNK-PCR u titru >10 000 kopija/ml seruma) c) biohemijski povišena aktivnost transaminaza (ALT)>2x iznad normalne vrednosti Kontraindikacija je preosetljivost na lamivudin. Lijek odobrava nadležni konzilijum Kliničkog centra Crne Gore.
IJ19/1	1. Hronični hepatitis B (B16.2; B16.9; B18.1); 2. HIV infekcija - za bolesnike kod kojih je dokazana rezistencija virusa humane imunodeficijencije na postojeće antiretrovirusne lekove (B20; B21; B22; B23; B24). Lijek odobrava nadležni konzilijum Kliničkog centra Crne Gore.
IJ20	Za tablete od 150mg: 1. HIV infekcija za MKB: B20, B21, B22, B23 i B24. Po prijedlogu Konzilijuma infektologa Kliničkog centra Crne Gore.
IJ25	Prevencija teške bolesti donjeg dijela respiratornog trakta koja zahtijeva hospitalizaciju, a prouzrokovana je respiratornim sincicijalnim virusom (RSV) kod djece sa visokim rizikom od pojave RSV bolesti: - Djeca rođena u 35. nedjelji trudnoće ili ranije i koja su na početku RSV sezone bila mlađa od 6 mjeseci; - Djeca mlađa od 2 godine koja su u proteklih 6 mjeseci liječena od bronhopulmonalne displazije; - Djeca mlađa od 2 godine sa hemodinamijski značajnom kongenitalnom bolešću srca. Po prijedlogu Konzilijuma pedijataru Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore. Primjena isključivo u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu djelatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
IJ26	Vakcinacija se sprovodi u skladu sa Programom obaveznih imunizacija stanovništva protiv određenih zaraznih bolesti.
IJ27	Terapija poslije ujeda evropskih zmija otrovnica (poskoka i šarke).
IJ28	Hronični hepatitis C genotip 1a, genotip 1b ili genotip 4 kod draslih bolesnika starijih od 18 godina, kojima je potvrđena dijagnoza hroničnog hepatitisa C i koji imaju pozitivan nalaz HCV RNA. Potrebna je apstinencija od i.v. droga i abuzusa alkohola poslednjih 12 mjeseci. Bolesnici koji su zavisnici o drogama moraju imati dokaz da apstiniraju najmanje 12 mjeseci, a dokaz su dokumentovani nalaz psihijatra i rezultati toksikoloških ispitivanja tokom tretmana svaka 3 mjeseca. Dužina trajanja terapije za genotip 1a i genotip 4 je 12 nedjelja, odnosno 16 nedjelja u slučaju da je broj kopija virusa >800 000 i.j./ml, a za genotip 1b 12 nedjelja. Na prijedlog Konzilijuma infektivne klinike Kliničkog Centra Crne Gore.

IJ29	<p>Za odrasle bolesnike i adolescente uzrasta od 12 do 18 godina, kojima je potvrđena dijagnoza hroničnog hepatitisa C i koji imaju pozitivan nalaz HCV RNA. Potrebna je apstinencija od i.v. droga i abuzusa alkohola unazad 6 mjeseci. Bolesnici koji su zavisnici o drogama moraju imati dokaz da apstiniraju najmanje 6 mjeseci, a dokaz su dokumentovani nalaz psihijatra i rezultati toksikoloških ispitivanja tokom tretmana svaka 3 mjeseca.</p> <p>Preporučeno trajanje liječenja sa lijekom Maviret kod bolesnika koji prethodno nisu primali terapiju zbog HCV-a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - svi genotipovi HCV-a: bez ciroze:8 nedelja;sa cirozom 8 nedelja. <p>Preporučeno trajanje liječenja sa lijekom Maviret kod bolesnika koji nisu uspješno odgovorili na prethodnu terapiju sa kombinacijom peginterferon + ribavirin +/- sofosbuvir ili sofosbuvir + ribavirin:</p> <ul style="list-style-type: none"> - genotipovi HCV-a 1,2,4-6 bez ciroze 8 nedelja;sa cirozom 12 nedelja, - genotip 3 bez ciroze 16 nedelja;sa cirozom 16 nedelja. <p>Na prijedlog nadležnog Konzilijuma za lijekove Kliničkog Centra Crne Gore.</p>
IJ30	<p>Za odrasle bolesnike, kojima je potvrđena dijagnoza hroničnog hepatitisa C i koji imaju pozitivan nalaz HCV RNA. Potrebna je apstinencija od i.v. droga i abuzusa alkohola unazad 6 mjeseci. Bolesnici koji su zavisnici o drogama moraju imati dokaz da apstiniraju najmanje 6 mjeseci, a dokaz su dokumentovani nalaz psihijatra i rezultati toksikoloških ispitivanja tokom tretmana svaka 3 mjeseca.</p> <p>Preporučeno trajanje liječenja sa lijekom kod bolesnika koji prethodno nisu primali terapiju zbog HCV-a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - genotipovi HCV-a 1,2,4-6: bez ciroze I sa kompenzovanom cirozom 12 nedjelja, - genotip HCV-a 3: bez ciroze I sa kompenzovanom cirozom 12 nedjelja, razmotriti dodavanje ribavirina - svi genotipovi HCV sa dekompenzovanom cirozom + ribavirin 12 nedjelja <p>Preporučeno trajanje liječenja sa lijekom kod bolesnika koji nisu uspješno odgovorili na prethodni terapijski režim koji sadrži NS5A:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Svi genotipovi HCV-a + Ribavirin 24 nedelje <p>Na prijedlog Konzilijuma infektologa Kliničkog Centra Crne Gore.</p>
IL01	Po prijedlogu onkologa, reumatologa, hematologa, neurologa.
IL02	Po prijedlogu hematologa.
IL03	<ol style="list-style-type: none"> 1. sarkom kostiju i mekih tkiva, 2. karcinom testisa (druga linija), 3. agresivni limfom (ICE protokol), 4. karcinom grlića materice (druga linija). <p>Po prijedlogu onkologa ili hematologa, lijek odobrava nadležni konzilijum Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL04	<ol style="list-style-type: none"> 1.Prva linija u liječenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća. 2.Liječenje Non – Hodkin limfom kod pacijenata sa progresijom bolesti tokom primjene ili 6 mjeseci nakon primjene rituksimaba ili režima koji sadrži rituksimab 3.Liječenje Multiplog mijeloma (Durie-Salmon stadijum II, sa progresijom bolesti ili stadijum III) u kombinaciji sa prednizolonom kod pacijenata starijih od 65 godina i koji nijesu podobni za autolognu transplantaciju matičnih ćelija i koji imaju kliničke znake neuropatije u trenutku postavljanja dijagnoze što onemogućava primjenu talidomida ili bortezomiba. <p>Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL05	<p>Glioblastoma multiforme (MKB: C71) novodijagnostikovani u prvoj liniji liječenja, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m² dnevno od prvog do petog dana ciklusa koji traje 28 dana, ukupno šest ciklusa. Započinjanje hemioterapije se vrši po uvidu u MRI učinjen 3-4 nedelja posle operativnog lečenja, na konzilijumu referentne ustanove, pod uslovom da je PS pacijenta 0 ili 1. Nastavak liječenja indikovano samo kod povoljnog odgovora na terapiju (kompletna ili parcijalna remisija, stabilna bolest) nakon svaka 2 ciklusa terapije.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma za tumore CNS Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL06	Po prijedlogu onkologa, reumatologa, hematologa, neurologa, dermatovenerologa ili gastroenterologa.
IL07	<ol style="list-style-type: none"> 1.Maligni pleuralni mezoteliom <p>Za liječenje bolesnika sa inoperabilnim pleuralnim mezoteliomom u kombinaciji sa cisplatinom, a koji prethodno nisu primali drugu hemoterapiju.</p> <ol style="list-style-type: none"> 2.Nemikrocelularni karcinom pluća <p>Za liječenje bolesnika s inoperabilnim IIIB ili IV stadijumom neskvamoznog nemikrocelularnog karcinoma pluća, kao monoterapija u drugoj hemoterapijskoj liniji, do pojave neprihvatljive toksičnosti ili progresije bolesti. Liječenje lijekom pemetreksed dozvoljeno je ukoliko su ispunjeni sljedeći kriterijumi- a. opšte stanje ECOG 0-2, b. nivo bilirubina, AST, ALT < 5x gornja granica uredne vrijednosti, kreatinin < 1.5x gornja granica urednih vrijednosti, nivo neutrofila > 1.5x(10)⁹/L, nivo trombocita >100x(10)⁹/L. Odobravaju se dva ciklusa liječenja lijekom pemetreksed , nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocjene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti liječenja. Nastavak liječenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna ili djelimična remisija, stabilna bolest).</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju ili Konzilijuma specijalne bolnice Brezovik, do ukupno 6 ciklusa liječenja.</p>
IL08	<p>Leukemija vlasastih ćelija.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IL09	<p>Za hroničnu limfocitnu leukemiju, MKB-C91.1 rezistentnu na prvu liniju terapije. Lijek Fludarabin se daje do postizanja optimalnog odgovora (kompletna ili parcijalna remisija, obično 6 ciklusa), potom prekinuti terapiju. Terapija hronične limfocitne leukemije (HLL) B ćelija kod pacijenata sa očuvanom funkcijom kostne srži.</p> <p>Prvu liniju terapije ovim lijekom treba započeti samo kod pacijenata sa uznapredovalom bolešću, Rai stadijumi III/IV (Binet stadijum C), ili Rai stadijumi I/II (Binet stadijum A/B) kada pacijent ima simptome povezane sa bolešću ili dokaz o progresiji bolesti.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL10	<p>Po predlogu nadležnog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma Specijalne bolnice Brezovik.</p>
IL14	<p>Za liječenje odraslih bolesnika kod kojih nije moguće transplantirati hematopoetsku matičnu ćeliju, a koji boluju od:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. mijelodisplastičnog sindroma (MDS), srednjeg 2 ili visokog rizika prema međunarodnome prognostičkom numeričkom sistemu rangiranja (IPSS), 2. hronične mijelomonocitne leukemije (CMML) sa 10-29% blasta u koštanoj srži bez mijeloproliferativnog poremećaja, 3. akutne mijeloidne leukemije (AML) sa 20-30% blasta i displazije više loza, prema klasifikaciji Svjetske zdravstvene organizacije (WHO). <p>Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL15	<p>Primarni karcinom jetre (HCC) kod bolesnika sa lokalno odmaklom ili metastatskom bolešću gdje nije bilo moguće primijeniti hirurško niti bilo koje drugo lokalno regionalno liječenje (BCLC C), ili je ovo liječenje bilo neuspješno (BCLC B), a bolesnici su sa očuvanom funkcijom jetre (Child-Pugh A) i u dobrom performans statusu (PS 0-1) (C22.0).</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma za digestivne tumore Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL16	<ol style="list-style-type: none"> 1. akutna mijeloblastna i akutna limfoblastna leukemija, agresivni NHL, PS 0 ili 1, 2. treća terapijska linija za primarno progresivnu multiplu sklerozu sa relapsima i visoko aktivnu sekundarno progresivnu multiplu sklerozu sa relapsima; <p>Za indikaciju 2. nastavak terapije na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite.</p>
IL19	<ol style="list-style-type: none"> 1. Prva linija liječenja agresivnih non-Hodgkin limfoma, koji su prema nalazu imunohistohemije, imunocitohemije ili protočne citometrije CD20 pozitivni, u kliničkom stadijumu II-IV ili stadijumu I s povišenim LDH ili velikom tumorskom masom, odobrava se 4 ciklusa liječenja u kombinaciji s hemioterapijom u dozi od 375 mg/(m)² po ciklusu. U slučaju povoljnog učinka odobrava se primjena još 4 ciklusa terapije. 2. Prva linija liječenja bolesnika s neliječenim CD20 pozitivnim indolentnim non-Hodgkin limfomom. Odobrava se primjena osam ciklusa liječenja u dozi od 375 mg/(m)² po ciklusu. 3. Liječenje bolesnika sa indolentnim B-ćelijskim non-Hodgkinovim limfomom u relapsu odnosno u bolesnika sa hemorezistentnim tipom B-ćelijskog non-Hodgkinovog limfoma niskog stepena maligniteta kod kojih je imunohistohemijski i/ili protočnom citometrijom dokazano da ćelije na sebi imaju CD20 marker. Odobrava se primjena tri ciklusa liječenja uz obaveznu reevaluaciju učinka nakon trećeg ciklusa terapije. U slučaju povoljnog učinka odobrava se primjena još tri ciklusa terapije. 4. Reumatoidni artritis. 4.a. Indikacija za primjenu (kao monoterapija i u kombinaciji sa lijekom metotreksat ili nekim drugim sintetičkim DMARD), sigurna dijagnoza RA i aktivna bolest DAS28 >= 5,1 ili DAS28 >= 3,2 + 6 otečenih zglobova (od 44), funkcionalni status- HAQ 0,5-2,5. 4.b. Prethodna terapija, najmanje dva lijeka iz grupe lijekova koji modifikuju bolest (DMARD) u razdoblju od 6 mjeseci od kojih jedan obavezno treba biti lijek metotreksat primijenjen najmanje kroz 2 mjeseca 20 mg nedjeljno i jedan TNF blokator ili lijek tocilizumab kroz 12 nedjelja. 4.c. Prije primjene test na latentnu TBC i određivanje markera hepatitisa B i C. 4.d. Očekivani odgovor na liječenje nakon 16 nedjelja primjene, ako je započeto s DAS28 >= 5,1, pad DAS28 >= 1,2 u odnosu na početno stanje ili postizanje DAS28 <= 3,2, ako je započeto s DAS28 >= 3,2 + 6 otečenih zglobova (od 44), pad DAS28 >= 1,2 + 50% manje otečenih zglobova. 4.e. Trajanje liječenja, reekspozicija lijeku rituksimab nakon dvije infuzije dolazi u obzir nakon 24 nedjelje, ukoliko je prisutna rezidualna upalna aktivnost DAS28 >= 3,2 ili je došlo do egzacerbacije RA s porastom DAS28 za >= 0,6. 4.f. Kriterijumi za prekid terapije: <ol style="list-style-type: none"> a. stabilna klinička remisija u trajanju od 6 mjeseci (a. CRP <=1 mg/dL, b. broj bolnih zglobova/28<=1, c. broj otečenih zglobova/28<=1, d. bolesnikova ocjena (0-10) <=1) pod uslovom da kroz to vrijeme nije bilo nikakvih epizoda pogoršanja aktivnosti RA, a obavezno se nastavlja sintetičkim lijekovima koji mijenjaju tok bolesti (DMARD) i koje je bolesnik uzimao uz biološki lijek. U slučaju apsolutnog pogoršanja DAS28 za 1,2 neophodna je reekspozicija biološkom lijeku bez obzira na vrijednost DAS28. Bolesnici, koji se biološkom terapijom liječe po monoterapijskom načelu, isključeni su iz navedenih kriterijuma i nastavljaju biološko liječenje. b. ozbiljne nuspojave, teška interkurentna infekcija (privremeni/trajni prekid), trudnoća i izostanak zadanog učinka. <p>Za indikacije 1., 2. i 3. po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore;</p> <p>Za indikaciju 4. po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore, odobrava Komisija za lijekove KCCG i Komisija FZO.</p>

IL19/1	<p>1. Prva linija liječenja agresivnih non-Hodgkin limfoma, koji su prema nalazu imunohistohemije, imunocitohemije ili protočne citometrije CD20 pozitivni, u kliničkom stadiju II-IV ili stadiju I s povišenim LDH ili velikom tumorskom masom, odobrava se 4 ciklusa liječenja (1 i.v. + 3 s.c.) u kombinaciji s hemoterapijom. U slučaju povoljnog odgovora odobrava se primjena još 4 ciklusa terapije (s.c.).</p> <p>2. Prva linija liječenja bolesnika s neliječenim CD20 pozitivnim indolentnim non-Hodgkin limfomom. Odobrava se primjena 8 ciklusa liječenja (1 i.v. + 7 s.c.).</p> <p>3. Liječenje bolesnika sa indolentnim B-ćelijskim non-Hodgkinovim limfomom u relapsu odnosno kod bolesnika sa hemorezistentnim tipom B-ćelijskog non-Hodgkinovog limfoma niskog stepena malignosti kod kojih je imunohistohemijski i/ili protočnom citometrijom dokazano da ćelije na sebi imaju CD20 receptor. Odobrava se primjena 3 ciklusa liječenja (1 i.v. + 2 s.c.) uz obaveznu reevaluaciju efekata nakon trećeg ciklusa terapije. U slučaju povoljnog efekta odobrava se primjena još 3 ciklusa terapije (s.c.).</p> <p>Lijek se primjenjuje u fiksnoj dozi od 1400 mg po ciklusu. Prije početka primjene s.c. injekcija, svi bolesnici uvijek moraju najprije intravenskom infuzijom primiti cijelu dozu lijeka rituksimab u formulaciji za intravensku primjenu u 1. ciklusu liječenja.</p> <p>Po prijedlogu konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL19/2	<p>Liječenje odraslih pacijenata sa prethodno neliječenom i relapsirajućom/refraktornom hroničnom limfocitnom leukemijom (HLL) u kombinaciji sa hemioterapijom, prvi ciklus intravenski narednih 5 ciklusa supkutano.</p> <p>Po prijedlogu konzilijuma hematologa Kliničkog Centra Crne Gore.</p>
IL20	<p>1. Rani karcinom dojke HER 2 +++ (ili CISH +), kao nastavak adjuvantne hemioterapije sa antraciklinima kao monoterapija ili u kombinaciji sa taksanima do ukupno 12 mjeseci, kod nodus pozitivnih i nodus negativnih pacijenata sa tumorom većim od 10 mm (u slučaju postojanja kontraindikacija za antracikline, trastuzumab se može kombinovati sa neantraciklinskim rezimima).</p> <p>Terapija je moguća ukoliko je:</p> <ol style="list-style-type: none"> PS od 0 do 1, EFLV veća od 50%, laboratorija: kompletna krvna slika i hepatogram: AST i ALT < 5x gornje granice normalne vrijednosti i bilirubin < 3x gornje granice. <p>2. metastatski karcinom dojke HER 2 +++, PS 0 ili 1, prva linija terapije nakon antraciklina (adjuvantno) u kombinaciji sa taksanima (paklitaksel ili docetaksel).</p> <p>Kriterijum za primjenu:</p> <ol style="list-style-type: none"> ECOG 0-1, nepostojanje metastaza na CNS-u, bez opsežnih metastaza na plućima koje izazivaju značajnu simptomatologiju, adekvatni hematološki i biohemijski parametri (AST, ALT do 5x gornje granice, bilirubin do 3x gornje granice referentne vrijednosti). <p>Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna remisija ili parcijalna remisija uz obaveznu reevaluaciju učinka nakon tri mjeseca liječenja).</p> <p>U slučaju izostanka efekta ili kod progresije bolesti terapija se prekida.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma za tumore dojke Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL21	<p>1. Metastatski karcinomom kolorektuma- prva linija liječenja bolesnika kod kojih je potvrđeno nepostojanje RAS mutacija ('divlji tip' RAS statusa 2, 3 i 4 ekson KRAS-a, odnosno NRAS-a) što se određuje u laboratorijima sa validnom metodom određivanja. Primjenjuje se u kombinaciji sa hemoterapijom na bazi irinotekana ili u prvoj liniji u hemoterapiji sa FOLFOX hemoterapijskim protokolom, kao monoterapija nakon neuspjeha terapije na bazi irinotekana i oksaliplatine i kod onih bolesnika koji ne podnose irinotekan.</p> <p>Kriterijumi za primjenu:</p> <ol style="list-style-type: none"> PS 0 i 1 po ECOG nepostojanje metastaza u CNS-u; nivo bilirubina <1,5 x gornja granica normalne vrijednosti; nivo AST i ALT <5x gornja granica normalne vrijednosti; nivo kreatinina <1.25x gornja granica normalne vrijednosti; nivo granulocita > 1.5x(10)⁹/L; nivo trombocita >100x(10)⁹/L. <p>Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest).</p> <p>2. Karcinom pločastih ćelija glave i vrata (osim karcinoma epifaringisa) u kombinaciji sa radioterapijom za lokalno uznapredovalu bolest kod bolesnika koji ne podnose preporučene visoke doze platine (punu terapijsku dozu) ili je njena primjena kontraindikovana.</p> <p>3. Karcinom pločastih ćelija glave i vrata, u kombinaciji s hemoterapijom na bazi platine za recidivirajuću i/ili metastatsku bolest, nakon koje slijedi terapija održavanja do progresije bolesti ili neprihvatljive toksičnosti.</p> <p>U slučaju izostanka efekta ili kod progresije bolesti terapija se prekida.</p> <p>Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IL22	<p>1. Metastatski kolorektalni karcinom - u kombinaciji sa hemioterapijom i isključivo tokom trajanja iste. Liječenje bevacizumabom se sprovodi tokom trajanja hemioterapije dok traje pozitivni tumorski odgovor (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest).</p> <p>Kriterijumi za primjenu:</p> <ol style="list-style-type: none"> očekivano preživljenje > 12 mjeseci, PS ECOG 0-1, nepostojanje metastaza u mozgu, razmak od 6 nedjelja između hirurškog liječenja primarnog tumora i započinjanja primjene bevacizumaba, razmak od 3 mjeseca između radioterapije primarnog tumora i započinjanja primjene bevacizumaba, nivo bilirubina <2x gornja granica normalne vrijednosti, nivo AST i ALT <5x gornja granica normalne vrijednosti, nivo kreatinina <1,5x gornja granica normalne vrijednosti, nivo granulocita >1,5 X(10)⁹ / L, nivo trombocita >100X (10)⁹/L. Kontrola svaka 2 mjeseca. <p>Lijek se odobrava na 2 mjeseca, nakon čega je neophodna kompletna evaluacija i procjena tumorskog odgovora na terapiju.</p> <p>U slučaju izostanka efekta ili kod progresije bolesti terapija se prekida.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma za digestivne tumore Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>2. Bevacizumab je, u kombinaciji sa karboplatinom i paklitakselom, indikovano za prvu liniju terapije uznapređovalog karcinoma jajnika (FIGO stadijumi IIIB, IIIC i IV), jajovoda ili primarnog peritonealnog karcinoma. Primjenjuje se uz karboplatin i paklitaksel do najviše 6-8 terapijskih ciklusa, poslije čega slijedi bevacizumab kao monoterapija do progresije bolesti, maksimalno 15 mjeseci ili do pojave neprihvatljive toksičnosti, u zavisnosti od toga koji se od ovih događaja ranije pojavi.</p> <p>Lijek se odobrava na 2 mjeseca, nakon čega je neophodna kompletna evaluacija i procjena tumorskog odgovora na terapiju.</p> <p>U slučaju izostanka efekta ili kod progresije bolesti terapija se prekida.</p> <p>3. Bevacizumab je u kombinaciji sa paklitakselom i cisplatinom ili, alternativno, paklitakselom i topotekanom kod pacijentkinja koje ne mogu da primaju terapiju platinom, indikovano za liječenje odraslih pacijentkinja sa perzistentnim, cedivirajućim ili metastatskim karcinomom cerviksa.</p> <p>Po prijedlogu ginekološko-onkološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL23	<p>1. Za primjenu u kombinaciji sa trastuzumabom i docetakselom kod odraslih pacijenata sa HER2 pozitivnim metastatskim ili lokalno recidivirajućim neresektibilnim karcinomom dojke, koji prethodno nisu primali anti-HER2 terapiju ni hemoterapiju za liječenje metastatske bolesti.</p> <p>2. Neoadjuvantno liječenje karcinoma dojke.</p> <p>Za primjenu u kombinaciji sa trastuzumabom i hemoterapijom za neoadjuvantno liječenje odraslih pacijenata s HER2 pozitivnim, lokalno uznapređovalim, upalnim ili karcinomom dojke u ranom stadijumu sa velikim rizikom od recidiva.</p> <p>3. Za adjuvantno liječenje u kombinaciji s trastuzumabom i hemioterapijom odraslih bolesnika s HER2 pozitivnim karcinomom dojke do 18 ciklusa kod bolesnika sa bolešću visokog rizika od recidiva (nodus pozitivna bolest ili hormon receptor negativna bolest) ili kao nastavak neoadjuvantnog liječenja ukupno do 18 ciklusa.</p> <p>Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest) uz obaveznu prvu reevaluaciju kliničkog efekta nakon tri ciklusa liječenja. Svaka slijedeća evaluacija efekta liječenja se radi nakon sprovedena tri mjeseca liječenja.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma za dojku Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IL24	<p>1. Uznapredovali (neresektabilni ili metastatski) melanom kod odraslih pacijenata, kao monoterapija PS 0-1 (C43). Odobrava se primjena na pet ciklusa liječenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocjene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti liječenja. Nastavak liječenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna ili djelimična remisija, stabilna bolest) koji se provjerava nakon svakih 5 ciklusa liječenja, do progresije bolesti.</p> <p>2. Adjuvantno liječenje operabilnog melanoma stadijuma III kod odraslih kod kojih je bolest zahvatila limfne čvorove i koji su podvrgnuti potpunoj resekciji primarnog melanoma i limfatika. PS 0-1. Klinička i dijagnostička obrada zbog procjene uspješnosti liječenja obavezna je na svaka 4 ciklusa liječenja. Liječenje se sprovodi do pojave znakova recidiva bolesti ili pojave neprihvatljive toksičnosti, a najviše u trajanju od godinu dana.</p> <p>3. Metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća-prva linija (engl. non-small cell lung carcinoma, NSCLC) kod odraslih pacijenata čiji tumori ekspiriraju PD-L1 sa TPS $\geq 50\%$ (eng. tumor proportion score - TPS) i koji nisu pozitivni na tumorske mutacije gena EGFR ili ALK, kao monoterapija i PS 0-1. Evaluacija se vrši nakon 4 ciklusa liječenja, do progresije bolesti.</p> <p>3a. Metastatski skvamozni nesitnoćelijski karcinom pluća-prva linija (engl. non-small cell lung carcinoma, NSCLC) kod odraslih pacijenata čiji tumori ekspiriraju PD-L1 sa TPS $\geq 50\%$ (eng. tumor proportion score - TPS), kao monoterapija i PS 0-1. Evaluacija se vrši nakon 4 ciklusa liječenja, do progresije bolesti.</p> <p>4. Lokalno uznapredovali ili metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća (engl. non-small cell lung carcinoma, NSCLC) kod odraslih bolesnika čiji tumori ekspiriraju PD-L1 i koji su prethodno primili najmanje jedan hemioterapijski protokol i PS 0-1. Bolesnici pozitivni na tumorske mutacije gena EGFR ili ALK treba takođe da prime i odobrenu terapiju za te mutacije prije nego što prime lijek. Evaluacija se vrši nakon 4 ciklusa liječenja, do progresije bolesti</p> <p>4a. Lokalno uznapredovali ili metastatski skvamozni nesitnoćelijski karcinom pluća (engl. non-small cell lung carcinoma, NSCLC) kod odraslih bolesnika čiji tumori ekspiriraju PD-L1 i koji su prethodno primili najmanje jedan hemioterapijski protokol i PS 0-1. Evaluacija se vrši nakon 4 ciklusa liječenja, do progresije bolesti</p> <p>5. Prva linija liječenja metastatskog neskvamoznog nesitnoćelijskog karcinoma pluća kod odraslih čiji tumori ekspiriraju PD-L1 sa ekspresijom 1-49% i koji nisu pozitivni na mutacije gena EGFR ili ALK i PS 0-1 u kombinaciji sa pemetreksedom i hemioterapijom koja sadrži platinu. Evaluacija se vrši nakon 4 ciklusa liječenja, do progresije bolesti</p> <p>6. Prva linija liječenja metastatskog skvamoznog nesitnoćelijskog karcinoma pluća kod odraslih čiji tumori ekspiriraju PD-L1 sa ekspresijom 1-49% i PS 0-1 u kombinaciji sa karboplatinom i nab-paklitakselom ili paklitakselom. Evaluacija se vrši nakon 4 ciklusa liječenja, do progresije bolesti</p> <p>7. Liječenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog urotelijalnog karcinoma kao monoterapija kod odraslih koji su prethodno liječeni hemioterapijom koja sadrži platinu. Evaluacija se vrši nakon 4 ciklusa liječenja, do progresije bolesti</p> <p>8. Liječenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog urotelijalnog karcinoma kao monoterapija kod odraslih kod bolesnika koji nisu pogodni za hemioterapiju koja sadrži cisplatin u prvoj liniji liječenja i čiji tumori ekspiriraju PD-L1 sa kombinovanim pozitivnim skorom (CPS≥ 10). Evaluacija se vrši nakon 4 ciklusa liječenja, do progresije bolesti.</p> <p>9. Liječenje rekurentnog ili metastatskog karcinoma skvamoznih ćelija glave i vrata kod odraslih, kao monoterapija, čiji tumori ekspiriraju PD-L1 uz TPS $\geq 50\%$ i čija bolest progredira tokom ili nakon hemioterapije koja sadrži platinu, PS 0-1. Evaluacija se vrši nakon 4 ciklusa liječenja, do progresije bolesti</p> <p>Za indikacije 1. i 2. po prijedlogu Konzilijuma za kožu Kliničkog centra Crne Gore. Za indikacije 3,3a,4,4a,5 i 6. po prijedlogu nadležnog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore ili Specijalne bolnice za plućne bolesti Brezovik. Za indikacije 7,8 i 9 po prijedlogu nadležnog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL25	<p>1. Hronična mijeloidna leukemija sa pozitivnim Philadelphia (Ph+) hromosomom (bcr-abl) pozitivnim kod odraslih pacijenata za koju se transplantacija kostne srži ne smatra prvom linijom terapije. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>I. Bolesnici u prvoj hroničnoj fazi bolesti - 1. Kriterijumi za prekid liječenja zbog primarne rezistencije- a) nakon 3 mjeseca liječenja- nije postignut kompletan hematološki odgovor/ili Ph+ $>95\%$ b) nakon 3 mjeseca liječenja- bcr-abl1 $>10\%$ i/ili Ph+ $>35\%$ c) nakon 12 mjeseci liječenja- bcr-abl1 $>1\%$ i/ili Ph+ >0 2. Kriterijumi za prekid liječenja zbog sekundarne rezistencije, zbog jednog ili više od navedenog bilo kada tokom liječenja- a) gubitak kompletnog hematološkog odgovora b) gubitak kompletnog citogenetskog odgovora c) potvrđen gubitak velikog molekularnog odgovora u dva uzastopna testa, od kojih je u jednom bcr-abl1 $\geq 1\%$ d) pojava mutacije 3. Kriterijumi za prekid liječenja zbog nuspojava- a) teške nuspojave gradusa 3 ili 4 b) perzistentne nuspojave gradusa 2, koje ne reaguju na terapiju (citopenija u prva tri mjeseca liječenja ne smatra se razlogom za promjenu terapije).</p> <p>II. Bolesnici kojima je dijagnoza postavljena u ubrzanj fazi ili blastičnoj transformaciji- Kriterijumi za prekid liječenja- a) nakon 3 mjeseca liječenja nije postignut hematološki odgovor (L$>10 \times 10^{12}/L$ ili prisustvo blasta u perifernoj krvi. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore za početak i nastavak liječenja.</p> <p>2. Za odrasle bolesnike s hroničnom mijeloidnom leukemijom kojima je dijagnoza postavljena u ubrzanj fazi ili blastičnoj transformaciji. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>3. Za liječenje odraslih bolesnika sa Kit (CD117) pozitivnim neoperabilnim i/ili metastatskim malignim gastrointestinalnim stromalnim tumorima (GIST) i adjuvantna primjena kod "high risk" bolesti. Po prijedlogu Konzilijuma za digestivne tumore Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL26	<p>1. U kombinaciji s hlorambucilom za liječenje odraslih bolesnika sa prethodno neliječenom hroničnom limfocitnom leukemijom (KLL) i komorbiditetima, zbog kojih kod istih nije adekvatno liječenje zasnovano na punoj dozi fludarabina, ukupno do najviše 6 ciklusa.</p> <p>2. Prva linija liječenja folikularnog limfoma u indukciji i terapiji održavanja (podtip NHL) sa hemoterapijskim protokolima (CHOP, bendamustin, CVP). Po prijedlogu konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IL27	<p>Prva i druga linija liječenja lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma pluća ne-malih ćelija s aktivirajućom mutacijom tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK).</p> <p>Kriterijumi za uvođenje terapije:</p> <p>a. dokazan lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom pluća ne-malih ćelija, b. dokazana EGFR-TK mutacija u ćelijama tumora ili metastaza.</p> <p>Odobrava se primjena terapije za dva mjeseca nakon koje slijedi provjera rezultata liječenja.</p> <p>Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog odgovora na provedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija, stabilna bolest) do progresije bolesti.</p> <p>Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma za maligna oboljenja pluća Specijalne bolnice Brezovik.</p>
IL28	<p>1. Prva i druga linija liječenja lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma pluća ne-malih ćelija s aktivirajućom mutacijom tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK).</p> <p>Kriterijumi za uvođenje terapije:</p> <p>a. dokazan lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom pluća ne-malih ćelija, b. dokazana EGFR-TK mutacija u ćelijama tumora ili metastaza.</p> <p>Odobrava se primjena terapije za dva mjeseca nakon koje slijedi provjera rezultata liječenja. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija, stabilna bolest) do progresije bolesti.</p> <p>2. Treća linija liječenja karcinoma pluća nemalih ćelija (NSLC), lokalno uznapredovali ili metastatski stadijum bolesti nakon sprovedene dvije linije hemoterapijskog liječenja.</p> <p>Kriterijumi za uvođenje terapije: ECOG status 0-1, nepostojanje metastaza u CNS-u.</p> <p>Odobrava se primjena dva ciklusa, nakon kojih je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocjene stepena tumorskog odgovora. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest) do progresije bolesti.</p> <p>Nakon ukupno sprovedenih 6 ciklusa liječenja, kliničku i dijagnostičku obradu u cilju ocjene stepena tumorskog odgovora potrebno je napraviti nakon svaka četiri ciklusa liječenja.</p> <p>Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma za maligna oboljenja pluća Specijalne bolnice Brezovik.</p>
IL29	<p>Prva linija liječenja metastatskog karcinoma bubrega (svjetloćelijski podtip), primijenjen kao monoterapija.</p> <p>Kriterijumi za uvođenje terapije:</p> <p>a) ECOG 0-1, b) nepostojanje CNS metastaza, c) AST i ALT <5x gornja granica normalne vrijednosti, d) klirens kreatinina ≥ 30 ml/min. e) kod pacijenata dobre (ili intermedijarne) prognoze.</p> <p>Odobravaju se dva ciklusa nakon čega je obavezna kompletna evaluacija tumorskog odgovora i podnošljivosti liječenja. Evaluacija se vrši nakon svaka dva ciklusa terapije. Nastavak liječenja je moguć samo u slučaju pozitivnog odgovora na terapiju (kompletna ili parcijalna remisija, stabilna bolest).</p> <p>Po prijedlogu uro-onkološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL30	<p>Karcinom dojke - druga linija metastatskog HER2 pozitivnog karcinoma dojke, u kombinaciji sa lijekom kapicitabin, kod pacijenata sa progresijom osnovne bolesti, prethodno liječenih antraciklinima i taksanima i lijekom trastuzumab, koji je primjenjen u prvoj liniji liječenja metastatske bolesti.</p> <p>Kriterijumi za uvođenje terapije:</p> <p>a) laboratorijske vrijednosti AST, ALT < 5 x gornja granica normalne vrijednosti; uredna funkcija hematopoetskog sistema (trombociti >100 000, neutrofilii >1500), b) uredna bubrežna funkcija (kreatinin klirens >50 ml/min), c) ECOG status bolesnika 0-2.</p> <p>Nastavak liječenja je moguć samo u slučaju pozitivnog odgovora na terapiju (kompletna ili parcijalna remisija, stabilna bolest).</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma za dojku Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL31	<p>Terapija odraslih bolesnika sa novodijagnostikovanom Philadelphia hromozom pozitivnom hroničnom mijelogenom leukemijom (CML) u hroničnoj fazi.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL31/1	<p>Druga terapijska linija kod odraslih bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat.</p> <p>Indikuju se 2 ciklusa terapije.</p> <p>Nastavak liječenja je moguć samo u slučaju pozitivnog odgovora na terapiju (kompletna ili parcijalna remisija, stabilna bolest).</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IL32	<p>Druga linija liječenja odraslih bolesnika s HER2 pozitivnim, neoperabilnim lokalno uznapredovalim ili metastatskim karcinomom dojke, u monoterapiji, koji su prethodno primali trastuzumab i taksan, odvojeno ili u kombinaciji. Prije uvođenja lijeka u terapiju neophodno je:</p> <ul style="list-style-type: none"> - prethodno primali terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest - imati recidiv bolesti tokom ili u toku 6 mjeseci od završetka adjuvantne terapije. <p>Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest), uz obaveznu prvu procjenu terapijskog efekta liječenja nakon 4 ciklusa liječenja.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma za dojku Kliničkog Centra Crne Gore.</p>
IL33	<p>Za liječenje bolesnika sa metastatskim ili neoperabilnim melanomom kod kojih je dokazana BRAF V600 mutacija. ECOG status 0-2 kod pacijenata dobre (ili intermedijarne) prognoze. Odobrava se primjena dva ciklusa liječenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocjene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti liječenja nakon svaka dva ciklusa. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna ili djelimična remisija, stabilna bolest).</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma za tumore kože Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL33/1	<p>Za primjenu u kombinaciji sa vemurafenibom za liječenje odraslih pacijenata sa neoperabilnim ili metastatskim melanomom sa mutacijom BRAF V6.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma za tumore kože Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL33/2	<p>1. Za liječenje bolesnika s metastatskim ili neoperabilnim melanomom stadija IIIc u kojih je dokazana BRAF V600 mutacija. ECOG 0-2. Odobrava se primjena dva ciklusa liječenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocjene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti liječenja. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna ili djelomična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Klinička i dijagnostička obrada u cilju procjene uspješnosti liječenja obavezna je svaka 2 mjeseca.</p> <p>2. Dabrafenib u kombinaciji sa trametinibom za adjuvantno liječenje odraslih bolesnika s melanomom stadija III u kojih je dokazana BRAF V600 mutacija, nakon potpune resekcije. ECOG 0-1. Odobrava se primjena tri ciklusa liječenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocjene postojanja recidiva bolesti i podnošljivosti liječenja. Liječenje se sprovodi do znakova recidiva bolesti ili nepodnošenja liječenja a najviše u trajanju od godinu dana.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma za tumore kože Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL33/3	<p>1. Za liječenje bolesnika s metastatskim ili neoperabilnim melanomom stadija IIIc u kojih je dokazana BRAF V600 mutacija. ECOG 0-2. Odobrava se primjena dva ciklusa liječenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocjene stupnja tumorskog odgovora i podnošljivosti liječenja. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna ili djelomična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti. Klinička i dijagnostička obrada u cilju procjene uspješnosti liječenja obavezna je svaka 2 mjeseca.</p> <p>2. Trametinib u kombinaciji s dabrafenibom za adjuvantno liječenje odraslih bolesnika s melanomom stadija III u kojih je dokazana BRAF V600 mutacija, nakon potpune resekcije. ECOG 0-1. Odobrava se primjena tri ciklusa liječenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocjene postojanja recidiva bolesti i podnošljivosti liječenja. Liječenje se sprovodi do znakova recidiva bolesti ili nepodnošenja liječenja a najviše u trajanju od godinu dana.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma za tumore kože Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL34	<p>Hronične mijeloproliferativne bolesti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - hronična granulocitna leukemija MKB: C92.1, - esencijalna trombocitemija MKB: D47.3, - primarna mijelofibroza MKB: C94.5, - policitemija vera MKB: D45. <p>Po prijedlogu hematologa ili onkologa.</p>
IL35	<p>Za šifru MKB: C 61, karcinom prostate, hormonorefraktan PS 0 ili 1.</p> <p>Evaluaciju raditi na dva mjeseca.</p> <p>Po prijedlogu uro-onkološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL36	<p>Akutna mijeloidna leukemija, podtip akutna promijelocitna leukemija - C92.4.</p> <p>Po prijedlogu hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL36/1	<p>1. Monoterapija odraslih pacijenata sa recidivirajućim ili refraktornim limfomom "mantle ćelija" (MCL).</p> <p>2. Monoterapija indikovana za terapiju odraslih pacijenata sa prethodno neliječenom hroničnom limfocitnom leukemijom (CLL).</p> <p>3. Monoterapija ili u kombinaciji sa bendamustinom i rituksimabom (BR) indikovana za terapiju odraslih pacijenata sa hroničnom limfocitnom leukemijom (CLL) koji su prethodno primili najmanje jednu terapiju.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL38	<p>Inoperabilni i metastatski adrenokortikalni karcinom; MKB-C74.0.</p> <p>Terapija se odobrava na tri mjeseca nakon čega je neophodno uraditi kompletnu evaluaciju.</p> <p>U slučaju pozitivnog tumorskog odgovora, dozvoljen je nastavak terapije.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma za endokrine tumore Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IL39	<p>Multipli mijelom: za bolesnike sa diseminovanim multiplim mijelomom u II ili III liniji liječenja, kod kojih nije postignut terapijski odgovor u prethodnom liječenju, a koji nijesu prethodno liječeni bortezomidom.</p> <p>Odobravaju se 4 ciklusa liječenja i, u slučaju povoljnog efekta, odobrava se primjena još 4 ciklusa terapije ako je vrijeme od posljednjeg završetka terapije sa postignutom remisijom i početka sljedećeg ciklusa terapije zbog relapsa minimum 6 mjeseci.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL40	<p>1. Karcinom prostate - preduslov lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason score≥8), uz radioterapiju. Kod lokalno uznapredovalog karcinoma prostate, u kombinaciji sa radioterapijom, kod pacijenata sa PS 0 ili 1.</p> <p>2. Karcinom dojke</p> <p>3. Endometrioza.</p>
IL41	<p>1. Karcinom prostate sa metastazama (terapija napada, prije upotrebe oblika sa produženim oslobađanjem)</p> <p>Povoljan efekat terapije je češći i više izražen ukoliko pacijent prethodno nije primao ni jednu drugu hormonsku terapiju.</p> <p>2. Neplodnost kod žena</p> <p>Dopunska terapija u kombinaciji sa gonadotropinima (hMG, FSH, hCG) radi izazivanja ovulacije u procesu in vitro oplodnje i embriotransfera (I.V.F.E.T).</p>
IL41/1	<p>1. Karcinom prostate</p> <p>Terapija lokalno uznapredovalog (pojedinačna terapija ili istovremena i adjuvantna uz terapiju zračenjem) ili metastatskog karcinoma prostate.</p> <p>Povoljan efekat terapije je češći i više izražen ukoliko pacijent prethodno nije primao ni jednu drugu hormonsku terapiju.</p> <p>2. Prevremeni pubertet (prije 8. godine kod djevojčica i 10. godine kod dječaka).</p> <p>3. Genitalna i ekstragenitalna endometrioza (stadijum I do IV)</p> <p>Dužina trajanja terapije je ograničena na 6 mjeseci. Ne preporučuje se preduzimanje novog terapijskog ciklusa liječenja triptorelinom ili nekim drugim GnRH analogom.</p> <p>4. Neplodnost kod žena</p> <p>Dodatna terapija u kombinaciji sa gonadotropinima (hMG, FSH, hCG) radi izazivanja ovulacije u procesu in vitro oplodnje i embriotransfera (I.V.F.E.T).</p> <p>5. Liječenje fibromioma uterusa prije operacije</p> <ul style="list-style-type: none"> - ako se dovodi u vezu sa anemijom (hemoglobin manji ili jednak 8 g/dl) - kada je neophodno smanjenje veličine fibromioma kako bi se olakšala ili izmjenila hirurška tehnika: endoskopska hirurgija, transvaginalna hirurgija. - trajanje liječenja je ograničeno na 3 mjeseca. <p>6. Medikamentna kastracija za karcinom dojke</p>
IL41/2	<p>1. Karcinom prostate</p> <p>Terapija lokalno uznapredovalog (pojedinačna terapija ili istovremena i adjuvantna uz terapiju zračenjem) ili metastatskog karcinoma prostate.</p> <p>Povoljan efekat terapije je češći i više izražen ukoliko pacijent prethodno nije primao ni jednu drugu hormonsku terapiju.</p> <p>2. Genitalna i ekstragenitalna endometrioza (stadijum I do IV)</p> <p>Terapija ne bi smjela da se primjenjuje duže od šest mjeseci. Ne preporučuje se preduzimanje novog terapijskog ciklusa liječenja triptorelinom ili nekim drugim GnRH analogom.</p> <p>3. Prevremeni pubertet (prije 8. godine kod djevojčica i 10. godine kod dječaka).</p>
IL42	<p>1. Metastatski hormon-zavisani karcinom dojke, do trajanja pozitivnog odgovora na terapiju (CR, PR, SD), MKB - C50;</p> <p>2. Rani hormon-zavisani karcinom dojke, MKB - C50;</p> <p>Po prijedlogu onkologa.</p>
IL43	<p>Kod postmenopauzних žena sa estrogen- receptor pozitivnim lokalno uznapredovalim ili metastatskim karcinomom dojke kod relapsa bolesti ili nakon adjuvantne anti-estrogene terapije ili nakon progresije bolesti poslije primjene anti-estrogena.</p> <p>Lijek se odobrava na 3 mjeseca po prijedlogu specijaluste onkologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>Nastavak liječenja je moguć samo u slučaju pozitivnog odgovora na terapiju (kompletna ili parcijalna remisija, stabilna bolest) uz evaluaciju svaka 3 mjeseca.</p>
IL44	<p>Uznapredovali, metastatski karcinom prostate, u kombinaciji sa LHRH analogom ili orhidektomijom u kompletnoj androgenoj blokadi; MKB-C61.</p> <p>Lijek odobrava uro-onkološki konzilijum Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL44/1	<p>1. Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61).</p> <p>2. Liječenje odraslih muškaraca koji boluju od metastatskog karcinoma prostate rezistentnog na kastraciju, koji su nakon neuspjeha terapije deprivacije androgena asimptomatični ili imaju blago ispoljavanje simptoma i kod kojih hemioterapija još nije klinički indikovana.</p> <p>Odobravaju se 3 ciklusa liječenja, nakon čega se na osnovu dijagnostičke obrade ocjenjuje učinak terapije i podnošljivost liječenja. Liječenje se sprovodi do progresije bolesti. Progresijom se smatra značajno pogoršanje bolesti utemeljeno na procjeni kliničke progresije i najmanje jednog od dva dodatna kriterijuma (vrijednost PSA i/ili radiološka progresija).</p> <p>Po prijedlogu uro-onkološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IL45	<p>1. kod postmenopausalnih žena sa metastatskim karcinomom dojke i kao adjuvantna terapija hormonski zavisnog karcinoma dojke kod postmenopausalnih žena;</p> <p>2. kod pacijentkinja u drugoj liniji terapije metastatskog hormon-zavisnog karcinoma dojke koji je progredirao na tamoksifen.</p> <p>Kriterijumi:</p> <p>a) hormonski zavisna bolest,</p> <p>b) ECOG od 0 do 3.</p> <p>Lijek odobrava Konzilijum za dojku Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL46	<p>1. Adjuvantno hormonsko liječenje postmenopausalnih bolesnica sa estrogen-receptor pozitivnim ranim karcinomom dojke, nakon 2.-3. godine početnog adjuvantnog liječenja tamoksifenom, do ukupno 5 godina adjuvantnog hormonskog liječenja;</p> <p>2. Metastatski/uznapredovali karcinom dojke postmenopausalnih bolesnica hormonski pozitivnih receptora, nakon neuspjeha liječenja lijekom tamoksifen.</p> <p>Kriterijumi za liječenje:</p> <p>a) hormonski zavisna bolest,</p> <p>b) ECOG 0-3.</p> <p>Lijek odobrava Konzilijum za dojku Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL47	<p>1. Metastatski karcinom prostate rezistentan na kastraciju, gdje je bolest napredovala tokom ili nakon hemioterapijskog protokola zasnovanog na docetakselu. Lijek se primjenjuje u kombinaciji sa prednizonom. Lijek se odobrava nakon neuspjeha androgenske supresije u prethodnom toku liječenja, kao i nakon hemioterapijskog protokola zasnovanog na docetakselu.</p> <p>2. Terapija pacijenata sa metastatskim karcinomom prostate koji je rezistentan na kastraciju nakon neuspješne terapije androgenom deprivacijom, kod kojih hemioterapija nije klinički indikovana.</p> <p>Odobravaju se 3 ciklusa liječenja, nakon čega se na osnovu dijagnostičke obrade ocjenjuje efekat terapije i podnošljivost liječenja. Liječenje se sprovodi do progresije bolesti, a nakon svaka 3 ciklusa sprovesti evaluaciju. Progresijom se smatra značajno pogoršanje bolesti zasnovano na procjeni kliničke progresije i najmanje jednog od dva dodatna kriterijuma (vrijednost PSA i/ili radiološka progresija).</p> <p>Po prijedlogu Uro-onkološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL48	<p>1. Hronični hepatitis B:</p> <p>a) Obje forme hroničnog hepatitisa B: HBeAg pozitivan i HBeAg negativan hronični hepatitis B, HBV DNK (PCR) +</p> <p>b) Prisutna replikacija virusa > 6 meseci;</p> <p>c) Biohemijski povišena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrijednosti);</p> <p>d) Histološki aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana ciroza jetre.</p> <p>Isključiti bolesnike sa kontraindikacijama za primjenu interferona.</p> <p><u>Doze:</u> HBeAg pozitivan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedjeljno, 4-6 mjeseci.</p> <p>HBeAg negativan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3 puta nedjeljno, 12-24 mjeseci.</p> <p>Za decu: 5-6 miliona i.j./m² 3 puta nedjeljno, 4-6 mjeseci.</p> <p>2. Hronični hepatitis C:</p> <p>a) Antitijela na virus hepatitisa C pozitivna u serumu >6 mjeseci;</p> <p>b) Prisutna replikacija HCV (HCV RNK-PCR+);</p> <p>c) Biohemijski povišena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrijednosti);</p> <p>d) Histološki dokazana aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana ciroza jetre.</p> <p><u>Doza:</u> rekombinirani interferon alfa se primjenjuje u dozi od 3 miliona i.j. 3 puta nedjeljno, 52 nedelje; za djecu: 5 miliona i.j./m² 3 puta nedjeljno, 52 nedjelje.</p> <p>3. Hronična mijeloidna leukemija.</p> <p>4. Trihroleukemija.</p> <p>5. Melanom - stadijum II po AJCC (Breslow index > 1,5 mm, bez zahvatanja limfnih cvorova i bez zahvatanja kože, bez detektovanih metastaza poslije hirurgije);</p> <p>6. Održavanje remisije multiplog mijeloma.</p> <p>7. Uznapredovali karcinom bubrežnih ćelija.</p> <p>Za indikacije 1. i 2. lijek odobrava Konzilijum infektologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>Za indikacije 3., 4. i 6. lijek odobrava Konzilijum hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>Za indikacije 5. i 7. lijek odobrava nadležni Konzilijum Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>Nastavak bolničke terapije na primarnom nivou. Terapija se odobrava na 3 mjeseca, nakon čega slijedi klinička evaluacija bolesti. Terapija se nastavlja ukoliko ne postoje znaci progresije bolesti, a ukupno do 6 mjeseci terapije.</p>

IL49	<p>Relapsno-remitentna Multipla skleroza Kriterijumi za početak liječenja 1. linijom terapije (interferonom beta/glatiramer acetatom*/teriflunomidom/dimetilfumaratom):</p> <ol style="list-style-type: none"> 2 relapsa (u relaps se ubraja i anamnestički relaps za kojega se naknadno ustanovi da je posljedica demijelinizacijskih lezija, a zbog kojega se bolesnik javio svom izabranom doktoru ili neurologu, te kod kojega je došlo do spontanog oporavka. (Relaps ne mora biti liječen pulsnom kortikosteroidnom terapijom, ako dođe do spontanog oporavka simptoma) ili 1 relaps uz dokaz diseminacije u prostoru- ≥ 1 T2 lezije u 2 od 4 tipične regije za multiplu sklerozu unutar središnjeg nervnog sistema (periventrikularna, jukstakortikalna, infratentorijska ili kičmena moždina) te diseminacija u vremenu - istovremena prisutnost demijelinizacijske lezije koja se imbibira kontrastom i neimbibirajuće demijelinizacijske lezije ili nova T2 i/ili gadolinijumom imbibirana demijelinizacijska lezija na kontrolnom MR-u bez obzira u kojem vremenskom razmaku se učini ili pozitivne oligoklonske IgG trake u likvoru. EDSS ≤ 6 odsustvo trudnoće kod terapije lijekovima teriflunomid ili dimetilfumarat* liječenje počinje sa interferonom ili glatiramer acetatom ili teriflunomidom. <p>Razlog za promjenu lijeka prve linije interferona beta ili glatiramer acetata ili teriflunomida u dimetilfumarat su-</p> <ol style="list-style-type: none"> ozbiljna neželjena dejstva (dokumentovana i prijavljena) nedjelotvornost jednog od lijekova 1. linije (kako je ranije definisano) u slučaju da bolesnik zbog rizika nije kandidat za neki od lijekova 2. linije. <p>Kriterijumi za promjenu ili prekid 1. linije terapije relapsno-remitirajuće multiple skleroze:</p> <ol style="list-style-type: none"> ≥ 4 nove T2 lezije na MR-u nakon početka liječenja ili ≥ 2 relapsa nakon početka liječenja trudnoća* ozbiljna neželjena dejstva (dokumentovana i prijavljena). <p>*Napomena- trudnoća nije kontraindikacija za prekid liječenja glatiramer acetatom. Uvođenje lijeka u terapiju mora nadzirati ljekar specijalista neurolog.Nastavak terapije na primarnom nivou – apoteka ZUA "Montefarm-a" Po prijedlogu konzilijuma neurologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL51	<p>I. Hronični hepatitis C kod odraslih bolesnika koji zadovoljavaju sljedeće kriterijume:</p> <ol style="list-style-type: none"> HCV RNA PCR pozitivan (najmanje 2 mjeseca prije početka terapije), povišene vrijednosti ALT u dva uzastopna mjerenja uz nalaz genotipa i histološki dokaz hronične upale ili fibroelastografski nalaz (fibroskan) veći od 8 kPa. Kod bolesnika sa normalnim vrijednostima ALT terapija je indikovana kod stadijuma fibroze F ≥ 2 (pod Ishak Knodellovom indexu) ili vrijednostima fibroskana većim od 8 kPa. Potrebna je apstinencija od i.v. droga i abuzusa alkohola unazad 12 mjeseci. Bolesnici koji su zavisnici od droga moraju imati dokaz da apstiniraju najmanje 12 mjeseci, a dokaz su dokumentovani nalaz psihijatra i rezultati toksikoloških ispitivanja tokom tretmana svaka 3 mjeseca. Dvojna terapija pegilovanim interferonom i ribavirinom se primjenjuje kod bolesnika koji do sada nisu bili liječeni pegilovanim interferonom i ribavirinom u odgovarajućem trajanju i kod non respondera i kod relapsa bolesti na konvencionalni interferon. Kod bolesnika kod kojih postoji klinička sumnja na akutni hepatitis potrebno je odrediti HCV RNA u serumu dva puta u razmaku od 3 mjeseca prije početka terapije. <ol style="list-style-type: none"> Bolesnici sa genotipom 1 i 4 i viremijom većom od 600000 IU/ml liječe se 48 nedjelja. Provjera viremije u 12. nedjelji terapije uz prekid ako ne dođe do sniženja viremije za više od 100x (2 log) IU HCV RNA. Kod bolesnika kod kojih je redukovana viremija za više od 2 log, ali imaju detektabilnu HCV RNA u 12. nedjelji, vrši se provjera HCV RNA PCR nakon 24 nedjelje terapije i prekida ukoliko je viremija prisutna. Bolesnici sa genotipom 1 i 4 i viremijom manjom od 600000 IU/ml liječe se 24 nedjelje. Provjera viremije nakon 4 nedjelje terapije (RVR) kod bolesnika koji su tada HCV RNA PCR negativni terapija se sprovodi 24 nedjelje. Ukoliko se ne postigne RVR liječenje se nastavlja dalje kao kod visoke viremije pod tačkom 1. Bolesnici sa stadijumom fibroze \geq od F5 po Ishak Knodellu (ili Metavir F4) ili fibroskan veći od 14 kPa liječe se obvezno 48 nedjelja po terapijskom protokolu za visoku viremiju (pod 1.). Bolesnici sa genotipom 2, 3, 5 i 6 liječe se nezavisno od viremije 24 nedjelje. Bolesnici sa stadijumom fibroze \geq od F5 po Ishak Knodellu (ili Metavir F4) ili fibroskan veći od 14 kPa liječe se obvezno 48 nedjelja po terapijskom protokolu za visoku viremiju kao kod genotipa 1 i 4 (pod 1.). <p>II. Hronični hepatitis B - peginterferon alfa-2a HBsAg poz (bez obzira na HBeAg status), uz sljedeće kriterijume- HBV DNA veći od 2000 IU/ml (10000 kopija/ml seruma), povišene vrijednosti ALT u dva uzastopna mjerenja, uz dokaz histološke aktivnosti fibroza \geq od F2 (po Ishak Knodellovom indexu) ili vrijednosti fibroelastografskog mjerenja (fibroskan) više od 8 kPa. Bolesnici sa viremijom manjom od 2000 IU/ml i normalnim vrijednostima ALT liječe se ukoliko imaju histološki ili fibroelastografski znak uznapredovale fibroze po Ishak Knodellu F \geq od 4, odnosno fibroskan veći od 14 kPa. Terapija se primjenjuje kod bolesnika koji 12 mjeseci apstiniraju od i.v. droga i abuzusa alkohola te nemaju dekompenzovanu cirozu i druge poznate kontraindikacije za primjenu pegilovanog interferona. Bolesnici koji su zavisnici od droga moraju imati dokaz da apstiniraju najmanje 12 mjeseci, a dokaz su dokumentovani nalaz psihijatra i rezultati toksikoloških ispitivanja tokom tretmana svaka 3 mjeseca. Terapija uključuje odrasle bolesnike. Liječenje traje 48 nedjelja uz provjeru HBV DNA nakon 24 nedjelje (ukoliko se ne postigne redukcija viremije za 100x od početne vrijednosti terapija se prekida). Po prijedlogu Konzilijuma infektologa Kliničkog centra Crne Gore, nastavak terapije na primarnom nivou (dom zdravlja).</p>
IL52	<p>Primarni i recidivantni karcinom "in situ" mokraćne bešike. Lijek odobrava Uro-onkološki konzilijum Kliničkog centra Crne Gore. Odobrava se terapija za period od šest mjeseci, a nakon toga se daje procjena stepena odgovara na terapiju.</p>

IL54	<p>Profilaksa akutnog odbacivanja bubrega nakon transplantacije. Po prijedlogu Urološko-nefrološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL56	<p>Kod bolesnika sa pogoršanom bubrežnom funkcijom kalema, kod pojave izražene fibroze dokazane na bioptičkom materijalu ili ehosonografski, sa ciljem usporenja progresije hronične alograft nefropatije (Z94.0). Lijek odobrava Konzilijum nefrologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL57	<p>Multipla skleroza: Monoterapija u visoko aktivnoj relapsno-remitentnoj multiploj sklerozi s fazama relapsa i remisije uz sledeće kriterijume: a) EDSS <=6 b) odsustvo trudnoće (samo bolesnici s negativnim antitijelima na JCV ili niskim titrom JCV antitijela (indeks < 0.9) mogu biti kandidati za terapiju natalizumabom)- 1.kod bolesnika kod kojih je bolest aktivna i koji nisu odgovorili na potpuni i odgovarajući režim liječenja (obično najmanje godinu dana liječenja) barem jednom terapijom koja modifikuje tok bolesti (interferon beta, glatiramer acetat, teriflunomid, dimetil fumarat), odnosno kada su ispunjeni kriterijumi za prekid navedene terapije: - progresija praćena relapsima za 1 EDSS tokom 12 mjeseci, - progresija bez relapsa za 1 EDSS tokom 6 mjeseci, - tri relapsa tokom 12 mjeseci). Bolest je aktivna uprkos provedenoj prethodnoj terapiji uz: a. >4 nove T2 lezije na MR-u nakon godinu dana liječenja ili b. >=2 relapsa 2.Teška brzonapredujuća relapsno-remitentna multipla skleroza. Po prijedlogu konzilijuma neurologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL58	<p>Multipla skleroza -visoko aktivna relapsno remitentna: Kriterijumi za uvođenje terapije a) EDSS <=6 b) odsustvo trudnoće 1 - bolesnici koji nisu imali odgovor na prvu terapijsku liniju, koja modifikuje prirodni tok bolesti, odnosno kada su ispunjeni kriterijumi za prekid navedene terapije: - Progresija praćena relapsima za 1 EDSS tokom 12 mjeseci, - Progresija bez relapsa za 1 EDSS tokom 6 mjeseci, - Tri relapsa tokom 12 mjeseci. Bolest je aktivna uprkos sprovedenoj prethodnoj terapiji uz: a) >4 nove T2 lezije na MR-u nakon godinu dana liječenja ili b) >=2 relapsa. 2 - bolesnici sa brzonapredujućom relapsno-remitentnom multiplom sklerozom. Po prijedlogu Konzilijuma neurologa Kliničkog centra Crne Gore. Napomena: Nastavak terapije na primarnom nivou – apoteka.</p>

IL58/1	<p>Multipla skleroza: 1. Liječenje odraslih bolesnika sa relapsno-remitentnom multiplom sklerozom Kriterijumi za uvođenje terapije: - EDSS≤6,0, - odsustvo trudnoće, - aktivna bolest uprkos liječenju lijekovima -interferon beta, glatiramer acetat, teriflunomid, dimetil fumarat, odnosno kada su ispunjeni kriterijumi za prekid terapije sa prethodno navedenim lijekovima: - progresija praćena relapsima za 1 EDSS tokom 12 mjeseci, - progresija bez relapsa za 1 EDSS tokom 6 mjeseci, - tri relapsa tokom 12 mjeseci), 2. liječenje bolesnika sa teškom, visokoaktivnom relapsno-remitentnom multiplom sklerozom - definisanom sa 2 ili više onesposobljavajućih relapsa u 1 godini (onesposobljavajući relaps definiše se kao porast EDSS-a u relapsu za jednako ili više od 2 boda), Kriterijumi za uvođenje terapije: - EDSS≤6,0, - odsutnost trudnoće,</p> <p>Odobravaju se ukupno dva ciklusa liječenja- prvi ciklus tokom 5 uzastopnih dana prve godine, a drugi ciklus 3 uzastopna dana 12 mjeseci nakon prvog ciklusa liječenja. Po prijedlogu Konzilijuma neurologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL59	<p>Teška aktivna forma Cronove bolesti i ulceroznog kolitisa kod pacijenata koji nijesu adekvatno reagovali na konvencionalnu terapiju, prestali su da reaguju ili ne podnose terapiju lijekovima iz grupe antagonista faktora alfa tumorske nekroze. Po prijedlogu Konzilijuma gastroenterohepatologa Crne Gore.</p>

IL60	<p>1. Za bolesnike sa juvenilnim idiopatskim artritismom kod kojih je liječenje započeto prije 18. godine života sa neadekvatnim odgovorom ili nepodnošljivošću na metotreksat ili druge imunosupresivne lijekove najmanje tokom šest mjeseci terapije;</p> <p>2. Za liječenje reumatoidnog artritisa indikacija za primjenu (u kombinaciji sa metotreksatom ili nekim drugim sintetskim LMTB):</p> <p>a) sigurna dijagnoza RA i aktivna bolest, DAS28 \geq 5,1 ili DAS28 \geq 3,2 + 6 otečenih zglobova (od 44) ili koristiti druge mjere procjene aktivnosti bolesti SDAI$>$11 i CDAI$>$10 ili ultrazvučnim/NMR pregledom dokazani sinovitis.</p> <p>b) funkcionalni status, HAQ 0,5-2,5.</p> <p>c) prethodna terapija, najmanje dva lijeka iz grupe lijekova koji modifikuju bolest (LMTB) u periodu od 6 mjeseci od kojih jedan obavezno treba da bude lijek metotreksat primijenjen najmanje kroz 2 mjeseca 20 mg nedjeljno (ili zbog nepodnošljivosti u nižoj dozi).</p> <p>Kriterijumi za nastavak liječenja nakon 3 mjeseca primjene:</p> <p>a) ako je započeto sa DAS28 \geq 5,1, pad DAS28 \geq 1,2 u odnosu na početno stanje ili postignuće DAS28 \leq 3,2, ako je započeto s DAS28 \geq 3,2 + 6 otečenih zglobova, pad DAS28 \geq 1,2 + 50% manje otečenih zglobova.</p> <p>3. Za liječenje ankilozirajućeg spondilitisa nakon izostanka efekta na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primijenjena u maksimalnoj preporučenoj dnevnoj dozi kroz 3 mjeseca ili postojanja kontraindikacija.</p> <p>Kriterijumi za primjenu lijeka:</p> <p>a) aktivna bolest \geq 4 nedjelje prema BASDI indeksu i intenzitetom \geq 4;</p> <p>b) prema procjeni reumatologa ukupna težina bolesti \geq 4 prema skali 0-10,</p> <p>c) bolest koja progredira: aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/i ili redicvirajući uveitis i/ili SE, CRPi/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjuterizovana tomografija, magnetna rezonanca, progresija strukturnih promjena).</p> <p>Primjena se evaluira nakon 3 mjeseca primjene.</p> <p>Kriterijumi za nastavak terapije:</p> <p>a) očekivani efekat: 50% poboljšanje BASDAI indeksa ili apsolutno poboljšanje BASDAI indeksa za \geq 2 na 0-10 skali ili ASDAS smanjenje skora od početne vrijednosti veće od 1.1.</p> <p>Terapija se prekida kod izostanka očekivanog efekta ili nepodnošenja lijeka.</p> <p>4. Za liječenje aktivnog psorijatičnog artritisa nakon izostanka efekta ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primijenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca ili nakon izostanka efekta najmanje 2 od 3 različita lijeka (metotreksat, leflunomid, sulfasalazin) ukupno kroz 6 mjeseci, a jedan od njih primijenjen najmanje 2 mjeseca u punoj dnevnoj dozi.</p> <p>Dodatni kriterijumi:</p> <p>a) kod afekcije perifernih zglobova trajanje aktivne bolesti \geq 4 nedjelje sa \geq 3 bolna i \geq 3 otečena zglobova,</p> <p>b) ukupna težina bolesti \geq 4 prema skali 0-10 prema procjeni reumatologa,</p> <p>Uslovi za nastavak terapije:</p> <p>a) nakon najmanje 12 nedjelja primjene očekivani učinak je 50% poboljšanje bolnih i otečenih zglobova i 50% ukupno poboljšanje prema procjeni reumatologa (skala 0-10). Terapija se prekida kod izostanka očekivanog efekta ili nepodnošenja lijeka. Terapija se odobrava prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentovanim ishodom kao što je navedeno u tački 4.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore, prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentovanom evaluacijom aktivnosti bolesti kao što je navedeno u kriterijumima.</p> <p>5. Za bolesnike s umjereno-teškom do teškom psorijazom (PASI i/ili BSA$>$15% i/ili DLQI$>$15), izuzetno u slučajevima zahvaćenosti posebnih dijelova kože kao npr- lice i/ili tjemena i/ili dlanovi i/ili stopala i/ili genitalna regija i/ili jaka zahvaćenost noktiju, i to onima koji nisu odgovorili ili ne podnose ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primijenjena lijeka koji modifikuju tok bolesti uključujući PUVA terapiju, retinoide, ciklosporin i metotreksat, po preporuci specijalista dermatovenerologa. Liječenje treba započinjati i nadzirati ljekar koji ima iskustva s dijagnozom i liječenjem psorijaze. Prije uvođenja lijeka u terapiju, potrebo je izračunati PASI i/ili BSA vrijednost te index kvaliteta života DLQI. Preporučena doza je 25 mg s.c. 2x nedjeljno ili 50 mg 1x nedjeljno. Liječenje se mora nastaviti dok se ne postigne remisija, najduže do 24 nedjelje. Procjena učinka terapije i aktivnost bolesti treba biti evaluirana u nedjelji 12. i 24., izračunavanjem vrijednosti PASI, BSA i DLQI. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog odgovora na započeto liječenje, odnosno ukoliko je nakon 12 nedjelja postignuto najmanje 50% poboljšanje PASI vrijednosti te poboljšanje DLQI vrijednosti veće od 5 bodova te ukoliko je nakon 28 nedjelja postignuto najmanje 75% poboljšanje PASI vrijednosti ili najmanje 50% poboljšanje PASI vrijednosti uz pad DLQI vrijednosti ispod 5). Po prijedlogu Konzilijuma dermatovenerologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>Nastavak terapije na primarnom nivou - dom zdravlja ili apoteke ZUA "Montefarm".</p>
------	--

IL61	<p>1. a. Liječenje fistulirajućeg oblika Crohnove bolesti, b. Liječenje teške aktivne Crohnove bolesti koja je refraktorna na terapiju kortikosteroidima i imunomodulatorima, odnosno u slučaju nepodnošenja ili kontraindikacija za njihovu primjenu, c. Liječenje Crohnove bolesti kod djece (6-17 godina) koja nijesu reagovala na konvencionalnu terapiju kortikosteroidima i imunomodulatorima odnosno u slučaju nepodnošenja ili kontraindikacija za njihovu primjenu. Po prijedlogu Konzilijuma gastroenterohepatologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>2. Liječenje teškog oblika ulceroznog kolitisa kod bolesnika koji nijesu adekvatno odgovorili na konvencionalno liječenje kortikosteroidima i 6-merkatopurinom ili azatioprinom odnosno u slučaju nepodnošenja ili kontraindikacija za njihovu primjenu. Po prijedlogu Konzilijuma gastroenterohepatologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>3. Za liječenje reumatoidnog artritisa 3.a. Indikacija za primjenu (u kombinaciji sa lijekom metotreksat ili nekim drugim sintetskim DMARD), sigurna dijagnoza RA i aktivna bolest, DAS28 \geq 5,1 ili DAS28 \geq 3,2 + 6 otečenih zglobova (od 44), funkcionalni status, HAQ 0,5-2,5. 3.b. Prethodna terapija, najmanje dva lijeka iz grupe ljekova koji modifikuju bolest (DMARD) u razdoblju od 6 mjeseci od kojih jedan obavezno treba da bude lijek metotreksat primijenjen najmanje kroz 2 mjeseca 20 mg nedjeljno (ili zbog nepodnošljivosti u nižoj dozi) ili nakon izostanka učinka TNF blokatora. 3.c. Prije primjene skrining na hepatitis B i C i latentnu TBC. 3.d. Zadani učinak liječenja nakon 12 nedjelja primjene, ako je započeto s DAS28 \geq 5,1, pad DAS28 \geq 1,2 u odnosu na početno stanje ili postignuće DAS28 \leq 3,2, ako je započeto s DAS28 \geq 3,2 + 6 otečenih zglobova (od 44), pad DAS28 \geq 1,2 + 50% manje otečenih zglobova. 3.e. Kriterijumi za prekid terapije, a. stabilna klinička remisija u trajanju od 6 mjeseci (a. CRP \leq 1 mg/dL, b. broj bolnih zglobova/28 \leq 1, c. broj otečenih zglobova/28 \leq 1, d. bolesnikova ocjena (0-10) \leq 1) pod uslovom da kroz to vrijeme nije bilo nikakvih epizoda pogoršanja aktivnosti RA, a obavezno se nastavlja sintetskim ljekovima koji mijenjaju tok bolesti (DMARD) i koje je bolesnik uzimao uz biološki lijek. U slučaju apsolutnog pogoršanja DAS28 za 1,2 neophodna je reekspozicija biološkom lijeku bez obzira na vrijednost DAS28. b. ozbiljne nuspojave, teška interkurentna infekcija (privremeni/trajni prekid), trudnoća i izostanak zadanog učinka. 3.f. Po prijedlogu Konzilijuma Konzilijum reumatologa Kliničkog centra Crne Gore, prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentovanom evaluacijom aktivnosti bolesti kao što je navedeno u tački 3.d.</p> <p>4. Za liječenje aktivnog ankilozantnog spondilitisa i aksijalnog spondiloartritisa 4.a. Nakon izostanka učinka ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primijenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca. 4.b. Kod aktivne bolesti trajanja \geq 4 nedjelje prema BASDAI indeksu \geq 4. 4.c. Prema procjeni reumatologa ukupna težina bolesti \geq 4 na skali 0-10, a koja respektira- aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/i ili recidivirajući uveitis i/ili SE, CRP i/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjuterizovana tomografija, magnetna rezonanca, progresija strukturnih promjena). 4.d. Nakon najmanje 12 nedjelja primjene očekivani učinak je- 50% poboljšanje BASDAI indeksa ili apsolutno poboljšanje BASDAI indeksa za \geq 2. 4.e. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog učinka ili razvoja nuspojava, a nastavlja kod postignuća zadanog efekta. 4.f. Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore, prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentovanom evaluacijom aktivnosti bolesti kao što je navedeno u tački. 4.d.</p> <p>5. Za liječenje aktivnog psorijatičnog artritisa 5.a. Nakon izostanka učinka ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primijenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca. 5.b. Nakon izostanka učinka najmanje 2 od 3 diferentna lijeka, lijek metotreksat (20 mg nedjeljno) ili lijek leflunomid (20 mg/dan) ili lijek sulfasalazin (2 g/dan) ukupno kroz 6 mjeseci, a jedan od njih primijenjen najmanje 2 mjeseca u punoj dnevnoj dozi 5.c. Kod afekcije perifernih zglobova trajanje aktivne bolesti \geq 4 nedjelje s \geq 3 bolna i \geq 3 otečena zglobova. 5.d. Ukupna težina bolesti \geq 4 prema skali 0-10 prema procjeni reumatologa, a koja respektira- aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/daktilitis i/ili psorijatični spondilitis i/ili SE, CRP i/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjuterizovana tomografija, magnetna rezonanca, progresija strukturnih promjena). 5.e. Nakon najmanje 12 nedjelja primjene očekivani učinak je 50% poboljšanje bolnih i otečenih zglobova i 50% ukupno poboljšanje prema procjeni subspecijalista reumatologa (skala 0-10). 5.f. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog učinka ili razvoja nuspojava, a nastavlja kod postignuća zadanog učinka. 5.g. Za izolovani psorijatični spondilitis primjenjuju se kriterijumi za ankilozantni spondilitis. 5.h. Težina zglobne bolesti ocjenjuje se nezavisno od težine kožne bolesti. 5.i. Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore, prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentovanom evaluacijom aktivnosti bolesti kao što je navedeno u tački 5.e.</p> <p>6. Za bolesnike sa umjereno-teškom do teškom psorijazom (PASI i/ili BSA $>$ 15% i/ili DLQI $>$ 15, osim u slučajevima zahvaćenosti posebnih dijelova kože kao npr- lice i/ili tjemena i/ili dlanovi i/ili stopala i/ili genitalna regija i/ili jaka zahvaćenost noktiju, i to onima koji nijesu odgovorili ili ne podnose ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primijenjena sastavna lijeka uključujući PUVA terapiju, retinoide, ciklosporin i metotreksat, po preporuci specijalista dermatovenerologa. Liječenje treba da započne i nadzire ljekar koji ima iskustva sa dijagnozom i liječenjem psorijaze. Prije uvođenja lijeka u terapiju, potrebno je izračunati PASI i/ili BSA vrijednost te index kvaliteta života DLQI. Liječenje započinje primjenom doze od 5 mg/kg u nedjelji 0 (nultom), nakon čega slijedi doza od 5 mg/kg u nedjelji 2 i 6, a nakon toga doza od 5 mg/kg svakih 8 nedjelja. Procjena učinka terapije i aktivnost bolesti treba da bude evaluirana u nedjelji 14., izračunavanjem vrijednosti PASI, BSA i DLQI. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog odgovora na započeto liječenje, odnosno ukoliko je nakon 14 nedjelja postignuto najmanje 50% poboljšanje PASI vrijednosti te poboljšanje DLQI vrijednosti veće od 5 bodova te ukoliko je nakon 28 nedjelja postignuto najmanje 75% poboljšanje PASI vrijednosti ili najmanje 50% poboljšanje PASI vrijednosti uz pad DLQI vrijednosti ispod 5. Po prijedlogu Konzilijuma dermatovenerologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
------	---

IL62	<p>1. Juvenilni idiopatski artritis. Za bolesnike kod kojih je liječenje započeto prije 18. godine života. Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>2. Reumatoidni artritis 2.a. Indikacija za primjenu (u kombinaciji sa lijekom metotreksat ili nekim drugim sintetskim DMARD), sigurna dijagnoza RA i aktivna bolest- DAS28 \geq 5,1 ili DAS28 \geq 3,2 + 6 otečenih zglobova, funkcionalni status, HAQ 0,5-2,5 ili druge mjere procjene aktivnosti bolesti SDAI$>$11 i CDAI$>$10 ili ultrazvučnim/NMR dokazani sinovitis. 2.b. Prethodna terapija, najmanje dva lijeka iz grupe lijekova koji modifikuju bolest (DMARD) u razdoblju od 6 mjeseci od kojih jedan obavezno treba da bude lijek metotreksat primijenjen najmanje kroz 2 mjeseca 20 mg nedjeljno (ili zbog nepodnošljivosti u nižoj dozi) ili nakon izostanka učinka TNF blokatora. 2.c. Prije primjene skrining na hepatitis B i C i latentnu TBC 2.d. Zadati učinak liječenja nakon 12 nedjelja primjene, ako je započeto s DAS28 \geq 5,1, pad DAS28 \geq 1,2 u odnosu na početno stanje ili postignuće DAS28 \leq 3,2, ako je započeto s DAS28 \geq 3,2 + 6 otečenih zglobova (od 44), pad DAS28 \geq 1,2 + 50% manje otečenih zglobova. 2.e. Kriterijumi za prekid terapije, a. stabilna klinička remisija u trajanju od 6 mjeseci (a. CRP \leq 1 mg/dL, b. broj bolnih zglobova/28\leq1, c. broj otečenih zglobova/28\leq1, d. bolesnikova ocjena (0-10) \leq1) pod uslovom da kroz to vrijeme nije bilo nikakvih epizoda pogoršanja aktivnosti RA, a obavezno se nastavlja sintetskim lijekovima koji mijenjaju tok bolesti (DMARD) i koje je bolesnik uzimao uz biološki lijek. U slučaju apsolutnog pogoršanja DAS28 za 1,2 neophodna je reekspozicija biološkom lijeku bez obzira na vrijednost DAS28. b. ozbiljne nuspojave, teška interkurentna infekcija (privremeni/trajni prekid), trudnoća i izostanak zadatog učinka. 2.f. Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore, prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentovanim ishodom kao što je navedeno u tački 2.d.</p> <p>3. Aktivni ankilozirajući spondilitis i aksijalni spondiloartritis 3.a. Nakon izostanka učinka ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primijenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca. 3.b. Kod aktivne bolesti trajanja \geq 4 nedjelje prema BASDAI indeksu \geq 4. 3.c. Prema procjeni reumatologa ukupna težina bolesti \geq 4 na skali 0-10, a koja respektira- aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/iili recidivirajući uveitis i/iili SE, CRP i/iili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjuterizovana tomografija, magnetna rezonanca, progresija strukturnih promjena). 3.d. Nakon najmanje nedjelja primjene očekivani učinak je- 50% poboljšanje BASDAI indeksa ili apsolutno poboljšanje BASDAI indeksa za \geq2 ili ASDAS smanjenje skora početne vrijednosti veće od 1.1. 3.e. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog učinka ili razvoja nuspojava, a nastavlja kod postignuća zadatog efekta. 3.f. Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore, prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentovanom evaluacijom statusa bolesti kao što je navedeno u tački 3.d.</p> <p>4. Aktivni psorijatični artritis. 4.a. Nakon izostanka učinka ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primijenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca. 4.b. Nakon izostanka učinka najmanje 2 od 3 diferentna lijeka- lijek metotreksat (20 mg/ nedjeljno) ili lijek leflunomid (20 mg/dan) ili lijek sulfasalazin (2 g/dan) ukupno kroz 6 mjeseci, a jedan od njih primijenjen najmanje 2 mjeseca u punoj dnevnoj dozi. 4.c. Kod afekcije perifernih zglobova trajanje aktivne bolesti \geq 4 nedjelje s \geq 3 bolna i \geq 3 otečena zgloba. 4.d. Ukupna težina bolesti \geq 4 prema skali 0-10 prema procjeni reumatologa, a koja respektira- aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/daktilitis i/iili psorijatični spondilitis i/iili SE, CRP i/iili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjuterizovana tomografija, magnetna rezonanca, progresija strukturnih promjena). 4.e. Nakon najmanje 12 nedjelja primjene očekivani učinak je- 50% poboljšanje bolnih i otečenih zglobova i 50% ukupno poboljšanje prema procjeni specijalista reumatologa (skala 0-10). 4.f. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog učinka ili razvoja nuspojava, a nastavlja kod postignuća zadatog učinka. 4.g. Za izolovani psorijatični spondilitis primjenjuju se kriterijumi za ankirozantni spondilitis. 4.h. Težina zglobne bolesti ocjenjuje se nezavisno od težine kožne bolesti. 4.i. Lijek indikuje Konzilijum reumatologa Kliničkog centra Crne Gore, prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentovanim ishodom kao što je navedeno u tački 4.e. v</p> <p>5. a. Crohnova bolest - fistulirajući oblik, b. Teška aktivna Crohnova bolest koja je refraktorna na terapiju kortikosteroidima i imunomodulatorima, odnosno u slučaju nepodnošenja ili kontraindikacija za njihovu primjenu. Po prijedlogu Konzilijuma gastroenterologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>6. Ulcerozni kolitis - teški oblik kod odraslih bolesnika koji nijesu adekvatno odgovorili na konvencionalno liječenje kortikosteroidima i 6-merkaptopurinom ili azatioprinom odnosno u slučaju nepodnošenja ili kontraindikacija za njihovu primjenu. Po prijedlogu Konzilijum gastroenterohepatologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>7. Umjereno-teška do teška psorijaza (PASI i/iili BSA$>$15% i/iili DLQI$>$15), osim u slučajevima zahvaćenosti posebnih dijelova kože kao npr- lice i/iili tjeme i/iili dlanovi i/iili stopala i/iili genitalna regija i/iili jaka zahvaćenost noktiju, i to onima koji nijesu odgovorili ili ne podnose ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primijenjena sastavna lijeka uključujući PUVA terapiju, retinoide, ciklosporin i metotreksat, po preporuci specijalista dermatovenerologa. Liječenje treba da započne i nadzire ljekar koji ima iskustva sa dijagnozom i liječenjem psorijaze. Prije uvođenja lijeka u terapiju, potrebno je izračunati PASI i/iili BSA vrijednost te index kvaliteta života DLQI. Procjena učinka terapije i aktivnost bolesti treba da se evaluira u nedjelji 4., 12. i 28., izračunavanjem vrijednosti PASI, BSA i DLQI. Nastavak liječenja moguće je isključivo kod pozitivnog odgovora na započeto liječenje, odnosno ukoliko je nakon 12 nedjelja postignuto najmanje 50% poboljšanje PASI vrijednosti te poboljšanje DLQI vrijednosti veće od 5 bodova te ukoliko je nakon 28 nedjelja postignuto najmanje 75% poboljšanje PASI vrijednosti ili najmanje 50% poboljšanje PASI vrijednosti uz pad DLQI vrijednosti ispod 5). Po prijedlogu Konzilijuma dermatovenerologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>8. Umjereni do teški oblik aktivnog gnojnog hidradenitisa (acne inversa) kod odraslih i adolescenata u uzrastu od 12 godina i starijih, kod kojih nije postignut zadovoljavajući odgovor na konvencionalno sistemsko liječenje gnojnog hidradenitisa. Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa ili Konzilijuma dermatologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>9. Terapija neinfektivnog intermedijalnog, posteriornog i panuveitisa kod odraslih pacijenata kod kojih nije postignut zadovoljavajući odgovor na terapiju kortikosteroidima, kod pacijenata kojima je potrebno smanjiti ili ukinuti primjenu kortikosteroida (corticosteroid – sparing) ili kod kojih terapija kortikosteroidima nije adekvatna. Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore. Nastavak terapije na primarnom nivou - dom zdravlja ili apoteke ZUA "Montefarm".</p>
IL62/1	<p>1. Aktivni poliarikularni juvenilni idiopatski artritis, u kombinaciji s lijekom metotreksat, kod djece i adolescenata u uzrastu od 2 do 17 godina kod kojih prethodnim liječenjem jednim ili više antireumatika koji modifikuju tok bolesti nije postignut zadovoljavajući odgovor, te kao monoterapija u slučajevima nepodnošenja lijeka metotreksat ili kada nastavak terapije lijekom metotreksat nije prikladan. Po prijedlogu konzilijuma pedijatar Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>2. a. Crohnova bolest-fistulirajući oblik, b. Liječenje teške aktivne Crohnove bolesti koja je refraktorna na terapiju kortikosteroidima i imunomodulatorima, odnosno u slučaju nepodnošenja ili kontraindikacija za njihovu primjenu. Po prijedlogu konzilijuma pedijatar Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>3. Hronična plak psorijaza kod djece i adolescenata u uzrastu od 4 ili više godina kod kojih nije postignut zadovoljavajući odgovor ili koji nisu prikladni kandidati za topikalnu terapiju i fototerapije, po preporuci specijalista dermatovenerologa. Po prijedlogu konzilijuma pedijatar Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>4. Terapija hroničnog neinfektivnog anteriornog uveitisa kod pedijatrijskih pacijenata uzrasta od 2 i više godina kod kojih nije postignut zadovoljavajući odgovor ili nisu tolerantni na konvencionalnu terapiju, ili kod kojih konvencionalna terapija nije adekvatna. Po prijedlogu konzilijuma pedijatar Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore. Nastavak terapije na primarnom nivou - dom zdravlja ili apoteke ZUA "Montefarm".</p>

IL63/1	<p>1. Sistemski juvenilni idiopatski artritis u uzrastu od dvije godine i više.</p> <p>2. Juvenilni idiopatski poliartritis.</p> <p>3. Aktivni reumatoidni artritis - umjereni do teški oblik.</p> <p>Kriterijumi za uvođenje terapije:</p> <p>3.a. Sigurna dijagnoza RA i aktivna bolest DAS28 $\geq 5,1$ ili DAS28 $\geq 3,2 + 6$ otečenih zglobova (od 44), ili druge mjere procjene aktivnosti bolesti SDAI>11 i CDAI>10 ili ultrazvučnim/NMR dokazani sinovitis, funkcionalni status, HAQ 0,5-2,5.</p> <p>3.b. Prethodna terapija, najmanje 2 lijeka iz grupe lijekova koji modifikuju bolest (DMARD) u razdoblju od 6 mjeseci od kojih jedan obavezno treba biti lijek metotreksat primjenjen najmanje kroz 2 mjeseca 20 mg nedjeljno (u slučaju nepodnošljivosti u nižoj dozi) ili nakon izostanka odgovora na neki drugi anti-TNF biološki lijek.</p> <p>3.c. Obavezan test na latentnu TBC i određivanje markera hepatitisa B i C.</p> <p>Kriterijumi za nastavak liječenja:</p> <p>- Očekivani učinak liječenja nakon 12 nedjelja primjene, ako je započeto s DAS28 $\geq 5,1$, pad DAS28 $\geq 1,2$ u odnosu na početno stanje ili postignuće DAS28 $\leq 3,2$, ako je započeto s DAS28 $\geq 3,2 + 6$ otečenih zglobova (od 44), pad DAS28 $\geq 1,2 + 50\%$ manje otečenih zglobova.</p> <p>Kriterijumi za prekid terapije:</p> <p>- stabilna klinička remisija u trajanju od 6 mjeseci (a. CRP ≤ 1 mg/dL,</p> <p>- broj bolnih zglobova/28≤ 1,</p> <p>- broj otečenih zglobova/28≤ 1,</p> <p>- bolesnikova ocjena (0-10) ≤ 1 pod uslovom da kroz to vrijeme nije bilo nikakvih epizoda pogoršanja aktivnosti reumatoidnog artritisa, a obavezno se nastavlja sintetskim lijekovima koji mijenjaju tok bolesti (DMARD) i koje je bolesnik uzimao uz biološki lijek. U slučaju apsolutnog pogoršanja DAS28 za 1,2 neophodna je reekspozicija biološkom lijeku bez obzira na vrijednost DAS28. Bolesnici koji se biološkom terapijom liječe po monoterapijskom načelu isključeni su iz navedenih kriterijuma i nastavljaju biološko liječenje.</p> <p>- ozbiljne nuspojave, teška interkurentna infekcija (privremeni/trajni prekid), trudnoća i izostanak očekivanog učinka.</p> <p>Za indikacije 1. i 2. po prijedlogu Konzilijuma pedijataru Instituta za dječje bolesti Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>Za indikaciju 3. po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>Napomena: Za indikacije 2. i 3. lijek se primjenjuje u kombinaciji sa metotreksatom, a u slučaju nepodnošenja metotreksata kao monoterapija.</p>
IL63/2	<p>1. Reumatoidni artritis, u kombinaciji s lijekom metotreksat ili nekim drugim sintetskim DMARD, sigurna dijagnoza RA i aktivna bolest, DAS28 $\geq 5,1$ ili DAS28 $\geq 3,2 + 6$ otečenih zglobova (od 44), funkcionalni status, HAQ 0,5-2,5. Prethodna terapija, najmanje dva lijeka iz grupe lijekova koji modifikuju bolest (DMARD) u periodu od 6 mjeseci od kojih jedan obavezno treba biti lijek metotreksat primjenjen najmanje kroz 2 mjeseca 20 mg nedjeljno (ili zbog nepodnošljivosti u nižoj dozi) ili nakon izostanka učinka lijeka tocilizumab ili drugog TNF blokatora. Procjena efekta liječenja nakon 12 tjedana primjene, ako je započeto s DAS28 $\geq 5,1$, pad DAS28 $\geq 1,2$ u odnosu na početno stanje ili postignuće DAS28 $\leq 3,2$, ako je započeto s DAS28 $\geq 3,2 + 6$ otečenih zglobova (od 44), pad DAS28 $\geq 1,2 + 50\%$ manje otečenih zglobova. Kriterijumu za prekid terapije, a. stabilna klinička remisija u trajanju od 6 mjeseci (a. CRP ≤ 1 mg/dL, b. broj bolnih zglobova/28≤ 1, c. broj otečenih zglobova/28≤ 1, d. bolesnikova ocjena (0-10) ≤ 1) pod uslovom da kroz to vrijeme nije bilo nikakvih epizoda pogoršanja aktivnosti RA, a obavezno se nastavlja sintetskim lijekovima koji mijenjaju tok bolesti (DMARD) i koje je bolesnik uzimao uz biološki lijek. U slučaju apsolutnog pogoršanja DAS28 za 1,2 neophodna je reekspozicija biološkom lijeku bez obzira na vrijednost DAS28. Bolesnici koji se biološkom terapijom liječe po monoterapijskom načelu isključeni su iz navedenih kriterija i nastavljaju biološko liječenje</p> <p>2. Aktivni ankilozantni spondilitis i aksijalni spondiloartritis, nakon izostanka dejstva ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primjenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca. Kod aktivne bolesti trajanja ≥ 4 tjedna prema BASDAI indeksu ≥ 4. Prema procjeni specijaliste reumatologa ukupna težina bolesti ≥ 4 na skali 0-10, a koja respektira- aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/i/ili recidivirajući uveitis i/ili SE, CRP i/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjutorizirana tomografija, magnetska rezonancija, progresija strukturnih promjena). Nakon najmanje 12 nedjelja primjene očekivani učinak je- 50% poboljšanje BASDAI indeksa ili apsolutno poboljšanje BASDAI indeksa za ≥ 2. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog učinka ili razvoja nuspojava, a nastavlja kod postignuća zadanog efekta.</p> <p>3. Aktivni psorijatični artritis, nakon izostanka efekta ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primjenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca ili nakon izostanka učinka najmanje 2 od 3 lijeka- lijek metotreksat (20 mg/tjedno) ili lijek leflunomid (20 mg/dan) ili lijek sulfasalazin (2 g/dan) ukupno kroz 6 mjeseci, a jedan od njih primjenjen najmanje 2 mjeseca u punoj dnevnoj dozi. Kod afekcije perifernih zglobova trajanje aktivne bolesti ≥ 4 tjedna s ≥ 3 bolna i ≥ 3 otečena zgloba. Ukupna težina bolesti ≥ 4 prema skali 0-10 prema procjeni reumatologa, a koja respektira- aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/daktilitis i/ili psorijatični spondilitis i/ili SE, CRP i/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjutorizirana tomografija, magnetska rezonancija, progresija strukturnih promjena). Nakon najmanje 12 nedjelja primjene očekivani učinak je- 50% poboljšanje bolnih i otečenih zglobova i 50% ukupno poboljšanje prema procjeni subspecijalista reumatologa (skala 0-10). Za izolovani psorijatični spondilitis se primjenjuju kriterijumi za ankilozantni spondilitis. Težina zglobne bolesti ocjenjuje se nezavisno o težini kožne bolesti.</p> <p>4. Ulcerozni kolitis-teški oblik kod odraslih bolesnika koji nisu adekvatno odgovorili na konvencionalno liječenje kortikosteroidima i 6-merkatopurinom ili azatioprinom odnosno u slučaju nepodnošenja ili kontraindikacija za njihovu primjenu.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore za indikacije pod 1, 2 i 3; po prijedlogu Konzilijuma gastroenterologa Kliničkog centra Crne Gore indikaciju pod 4.</p> <p>Nastavak terapije na primarnom nivou - dom zdravlja ili apoteke ZUA "Montefarm".</p>

IL63/3	<p>U kombinaciji sa metotreksatom (MTX) indikovano je za:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. liječenje teškog oblika aktivnog i progresivnog reumatoidnog artritisa (RA) kod odraslih pacijenata koji prethodno nisu liječeni MTX-om. 2. liječenje umjerenog do teškog aktivnog reumatoidnog artritisa (RA) kod odraslih pacijenata koji su ili neadekvatno reagovali ili nisu podnosili prethodnu terapiju jednim ili većim brojem anti-reumatskih lijekova koji modifikuju bolest (DMARDs) ili antagonistima faktora nekroze tumora (TNF). <p>Može se davati kao monoterapija u slučaju nepodnošljivosti MTX, ili tamo gdje je nastavak terapije MTX neprimjeren.</p> <ol style="list-style-type: none"> 3. liječenje giganto-celularnog arteritisa kod odraslih pacijenata. <p>Nastavak terapije na primarnom nivou-dom zdravlja ili apoteke ZUA "Montefarm". Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL64	<p>Prevenција akutnog odbacivanja organa u <i>de novo</i> alogeničnoj transplantaciji bubrega kod odraslih i pedijatrijskih bolesnika. Lijek odobrava Konzilijum nefrologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL65	<p>Multipli mijelom za MKB: C90 Lijek odobrava Konzilijum hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL66	<p>Skraćivanje trajanja neutropenije i incidencije febrilne neutropenije kod pacijenata liječenim utvrđenom citotoksičnom hemoterapijom zbog maligniteta (sa izuzetkom hronične mijeloidne leukemije i mijelodisplastičnog sindroma), kao i za skraćivanje trajanja neutropenije i njenih kliničkih posljedica kod pacijenata koji se podvrgavaju mijeloablativnoj terapiji poslije koje se radi transplantacija koštane srži i za koje se smatra da su izloženi povećanom riziku od produžene teške neutropenije.</p>
IL66/1	<p>Skraćivanje trajanja neutropenije i incidencije febrilne neutropenije kod pacijenata liječenim utvrđenom citotoksičnom hemoterapijom zbog maligniteta (sa izuzetkom hronične mijeloidne leukemije i mijelodisplastičnog sindroma), kao i za skraćivanje trajanja neutropenije i njenih kliničkih posljedica kod pacijenata koji se podvrgavaju mijeloablativnoj terapiji poslije koje se radi transplantacija koštane srži i za koje se smatra da su izloženi povećanom riziku od produžene teške neutropenije.</p> <p>Po prijedlogu ljekara specijaliste za:</p> <ul style="list-style-type: none"> - pacijente kojima se prvi put uvodi biološka terapija, - pacijente koji se prevode na terapiju biološki sličnim lijekom.
IL67	<p>Idiopatska plućna fibroza, ukoliko FVC iznosi između 50% i 80% od očekivane vrijednosti. Kriterijum za prekidanje terapije je pogoršanje FVC $\geq 10\%$ u bilo kojem 12-mjesečnom razdoblju. Po prijedlogu Konzilijuma pulmologa Kliničkog centra Crne Gore ili Specijalne bolnice Brezovik.</p>
IL68	<p>Lijek je indikovano za liječenje odraslih pacijenata sa:</p> <ul style="list-style-type: none"> - simptomatskim metastatskim karcinomom bazalnih ćelija, - lokalno uznapredovalim karcinomom bazalnih ćelija kod kojih nije indikovano hirurško liječenje ili radioterapija. <p>Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog Centra Crne Gore.</p>
IL69	<ol style="list-style-type: none"> 1. Multipli mijelom <ul style="list-style-type: none"> - Monoterapija - kao terapija održavanja odraslih pacijenata sa novodijagnostikovanim multiplim mijelomom koji su podvrgnuti autolognoj transplataciji matičnih ćelija; - Kombinovana terapija - za liječenje odraslih pacijenata sa prethodno neliječenim multiplim mijelomom koji nisu prikladni za transplantaciju. - U kombinaciji sa deksametazonom - za tretman multiplog mijeloma kod odraslih pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju. 2. Mantl ćelijski limfom <ul style="list-style-type: none"> - Monoterapija odraslih pacijenata sa relapsnim ili refraktarnim mantl ćelijskim limfomom (engl. mantle cell lymphoma). <p>Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL70	<p>Karcinom prostate - metastatski hormon refraktorni, u kombinaciji sa prednizonom, kod bolesnika koji su prethodno bili na režimu liječenja docetakselom. Po prijedlogu nadležnog Uro-onkološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL71	<p>1.Hormon-receptor pozitivni uznapredovali karcinom dojke Za terapiju hormon-receptor pozitivnog, HER2/neu negativnog uznapredovalog karcinoma dojke, u kombinaciji sa eksemestanom, kod postmenopausalnih žena bez simptomatske visceralne bolesti nakon recidiva ili progresije poslije primjene nesteroidnog inhibitora aromataze.</p> <p>2. Neuroendokrini tumori pankreasnog porijekla Za terapiju neresektabilnog ili metastatskog, dobro- ili umjereno-diferenciranog neuroendokrinog tumora pankreasnog porijekla kod odraslih osoba sa progresivnom bolešću.</p> <p>3.Karcinom bubrega Za terapiju bolesnika sa uznapredovalim karcinomom bubrega, kod kojih je bolest progredirala tokom ili poslije VEGF-ciljane terapije. Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IL72	<p>Splenomegalija kod odraslih bolesnika s primarnom mijelofibrozom (hronična idiopatska mijelofibroza) i sekundarna mijelofibroza nakon policitemije vere ili nakon esencijalne trombocitemije.</p> <p>Kriterijumi za primjenu lijeka: Liječe se bolesnici koji imaju bolest srednjeg i visokog rizika (International prognostic scoring system IPSS 2.2 i 3, intermedijarni visoki i visoki rizik). Liječenje se odobrava na 6 mjeseci, nakon čega je obavezna reevaluacija liječenja. Simptome treba nadgledati pomoću MPN-SAF. Veličina slezine može se pratiti fizički pregled sa mjerenjem slezine (nije potrebno redovno snimanje). Za pacijente koji imaju dokazano određeni stepen kliničkog poboljšanja, preporučuje se da liječenje rukolitinibom bude prekinuto, ako zadrže povećanje dužine slezine za 40% u poređenju sa osnovnom veličinom (otprilike ekvivalentno povećanju zapremine slezine za 25%) i više nemaju opipljivo poboljšanje kod simptoma povezanih sa bolestima. Reevaluacija liječenja je obavezna svakih 6 mjeseci kliničkim pregledom i dijagnostičkom obradom sa ciljem provjere dužine slezene. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL72/1	<p>1.Splenomegalija kod odraslih bolesnika s primarnom mijelofibrozom (hronična idiopatska mijelofibroza) i sekundarna mijelofibroza nakon policitemije vere ili nakon esencijalne trombocitemije. 2.Policitemija vera (PV) kod odraslih bolesnika koji su rezistentni ili intolerantni na hidroksiureu.</p> <p>Kriterijumi za primjenu lijeka: Liječe se bolesnici koji imaju bolest srednjeg i visokog rizika (International prognostic scoring system IPSS 2.2 i 3, intermedijarni visoki i visoki rizik). Liječenje se odobrava na 6 mjeseci, nakon čega je obavezna reevaluacija liječenja. Simptome treba nadgledati pomoću MPN-SAF. Veličina slezine može se pratiti fizički pregled sa mjerenjem slezine (nije potrebno redovno snimanje). Za pacijente koji imaju dokazano određeni stepen kliničkog poboljšanja, preporučuje se da liječenje ruxolitinibom bude prekinuto, ako zadrže povećanje dužine slezine za 40% u poređenju sa osnovnom veličinom (otprilike ekvivalentno povećanju zapremine slezine za 25%) i više nemaju opipljivo poboljšanje kod simptoma povezanih sa bolestima. Reevaluacija liječenja je obavezna svakih 6 mjeseci kliničkim pregledom i dijagnostičkom obradom sa ciljem provjere dužine slezene. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL73	<p>1. Prva linija liječenja metastatskog karcinoma bubrega svijetlih ćelija, primijenjen kao monoterapija.</p> <p>Kriterijumi za primjenu: a) ECOG 0-1, b) Nepostojanje CNS metastaza, c) AST i ALT <5x gornja granica normalne vrijednosti, d) Klirens kreatinina \geq 30 ml/min.</p> <p>Odobrava se primjena terapije za 3 mjeseca nakon kojih se sprovodi provjera efekata terapije. Nastavak liječenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna ili djelomična remisija ili stabilna bolest) do progresije bolesti.</p> <p>2. Za liječenje odraslih bolesnika s određenim podtipovima uznapredovalog sarkoma mekih tkiva koji su prethodno primili hemoterapiju za metastatsku bolest ili kod kojih je došlo do progresije bolesti u roku od 12 mjeseci nakon (neo) adjuvantne terapije. Liječenje uznapredovalog sarkoma mekih tkiva potrebno je sprovesti u skladu sa podacima navedenim u Sažetku opisa svojstava lijeka. Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL74	<p>Karcinom bubrega - lokalno uznapredovali ili metastatski, kao druga linija-poslije prethodno neuspješnog liječenja lijekovima-inhibitorima tirozin kinaze.</p> <p>Kriterijumi za primjenu: 1. funkcija bubrega - klirens kreatinina $>$30 ml/min; 2. nepostojanje CNS metastaza; 3. status ECOG 0-2</p> <p>Odobrava se primjena terapije na 3 mjeseca, nakon kojih se sprovodi evaluacija efekata primjenjene terapije. Nastavak liječenja je moguć samo u slučaju postojanja kliničkog odgovora (kompletna odgovor, parcijalna remisija ili stabilna bolest). Po prijedlogu Uro-onkološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IL75	<p>1. Brzonapredujuća relapsno-remitentna Multipla skleroza Kriterijumi za uvođenje lijeka u terapiju: a) 2 ili više onesposobljavajućih relapsa (motorički relaps, ataksija, moždano stablo) u trajanju manje od jedne godine nezavisno od trajanja bolesti i prethodnoj terapiji; b) EDSS≤7,0; c) Odsustvo trudnoće.</p> <p>2. Relapsno-remitentna Multipla skleroza Kriterijumi za uvođenje lijeka u terapiju: 1) Bolesnici kod kojih je bolest aktivna uprkos prvoj liniji terapije: a. ≥4 nove T2 lezije na MR-u nakon početka liječenja lijekovima prve linije ili: b. ≥2 relapsa nakon početka liječenja lijekovima prve linije 2) EDSS≤7,0 3) Odsustvo trudnoće 4) Bolesnici kod kojih je bolest aktivna uprkos drugoj liniji terapije: a. ≥1 relapsa nakon početka liječenja lijekovima druge linije ili b. Nepodnošljivih neželjenih dejstava liječenja ili c. Kod bolesnika liječenih natalizumabom u slučaju visokog titra anti JCV antitijela i povišenog rizika razvoja PML-a</p> <p>3. Primarno progresivna Multipla skleroza Kriterijumi za uvođenje lijeka u terapiju: 1) Zadovoljeni revidirani McDonaldovi dijagnostički kriterijumi za primarno progresivni oblik Multiple skleroze; 2) EDSS≤7,0; 3) Odsustvo trudnoće. Po prijedlogu konzilijuma neurologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL76	<p>1. Kao monoterapija za liječenje odraslih pacijenata sa relapsnim i refraktornim multiplim mijelomom, čija je prethodna terapija uključivala inhibitor proteazoma i imunomodulator i kod kojih je bolest progredirala tokom posljednje terapije. 2. U kombinaciji sa lenalidomidom i deksametazonom, ili bortezomibom i deksametazonom za terapiju odraslih pacijenata sa multiplim mijelomom, koji su prethodno primili najmanje jednu terapiju. 3. U kombinaciji sa lenalidomidom i deksametazonom ili sa bortezomibom, melfalanom i prednizonom za liječenje odraslih pacijenata sa novodijagnostikovanim multiplim mijelomom koji nijesu podobni za autolognu transplantaciju matičnih ćelija. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL77	<p>1. Lijek je indikovao kao monoterapija u terapiji održavanja kod odraslih pacijentkinja sa relapsirajućim, osjetljivim na platinu, BRCA-mutiranim (germinativnim i/ili somatskim) seroznim epitelijalnim karcinomom jajnika, jajovoda, ili primarno peritonealnim karcinomom, visokog stepena, koje su postigle odgovor (potpun ili djelimičan odgovor) na hemioterapiju zasnovanu na platini. Nakon 3 mjeseca primjenjene terapije, slijedi evaulacija rezultata liječenja- nastavak liječenja samo u slučaju pozitivnog odgovora na liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija, stabilna bolest) do progresije bolesti. 2. Lijek je indikovao u kombinaciji sa bevacizumabom za: • terapiju održavanja kod odraslih pacijenata sa uznapredovalim (stadijum III i IV prema FIGO klasifikaciji) epitelnim karcinomom jajnika visokog stepena nediferenciranosti, karcinomom jajovoda ili primarnim peritonealnim karcinomom koje su ostvarile odgovor (potpun ili djelimičan) nakon završetka hemoterapije u prvoj liniji bazirane na platini u kombinaciji sa bevacizumabom i čiji tumor ima pozitivan status na deficijenciju homologne rekombinacije (engl. homologous recombination deficiency, HRD), definisan prisutnošću mutacije gena BRCA1/2 i/ili genomskom nestabilnošću. Po prijedlogu Ginekološko-onkološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IL77/1	<p>1. Monoterapija u terapiji održavanja kod odraslih bolesnica s recidivom na platinu osjetljivog seroznog epitelnog karcinoma jajnika visokog stepena nediferenciranosti, karcinoma jajovoda ili primarnog peritonealnog karcinoma s mutacijom (germinativnom i/ili somatskom) BRCA gena koje su ostvarile odgovor (potpun ili djelomičan) na hemoterapiju temeljenu na platini. Liječenje se odobrava na period od 3 mjeseca, nakon čega slijedi provjera rezultata liječenja. Nastavak liječenja samo u slučaju pozitivnog odgovora na liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija, stabilna bolest) do progresije bolesti.</p> <p>2. Monoterapija za terapiju održavanja kod odraslih bolesnica s uznapredovalim (stadiji III i IV prema FIGO klasifikaciji) epitelnim karcinomom jajnika visokog stepena nediferenciranosti, karcinomom jajovoda ili primarnim peritonealnim karcinomom pozitivnim na mutacije gena BRCA1/2 (germinativne i/ili somatske) koje su ostvarile odgovor (potpun ili djelomičan) nakon završetka prve linije hemoterapije zasnovane na platini.</p> <p>Kriterijumi za primjenu lijeka su:</p> <p>a) dokazane mutacije gena BRCA1 i/ili BRCA2 (germinativne i/ili somatske), b) ostvaren odgovor (potpun ili djelomičan) na prvu liniju hemoterapije zasnovane na platini.</p> <p>Lijek je indikovano u kombinaciji sa bevacizumabom za:</p> <ul style="list-style-type: none"> • terapiju održavanja kod odraslih pacijenata sa uznapredovalim (stadijum III i IV prema FIGO klasifikaciji) epitelnim karcinomom jajnika visokog stepena nediferenciranosti, karcinomom jajovoda ili primarnim peritonealnim karcinomom koje su ostvarile odgovor (potpun ili djelimičan) nakon završetka hemoterapije u prvoj liniji bazirane na platini u kombinaciji sa bevacizumabom i čiji tumor ima pozitivan status na deficijenciju homologne rekombinacije (engl. homologous recombination deficiency, HRD), definisan prisutnošću mutacije gena BRCA1/2 i/ili genomskom nestabilnošću <p>Po prijedlogu Ginekološko-onkološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore, lijek se odobrava na period od 3 mjeseca, nakon čega slijedi provjera rezultata liječenja.</p> <p>*nastavak liječenja samo u slučaju pozitivnog odgovora na liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest) do radiološke progresije bolesti, pojave neprihvatljive toksičnosti ili do 2 godine. Kod bolesnica koje nakon 2 godine liječenja nemaju radioloških dokaza progresije bolesti, ali je bolest i dalje prisutna, i koje prema mišljenju nadležnog onkologa mogu ostvariti dalju korist od nastavka liječenja, mogu nastaviti liječenje i duže od 2 godine.</p>
IL78	<p>1. Kao monoterapija za liječenje odraslih bolesnika s uznapredovalim nesitnoćelijskim karcinomom pluća nemalih stanica pozitivnim na kinazu anaplastičnog limfoma, prethodno liječenih krizotinibom. Odobravaju se dva ciklusa liječenja, nakon čega je obvezna klinička i dijagnostička evaluacija tumorskog odgovora i podnošljivosti liječenja.</p> <p>Nastavak liječenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna ili djelimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti.</p> <p>2. Kao monoterapija za liječenje odraslih bolesnika s uznapredovalim nesitnoćelijskim karcinomom pluća pozitivnim na kinazu anaplastičnog limfoma u prvoj liniji liječenja.</p> <p>Odobravaju se dva ciklusa liječenja, nakon čega je obvezna evaluacija u cilju tumorskog odgovora i podnošljivosti liječenja. Nastavak liječenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna ili djelimična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti.</p> <p>Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog Centra Crne Gore i/ili Konzilijuma za maligna oboljenja pluća Specijalne bolnice Brezovik.</p>
IL79	<p>1. Lokalno uznapredovali ili metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća (engl. non-small cell lung carcinoma, NSCLC) kod odraslih bolesnika čiji tumori ekspimiraju PD-L1 i koji su prethodno primili najmanje jedan hemioterapijski protokol. Bolesnici pozitivni na tumorske mutacije gena EGFR ili ALK treba takođe da prime i odobrenu terapiju za te mutacije prije nego što prime lijek. Evaluacija se vrši nakon 4 ciklusa liječenja, do progresije bolesti.</p> <p>Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore ili Specijalne bolnice za plućne bolesti Brezovik.</p> <p>2. Urotelijalni karcinom kao monoterapija kod odraslih pacijenata:</p> <ul style="list-style-type: none"> - koji su prethodno primali hemoterapiju koja je sadržila platinu ili - koji se ne smatraju pogodnima za liječenje cisplatinom i čiji tumori pokazuju nivo ekspresije PD-L1 \geq 5% <p>Po prijedlogu uro-onkološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL79/1	<p>Hodgkinov limfom</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. za liječenje odraslih pacijenata sa prethodno neliječenim CD30+ Hodgkin-ovim limfomom (HL) u 4. stadijumu, u kombinaciji sa doksorubicinom, vinblastinom i dakarbazinom (AVD). 2. za liječenje odraslih pacijenata sa CD30+ HL-om sa povećanim rizikom od relapsa ili progresije nakon transplantacije autolognih matičnih ćelija (engl. autologous stem cell transplant, ASCT) 3. za liječenje odraslih pacijenata sa relapsom ili refraktornim oblikom CD30+ Hodgkin- ovog limfoma (HL): <ul style="list-style-type: none"> - nakon (ASCT) ili - nakon najmanje dva prethodna ciklusa liječenja kada ASCT ili kombinovana hemioterapija nije terapijska opcija. <p>Sistemski anaplastični limfom velikih ćelija</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. u kombinaciji sa ciklofosfamidom, doksorubicinom i prednizonom (CHP) za liječenje odraslih pacijenata sa prethodno neliječenim sistematskim anaplastičnim limfomom velikih ćelija (sALCL) 2. za liječenje odraslih pacijenata sa relapsom ili refraktornim oblikom sALCL. <p>Kožni T-ćelijski limfom</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. za liječenje odraslih pacijenata sa CD30+ kožnim T-ćelijskim limfomom (CTCL) nakon najmanje 1 prethodne sistemske terapije. <p>Po prijedlogu konzilijuma hematologa Kliničkog Centra Crne Gore</p>

IL80	<p>Prva linija liječenja bolesnika s metastatskim karcinomom debelog crijeva kod kojih je potvrđeno nepostojanje RAS mutacija ('divlji tip' RAS statusa 2, 3 i 4 ekson KRAS-a, odnosno NRAS-a) što se određuje u laboratorijima sa validiranom metodom određivanja. Primjenjuje se u prvoj liniji liječenja u kombinaciji sa hemoterapijom po FOLFOX ili FOLFIRI-protokolu ili kao monoterapija nakon progresije bolesti, a nakon prethodnog liječenja hemoterapijom irinotekanom, oksaliplatinom i fluoropirimidinima.</p> <p>Kriterijumi za primjenu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) fizički status 0 i 1 po ECOG (Karnofsky 80-100), 2) nepostojanje meta promjena u CNS-u, 3) nivo bilirubina <1,5 x gornja granica normalne vrijednosti, 4) nivo AST i ALT <5x gornja granica normalne vrijednosti, 5) klirens kreatinina >50 ml/min, 6) nivo granulocita > 1.5x(10)9/L, 7) nivo trombocita >100x(10)9/L. <p>Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na provedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest).</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma za digestivne tumore Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL81	<p>Lokalno uznapredoval ili metastatski karcinom dojke pozitivan na hormonski receptor (HR), negativan na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2)-</p> <ol style="list-style-type: none"> a) u kombinaciji s inhibitorom aromataze kod pacijentkinja koje prethodno nisu primile sistemsko liječenje b) u kombinaciji s fulvestrantom kod pacijentkinja kod kojih je bolest napredovala tokom ili unutar 12 mjeseci od završetka adjuvantne endokrine terapije, ili tokom ili unutar 1 mjesec od prethodne endokrine terapije za uznapredovalu bolest. <p>Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest) uz obaveznu prvu procjenu terapijskog dejstva liječenja nakon 3 ciklusa liječenja. Svaka slijedeća procjena se radi nakon sprovedenih 3 ciklusa liječenja.</p> <p>Po prijedlogu konzilijuma za dojku Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL83	<p>Za liječenje splenektomiranih bolesnika s hroničnom imunom (idiopatskom) trombocitopenijskom purpurom (ITP), koji ne reaguju na uobičajenu terapiju (kortikosteroide, imunoglobuline), kao i u drugoj liniji liječenja odraslih nesplenektomiranih bolesnika kod kojih je splenektomija kontraindikovana.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore ili Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IL84	<p>1. Aktivni ankilozantni spondilitis i aksijalni spondiloartritis -</p> <p>1.a. Nakon izostanka dejstva ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primjenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca.</p> <p>1.b. Kod aktivne bolesti trajanja ≥ 4 nedelje prema BASDAI indeksu ≥ 4.</p> <p>1.c. Prema procjeni reumatologa ukupna težina bolesti ≥ 4 na skali 0-10, a koja ukazuje na- aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/i ili recidivirajući uveitis i/ili SE, CRP i/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjutorizirana tomografija, magnetska rezonancija, progresija strukturnih promjena).</p> <p>1.d. Nakon najmanje 12 nedelja primjene očekivani efekat je- 50% poboljšanje BASDAI indeksa ili apsolutno poboljšanje BASDAI indeksa za ≥ 2.</p> <p>1.e. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog efekta ili razvoja nuspojava, a nastavlja kod postignutog zadanog efekta.</p> <p>1.f. Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentovanim ishodom kao što je navedeno u tački 1.d.</p> <p>2. Aktivni psorijatični artritis:</p> <p>2.a. Nakon izostanka dejstva ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primjenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca.</p> <p>2.b. Nakon izostanka dejstva najmanje 2 od 3 diferentna lijeka- lijek metotreksat (20 mg/tjedno) ili lijek leflunomid (20 mg/dan) ili lijek sulfasalazin (2 g/dan) ukupno kroz 6 mjeseci, a jedan od njih primijenjen najmanje 2 mjeseca u punoj dnevnoj dozi.</p> <p>2.c. Kod afekcije perifernih zglobova trajanje aktivne bolesti ≥ 4 nedelje s ≥ 3 bolna i ≥ 3 otečena zglobova. 2.d. Ukupna težina bolesti ≥ 4 prema skali 0-10 prema procjeni reumatologa, a koja ukazuje na- aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/daktilitis i/ili psorijatični spondilitis i/ili SE, CRP i/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjutorizirana tomografija, magnetska rezonancija, progresija strukturnih promjena).</p> <p>2.e. Nakon najmanje 12 nedelja primjene očekivani efekat je- 50% poboljšanje bolnih i otečenih zglobova i 50% ukupno poboljšanje prema procjeni subspecijalista reumatologa (skala 0-10).</p> <p>2.f. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog dejstva ili razvoja nuspojava, a nastavlja kod postignutog zadanog efekta.</p> <p>2.g. Za izolovani psorijatični spondilitis primjenjuju se kriterijumi za ankilozantni spondilitis.</p> <p>2.h. Težina zglobne bolesti ocjenjuje se nezavisno o težini kožne bolesti.</p> <p>2.i. Po prijedlogu konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore, prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentovanim ishodom kao što je navedeno u tački 2.e.</p> <p>3. Umjereno-teška do teška psorijaza (PASI i/ili BSA$>15\%$ i/ili DLQI>15), osim u slučajevima zahvaćenosti posebnih dijelova kože kao npr - lice i/ili vlasište i/ili dlanovi i/ili stopala i/ili genitalna regija i/ili jaka zahvaćenost noktiju, i to onima koji nisu odgovorili ili ne podnose ili imaju kontraindikacije na metotreksat, po preporuci specijaliste dermatovenerologa. Liječenje treba započinjati i nadzirati ljekar specijalista koji ima iskustva s dijagnozom i liječenjem psorijaze.</p> <p>Prije uvođenja lijeka u terapiju, potrebno je izračunati PASI i/ili BSA vrijednost te index kvalitete života DLQI. Liječenje započinje primjenom doze od 300 mg u nedelji 0 (nultom), 1., 2. i 3. nedelji, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja počevši od 4. nedelje u dozi od 300 mg (15 aplikacija u prvoj godini liječenja i 12 aplikacija u drugoj i svakoj slijedećoj godini). Procjena učinka terapije i aktivnost bolesti treba biti evaluirana u nedeljama: 4., 12. i 28., izračunavanjem vrijednosti PASI, BSA i DLQI. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog odgovora na započeto liječenje, odnosno ukoliko je nakon 12 nedelja postignuto najmanje 50% poboljšanje PASI vrijednosti te poboljšanje DLQI vrijednosti veće od 5 bodova te ukoliko je nakon 28 nedelja postignuto najmanje 75% poboljšanje PASI vrijednosti ili najmanje 50% poboljšanje PASI vrijednosti uz pad DLQI vrijednosti ispod 5. Po prijedlogu konzilijuma dermatovenerologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>Nastavak terapije na primarnom nivou - dom zdravlja ili apoteke ZUA "Montefarm".</p>
------	---

IL84/1	<p>1. Umjereno-teška do teška psorijaza (PASI i/ili BSA>15% i/ili DLQI>15), osim u slučajevima zahvaćenosti posebnih dijelova kože kao npr - lice i/ili vlasište i/ili dlanovi i/ili stopala i/ili genitalna regija i/ili jaka zahvaćenost noktiju, i to onima koji nisu odgovorili ili ne podnose ili imaju kontraindikacije na metotreksat, po preporuci specijaliste dermatovenerologa.</p> <p>Liječenje treba započinjati i nadzirati ljekar specijalista koji ima iskustva s dijagnozom i liječenjem psorijaze. Prije uvođenja lijeka u terapiju, potrebno je izračunati PASI i/ili BSA vrijednost te index kvaliteta života DLQI.</p> <p>Liječenje započinje primjenom doze od 100 mg u 0. (nultoj) nedelji i 4. nedelji, nakon čega slijedi doza održavanja na svakih 8 nedelja.</p> <p>Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog odgovora na započeto liječenje, odnosno ukoliko je nakon 16 nedelja postignuto najmanje 50% poboljšanje PASI vrijednosti te poboljšanje DLQI vrijednosti veće od 5 bodova te ukoliko je nakon 28 nedelja postignuto najmanje 75% poboljšanje PASI vrijednosti ili najmanje 50% poboljšanje PASI vrijednosti uz pad DLQI vrijednosti ispod 5.</p> <p>Po prijedlogu konzilijuma dermatovenerologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>2. Aktivni psorijatični artritis:</p> <p>2.a. Nakon izostanka dejstva ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primjenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca.</p> <p>2.b. Nakon izostanka dejstva najmanje 2 od 3 diferentna lijeka- lijek metotreksat (20 mg/tjedno) ili lijek leflunomid (20 mg/dan) ili lijek sulfasalazin (2g/dan) ukupno kroz 6 mjeseci, a jedan od njih primijenjen najmanje 2 mjeseca u punoj dnevnoj dozi.</p> <p>2.c. Kod afekcije perifernih zglobova trajanje aktivne bolesti \geq 4 nedjelje s \geq 3 bolna i \geq 3 otečena zgloba.</p> <p>2.d. Ukupna težina bolesti \geq 4 prema skali 0-10 prema procjeni reumatologa, a koja ukazuje na- aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/daktilitis i/ili psorijatični spondilitis i/ili SE, CRP i/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjutorizirana tomografija, magnetska rezonancija, progresija strukturnih promjena).</p> <p>2.e. Nakon najmanje 12 nedjelja primjene očekivani efekat je- 50% poboljšanje bolnih i otečenih zglobova i 50% ukupno poboljšanje prema procjeni subspecijalista reumatologa (skala 0-10).</p> <p>2.f. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog dejstva ili razvoja nuspojava, a nastavlja kod postignutog zadanog efekta.</p> <p>2.g. Za izolovani psorijatični spondilitis primjenjuju se kriterijumi za ankilozantni spondilitis.</p> <p>2.h. Težina zglobne bolesti ocjenjuje se nezavisno o težini kožne bolesti.</p> <p>2.i. Po prijedlogu konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore, prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentovanim ishodom kao što je navedeno u tački 2.e.</p> <p>Nastavak terapije na primarnom nivou - dom zdravlja ili apoteke ZUA "Montefarm".</p>
--------	---

IL85	<p>1. Reumatoidni artritis - umjereni do teški oblik kod odraslih pacijenata:</p> <p>1.a. Indikacija za primjenu (kao monoterapija ili u kombinaciji s lijekom metotreksat ili nekim drugim sintetskim DMARD), sigurna dijagnoza RA i aktivna bolest DAS28 $\geq 5,1$ ili DAS28 $\geq 3,2$ + 6 otečenih zglobova (od 44), funkcionalni status, HAQ 0,5-2,5.</p> <p>1.b. Prethodna terapija, najmanje 2 lijeka iz grupe lijekova koji modifikuju bolest (DMARD) u razdoblju od 6 mjeseci od kojih jedan obavezno treba biti lijek metotreksat primjenjen najmanje kroz 2 mjeseca 20 mg nedjeljo (u slučaju nepodnošljivosti u nižoj dozi) ili nakon izostanka učinka nekog drugog biološkog lijeka.</p> <p>1.c. Prije primjene probir na latentnu TBC i određivanje markera hepatitisa B i C.</p> <p>1.d. Očekivani efekat liječenja nakon 12 nedjelja primjene, ako je započeto s DAS28 $\geq 5,1$, pad DAS28 $\geq 1,2$ u odnosu na početno stanje ili postignutpg DAS28 $\leq 3,2$, ako je započeto s DAS28 $\geq 3,2$ + 6 otečenih zglobova (od 44), pad DAS28 $\geq 1,2$ + 50% manje otečenih zglobova.</p> <p>Kriterijumi za prekid terapije,</p> <p>a. stabilna klinička remisija u trajanju od 6 mjeseci (a. CRP ≤ 1 mg/dL,</p> <p>b. broj bolnih zglobova/28≤ 1,</p> <p>c. broj otečenih zglobova/28≤ 1,</p> <p>d. ocjena bolesnika(0-10) ≤ 1) pod uslovom da kroz to vrijeme nije bilo nikakvih epizoda pogoršanja aktivnosti RA, a obavezno se nastavlja sintetskim lijekovima koji mijenjaju tok bolesti (DMARD) i koje je bolesnik uzimao uz JAK inhibitor. U slučaju apsolutnog pogoršanja DAS28 za 1,2 neophodna je reekspozicija JAK inhibitoru bez obzira na vrijednost DAS28. Bolesnici koji se JAK inhibitorom liječe po monoterapijskom načelu isključeni su iz navedenih kriterijuma i nastavljaju liječenje JAK inhibitorom.</p> <p>e. ozbiljne nuspojave, teška interkurentna infekcija (privremeni/trajni prekid), trudnoća i izostanak ciljanog efekta.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog Centra Crne Gore prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci /dokumentovati evaluacijom-tačka 1.d./</p> <p>2. Aktivni psorijatični artritis</p> <p>2.a. Nakon izostanka dejstva ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primjenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca.</p> <p>2.b. Nakon izostanka učinka najmanje 2 od 3 referentna lijeka- lijek metotreksat (20 mg/nedjeljno) ili lijek leflunomid (20 mg/dan) ili lijek sulfasalazin (2 g/dan) ukupno kroz 6 mjeseci, a jedan od njih primijenjen najmanje 2 mjeseca u punoj dnevnoj dozi.</p> <p>2.c. Kod afekcije perifernih zglobova trajanje aktivne bolesti ≥ 4 nedjelje s ≥ 3 bolna i ≥ 3 otečena zglobova.</p> <p>2.d. Ukupna težina bolesti ≥ 4 prema skali 0-10 prema procjeni reumatologa, a koja ukazuje- aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/daktilitis i/ili psorijatični spondilitis i/ili SE, CRP i/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjutorizirana tomografija, magnetska rezonancija, progresija strukturnih promjena).</p> <p>2.e. Nakon najmanje 12 nedjelja primjene očekivani efekat je- 50% poboljšanje bolnih i otečenih zglobova i 50% ukupno poboljšanje prema procjeni subspecijalista reumatologa (skala 0-10).</p> <p>2.f. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog učinka ili razvoja nuspojave, a nastavlja kod postignuća zadanog učinka.</p> <p>2.g. Za izolovani psorijatični spondilitis primjenjuju se kriterijumi za ankilozantni spondilitis.</p> <p>2.h. Težina zglobne bolesti ocjenjuje se nezavisno o težini kožne bolesti.</p> <p>Po prijedlogu konzilijuma reumatologa Kliničkog Centra Crne Gore, prvo za period od tri mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci/dokumentovati evaluacijom-tačka 2e/</p> <p>3. Teški oblik ulceroznog kolitisa kod odraslih bolesnika koji nisu adekvatno odgovorili na konvencionalno liječene kortikosteroidima i 6-merkatopurinom ili azatioprinom ili biološku terapiju, odnosno u slučaju nepodnošenja ili kontraindikacija za njihovu primjenu.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma gastroenterologa Kliničkog Centra Crne Gore.</p>
IL86	<p>Relapsno-remitentna multipla skleroza kod odraslih pacijenata</p> <p>Kada je bolest aktivna uprkos liječenju jednim od lijekova- interferon beta, glatiramer acetat, teriflunomid, dimetil fumarat (bolest je aktivna i ispunjeni su kriteriji za prekid terapije s prethodno pobrojanim lijekovima-</p> <p>a. Progresija praćena relapsima za 1 EDSS tokom 12 mjeseci,</p> <p>b. Progresija bez relapsa za 1 EDSS tokom 6 mjeseci,</p> <p>c. Tri relapsa tijekom 12 mjeseci), 2. Bolesnici s teškom, visokoaktivnom RRMS - definisanoj sa 2 ili više onesposobljavajućih relapsa u 1 godini (onesposobljavajući relaps definiše se kao porast EDSS-a u relapsu za jednako ili više od 2 boda), 3. EDSS$\leq 6,0$,</p> <p>d. Odsustvo trudnoće,</p> <p>Odobravaju se ukupno dva ciklusa liječenja- prvi ciklus liječenja sastoji se od 2 nedjelje liječenja, jednog na početku prvog mjeseca i jednog na početku drugog mjeseca prve godine liječenja, a drugi ciklus jednako je raspodijeljen 12 mjeseci nakon prvog ciklusa liječenja. Nije potrebno daljnje liječenje lijekom tokom 3 i 4. godine.</p> <p>Po prijedlogu konzilijuma neurologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IL87	<p>1. Prva linija liječenja odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim nemikrocelularnim karcinomom pluća (engl. non-small cell lung cancer, NSCLC) sa aktivirajućim mutacijama receptora epidermalnog faktora rasta (engl. epidermal growth factor receptor, EGFR).</p> <p>2. Liječenje odraslih pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim NSCLC-om koji je pozitivan na mutaciju receptora T790M EGFR-a.</p> <p>Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog Centra Crne Gore i/ili Konzilijuma za maligna oboljenja pluća Specijalne bolnice Brezovik.</p>
IL89	<p>Nemikrocelularni karcinom pluća:</p> <ul style="list-style-type: none"> - prva linija terapije kod odraslih osoba sa ALK (anaplastična limfomska kinaza) pozitivnim, uznapredovalim nemikrocelularnim karcinomom pluća (NSCLC), - terapija odraslih osoba sa prethodno liječenim, ALK (anaplastična limfomska kinaza) pozitivnim, uznapredovalim nemikrocelularnim karcinomom pluća (NSCLC), - terapija odraslih osoba sa ROS1-pozitivnim, uznapredovalim nemikrocelularnim karcinomom pluća (NSCLC). <p>Odobravaju se dva ciklusa liječenja, nakon čega je obavezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocjene stepena tumorskog odgovora i podnošljivosti liječenja, Nastavak liječenja je moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna ili djelomična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti.</p> <p>Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma za maligne bolesti pluća Specijalne bolnice Brezovik.</p>
IL90	<p>Multipli mijelom</p> <p>Za liječenje odraslih bolesnika, u kombinaciji s lenalidomidom i deksametazonom, koji su primili najmanje jednu prethodnu terapiju. Odobrava se četiri ciklusa liječenja. Nastavak liječenja moguć isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora nakon primjene lijeka (potpuni odgovor, djelimičan odgovor ili stabilna bolest).</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL91	<p>Profilaksa odbacivanja organa kod odraslih bolesnika sa malim ili umjerenim imunološkim rizikom koji su dobili alogeni transplantat bubrega ili srca (MKB:Z94.0; Z94.1).</p>
IL94	<p>1. Monoterapija za liječenje lokalno uznapredovalog, neresektabilnog karcinoma pluća nemalih ćelija (engl. non small cell lung cancer, NSCLC) kod odraslih osoba čiji tumori pokazuju ekspresiju PD L1 na $\geq 1\%$ tumorskih ćelija i kojima bolest nije uznapredovala nakon hemoradioterapiji zasnovane na platini.</p> <p>Kriterijumi za primjenu lijeka:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) ECOG status 0-1, b) bolesnici nisu prethodno bili izloženi bilo kojem antitijelu na PD 1 ili PD L1. <p>Liječenje treba započeti u toku 6 nedelja, nakon što su završena najmanje dva ciklusa definitivne hemoterapiji zasnovane na platini u kombinaciji s radioterapijom.</p> <p>Procjena uspješnosti liječenja obavezna je svaka 3 mjeseca, a nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna ili djelomična remisija, stabilna bolest), do progresije bolesti, pojave neprihvatljive toksičnosti ili do najduže 12 mjeseci.</p> <p>Ukoliko se nakon prve procjene utvrdi da je došlo do progresije bolesti terapija se do sljedeće procjene može nastaviti kod bolesnika koji zadovoljavaju sljedeće kriterijume:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) odsustvo simptoma koji ukazuju na progresiju bolesti, b) odsustvo pogoršanja ECOG statusa, c) odsustvo brze progresije bolesti ili progresije bolesti na kritičnim anatomskim mjestima koja bi zahtijevala hitnu medicinsku intervenciju. <p>Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma za maligna oboljenja pluća Specijalne bolnice Brezovik.</p> <p>2. Prva linija liječenja odraslih osoba sa proširenim stadijumom karcinoma pluća malih ćelija (engl. extensive-stage small cell lung cancer, ES-SCLC) u kombinaciji sa etopozidom i karboplatinom ili cisplatinom.</p> <p>Kriterijumi za primjenu lijeka:</p> <p>ECOG status 0-1,</p> <p>Lijek treba primijeniti prije hemoterapije u istom danu. Doziranje 1500 mgb u kombinaciji sa hemoterapijom, d svake 3 nedjelje (21 dana) tokom 4ciklusa, a zatim 1500 mg svake 4 nedjelje u monoterapiji do progresije bolesti ili pojave neprihvatljive toksičnosti.</p> <p>Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma za maligna oboljenja pluća Specijalne bolnice Brezovik.</p>
IL95	<p>Dio antineoplastične kombinovane terapije u akutnoj limfoblastičnoj leukemiji (ALL).</p>

IL96	<p>1.Reumatoidni artritis-umjereni do teški oblik kod odraslih pacijenata</p> <p>1.a. Indikacija za primjenu (kao monoterapija ili u kombinaciji s lijekom metotreksat ili nekim drugim sintetskim DMARD), sigurna dijagnoza RA i aktivna bolest DAS28 $\geq 5,1$ ili DAS28 $\geq 3,2 + 6$ otečenih zglobova (od 44), funkcionalni status, HAQ 0,5-2,5.</p> <p>1.b. Prethodna terapija, najmanje 2 lijeka iz grupe lijekova koji modifikuju bolest (DMARD) u razdoblju od 6 mjeseci od kojih jedan obavezno treba biti lijek metotreksat primjenjen najmanje kroz 2 mjeseca 20 mg nedjeljo (u slučaju nepodnošljivosti u nižoj dozi) ili nakon izostanka učinka nekog drugog biološkog lijeka.</p> <p>1.c. Prije primjene proba na latentnu TBC i određivanje markera hepatitisa B i C.</p> <p>1.d. Očekivani efekat liječenja nakon 12 nedjelja primjene, ako je započeto s DAS28 $\geq 5,1$, pad DAS28 $\geq 1,2$ u odnosu na početno stanje ili postignutpg DAS28 $\leq 3,2$, ako je započeto s DAS28 $\geq 3,2 + 6$ otečenih zglobova (od 44), pad DAS28 $\geq 1,2 + 50\%$ manje otečenih zglobova.</p> <p>Kriterijumi za prekid terapije,</p> <p>a. stabilna klinička remisija u trajanju od 6 mjeseci (a. CRP ≤ 1 mg/dL,</p> <p>b. broj bolnih zglobova/28≤ 1,</p> <p>c. broj otečenih zglobova/28≤ 1,</p> <p>d. ocjena bolesnika(0-10) ≤ 1) pod uslovom da kroz to vrijeme nije bilo nikakvih epizoda pogoršanja aktivnosti RA, a obavezno se nastavlja sintetskim lijekovima koji mijenjaju tok bolesti (DMARD) i koje je bolesnik uzimao uz JAK inhibitor. U slučaju apsolutnog pogoršanja DAS28 za 1,2 neophodna je reekspozicija JAK inhibitoru bez obzira na vrijednost DAS28. Bolesnici koji se JAK inhibitorom liječe po monoterapijskom načelu isključeni su iz navedenih kriterijuma i nastavljaju liječenje JAK inhibitorom.</p> <p>e. ozbiljne nuspojave, teška interkurentna infekcija (privremeni/trajni prekid), trudnoća i izostanak ciljanog efekta.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog Centra Crne Gore prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci (dokumentovati evaluacijom-tačka 1.d.)</p> <p>2. Aktivni psorijatični artritis</p> <p>2.a. Nakon izostanka dejstva ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primjenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca.</p> <p>2.b. Nakon izostanka učinka najmanje 2 od 3 referentna lijeka- lijek metotreksat (20 mg/nedjeljno) ili lijek leflunomid (20 mg/dan) ili lijek sulfasalazin (2 g/dan) ukupno kroz 6 mjeseci, a jedan od njih primijenjen najmanje 2 mjeseca u punoj dnevnoj dozi.</p> <p>2.c. Kod afekcije perifernih zglobova trajanje aktivne bolesti ≥ 4 nedjelje s ≥ 3 bolna i ≥ 3 otečena zgloba.</p> <p>2.d. Ukupna težina bolesti ≥ 4 prema skali 0-10 prema procjeni reumatologa, a koja ukazuje- aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/daktilitis i/ili psorijatični spondilitis i/ili SE, CRP i/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjutorizirana tomografija, magnetska rezonancija, progresija strukturalnih promjena).</p> <p>2.e. Nakon najmanje 12 nedjelja primjene očekivani efekat je- 50% poboljšanje bolnih i otečenih zglobova i 50% ukupno poboljšanje prema procjeni subspecialista reumatologa (skala 0-10).</p> <p>2.f. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog učinka ili razvoja nuspojave, a nastavlja kod postignuća zadanog učinka.</p> <p>2.g. Za izolovani psorijatični spondilitis primjenjuju se kriterijumi za ankilozantni spondilitis.</p> <p>2.h. Težina zglobne bolesti ocjenjuje se nezavisno o težini kožne bolesti.</p> <p>Po prijedlogu konzilijuma reumatologa Kliničkog Centra Crne Gore, prvo za period od tri mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci/dokumentovati evaluacijom-tačka 2e.</p> <p>3. Aktivni ankilozirajući spondilitis i aksijalni spondiloartritis 3.a. Nakon izostanka učinka ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primijenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca. 3.b. Kod aktivne bolesti trajanja ≥ 4 nedjelje prema BASDAI indeksu ≥ 4. 3.c. Prema procjeni reumatologa ukupna težina bolesti ≥ 4 na skali 0-10, a koja respektira- aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/i/ili recidivirajući uveitis i/ili SE, CRP i/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjuterizovana tomografija, magnetna rezonanca, progresija strukturalnih promjena). 3.d. Nakon najmanje nedjelja primjene očekivani učinak je- 50% poboljšanje BASDAI indeksa ili apsolutno poboljšanje BASDAI indeksa za ≥ 2 ili ASDAS smanjenje skora početne vrijednosti veće od 1.1. 3.e. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog učinka ili razvoja nuspojave, a nastavlja kod postignuća zadanog učinka. 3.f. Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore, prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentovanom evaluacijom statusa bolesti kao što je navedeno u tački 3.d.</p>
IL97	<p>1. Terapija metastatskog hormon zavisnog karcinoma prostate (mHSPC) u kombinaciji sa androgen deprivacionom terapijom (ADT), kod odraslih muškaraca</p> <p>2.Terapija nemetastatskog, karcinoma prostate rezistentnog na kastraciju (nmCRPC) kod odraslih muškaraca koji zadovoljavaju kriterijum definicije visokog rizika (vrijeme udvostručenja PSA ≤ 10 mjeseci (PSA-DT ≤ 10 mjeseci))</p> <p>Odobravaju se 3 ciklusa liječenja, nakon čega se na osnovu dijagnostičke obrade ocjenjuje efekat terapije i podnošljivost liječenja. Liječenje se sprovodi do progresije bolesti, a nakon svaka 3 ciklusa sprovesti evaluaciju. Progresijom se smatra značajno pogoršanje bolesti zasnovano na procjeni kliničke progresije i najmanje jednog od dva dodatna kriterijuma (vrijednost PSA i/ili radiološka progresija).</p> <p>Po predlogu Uro-onkološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IL98	<p>Sekundarno-progresivna Multipla Skleroza -kao monoterapija za liječenje odraslih pacijenata Kriterijumi za uvodjenje u terapiju: a. Zadovoljeni Lublinovi kriterijumi za sekundarno progresivnu multiplu sklerozu – progresivno nakupljanje onesposobljenosti nakon inicijalnog relapsnog remitentnog toka bolesti. b. EDSS 3.0 – 6.5. c. Odsustvo trudnoće. Kriterijumi za isključivanje terapije je porast EDSS vrijednosti za jedan ili više bodova u zavisnosti od inicijalnog skora. Uvođenje lijeka u terapiju mora nadzirati ljekar specijalista neurolog. Nastavak terapije na primarnom nivou – apoteka ZUA "Montefarm-a" Po prijedlogu konzilijuma neurologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IL99	<p>1. Za liječenje u kombinaciji s hemoterapijom odraslih bolesnika sa HER2 pozitivnim lokalno recidivirajućim, neresektabilnim ili metastatskim karcinomom dojke koji prethodno za liječenje metastatske bolesti nisu primali anti-HER2 terapiju ni hemoterapiju. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest) uz obaveznu prvu reevaluaciju učinka nakon četiri ciklusa liječenja. Nakon prestanka hemoterapije, a prema odluci nadležnog onkologa, liječenje se nastavlja (sa ili bez hormonske terapije) do progresije bolesti ili do pojave neprihvatljive toksičnosti. Svaka slijedeća evaluacija učinka liječenja se radi nakon sprovedenih šest ciklusa liječenja. 2. Za neoadjuvantno liječenje karcinoma dojke u kombinaciji s hemoterapijom odraslih bolesnika sa HER2 pozitivnim, lokalno uznapredovalim, upalnim ili karcinomom dojke u ranom stadiju s velikim rizikom od recidiva. 3. Za adjuvantno liječenje bolesnica s HER2 pozitivnim karcinomom dojke sa visokim rizikom recidiva bolesti, a koje imaju sledeće simptome: 1) Pozitivni limfni čvorovi, 2) Negativni hormonski receptori (tumori veličine T2 i veći). Fiksnu subkutanu kombinaciju lijekova pertuzumab+trastuzumab treba primjenjivati tokom ukupno godinu dana ili 18 ciklusa, odnosno do recidiva bolesti ili do pojave toksičnosti koja se ne može zbrinuti, kao dio cjelovitog protokola za liječenje ranog karcinoma dojke, nezavisno o vremenu hirurškog zahvata. Ukupno trajanje liječenja (neoadjuvantno+adjuvantno) do godinu dana ili 18 ciklusa. Po predlogu Konzilijuma za dojkicu Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IM01	<p>1. Cerebralna paraliza sa spasticitetom i/ili distonijom u urednim mentalnim stanjem - IQ (G80.0, G80.1, G80.2, G80.3, G80.8); 2. Spazmodična disfonija, blefarospazam, spazmodični tortikolis (cervikalna distonija), grafospazam (G24.1, G24.2, G24.3, G24.4, G24.5, G24.8, G24.9, G24.0, G51.3); 3. Hemifacijalni spazam (G51.3); 4. Postapopleksična distonija šake, ruke i stopala (G81.8, G83.1, G83.2); 5. Spasticet ekstremiteta teškog stepena kod pacijenata sa multplom sklerozom (G81.1, G82.1). Za indikaciju 1. po prijedlogu nadležnog konzilijuma Instituta za bolesti djece. Za indikacije 2. i 3. po prijedlogu Konzilijuma neurologa Kliničkog centra Crne Gore. Primjena u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu djelatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.</p>
IM03	<p>1. Osteoporoza kod pacijentkinja poslije menopauze radi primarne i sekundarne prevencije osteoporotičnih fraktura (MKB: M80; M81.0). 2. Osteoporoza kod pacijentkinja sa patološkim prelomom (MKB: M80). Napomena: lijek se uvodi u terapiju kada je osteoporoza verifikovana: a) DEXA T vrijednost u L 1-4 \leq -2.5 ili \leq -2.5 u Total/Neck. Kontrola na 6 mjeseci, obavezna denzitometrija. Po prijedlogu reumatologa i endokrinologa.</p>
IM03/1	<p>1. Osteoporoza kod pacijentkinja poslije menopauze radi primarne i sekundarne prevencije osteoporotičnih fraktura (MKB: M80; M81.0). 2. Osteoporoza kod pacijentkinja sa patološkim prelomom (MKB: M80). Napomena: lijek se uvodi u terapiju kada je osteoporoza verifikovana: a) DEXA T vrijednost u L 1-4 \leq -2.5 ili \leq -2.5 u Total/Neck. Kontrola na 6 mjeseci, obavezna denzitometrija. Dokazano je smanjenje rizika za pojavu vertebralnih fraktura, dok efikasnost kod fraktura vrata femura nije ustanovljena. Po prijedlogu reumatologa i endokrinologa.</p>
IM04	<p>Prevenција patoloških preloma, komplikacije na kostima koje zahtijevaju radioterapiju ili operaciju, kod bolesnika s karcinomom dojke i koštanim metastazama. Po prijedlogu onkologa.</p>

IM05	<p>1. Prevencija oštećenja skeleta (patološke frakture, koštane komplikacije koje zahtijevaju radioterapiju ili hirurško liječenje) kod pacijenata sa karcinomom dojke ili metastazama u kostima.</p> <p>2. Liječenje hiperkalcemije izazvane tumorom sa ili bez metastaza.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma onkologa, hematologa ili urologa Kliničkog centra Crne Gore ili nadležnog konzilijuma Specijalne bolnice Brezovik. Primjena najduže do godinu dana, s tim da je neophodna evaluacija nakon svaka tri primijenjena ciklusa.</p>
IM05/1	<p>1. Osteoporoza-teška forma sa, DEXA T vrijednosti u L 1-4 \leq -3.5 ili \leq -3.5 u Total/Neck (potrebno je priložiti snimak osteodenzitometrije), kada nije moguća primjena oralnih bisfosfonata zbog nemogućnosti efikasne resorpcije. Nemogućnost primjene oralnih bisfosfonata potvrđuje se mišljenjem gastroenterologa:</p> <p>a) mišljenje o postojanju hroničnog gastritisa, erozivnog gastritisa, ulkusne bolesti, pogoršanja postojeće bolesti jednjaka, želuca ili crijeva, uz obavezan nalaz ezofagogastroduodenoskopije;</p> <p>b) mišljenje o postojanju sindroma intestinalne malapsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije.</p> <p>2. Osteoporoza sa DEXA T vrijednosti u L 1-4 \leq -2.5 (potrebno je priložiti snimak osteodenzitometrije), uz dokazanu patološku frakturu na nalazu vertebromorfometrije, kod žena u ranoj postmenopauzi.</p> <p>Za indikaciju 1. lijek odobrava Konzilijum reumatologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>Za indikaciju 2. lijek odobrava Konzilijum endokrinologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IM06	<p>1. Prevencija komplikacija na kostima (patoloških fraktura, kompresija kičme, zračenje ili operacija kostiju ili tumorom izazvane hiperkalcemije) kod pacijenata sa uznapredovalim malignitetom koji zahvata i kosti.</p> <p>2. Terapija odraslih pacijenata sa hiperkalcemijom usljed malignih bolesti, ako su ispunjeni uslovi:</p> <p>a) metastatske osteolitičke promjene dokazane scintigrafijom, RTG-om ili CT-om;</p> <p>b) ECOG status 0-2;</p> <p>c) nepostojanje CNS metastaza;</p> <p>d) očekivano preživljavanje bolesnika duže od 6 mjeseci;</p> <p>e) terapija traje do pojave progresije koštane bolesti ili do pojave komplikacije koštanih metastaza.</p> <p>Lijek se odobrava na 6 mjeseci, nakon uvida u obavezne evaluacione nalaze, koji se ponavljaju svakih 6 mjeseci.</p> <p>Lijek odobrava Konzilijum onkologa ili urologa ili hematologa Kliničkog centra Crne Gore ili nadležni konzilijum Specijalne bolnice Brezovik.</p>
IM07	<p>1. Terapija osteoporoze kod žena u postmenopauzi, kod kojih je povećan rizik od pojave fraktura.</p> <p>2. Terapija gubitka koštane mase udružena sa hormonskom ablacijom kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od pojave fraktura.</p> <p>3. Terapija osteoporoze kod muškaraca sa multiplim osteoporotičnim frakturama.</p> <p>Za indikaciju 1. po prijedlogu Konzilijuma reumatologa ili Konzilijuma endokrinologa Kliničkog centra Crne Gore.</p> <p>Za indikaciju 2. po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IN01	<p>Bolovi u malignitetu, MKB: C00-C97 koji se ne mogu kontrolisati standardnom terapijom.</p> <p>Za liječenje hroničnog, umjereno jakog do jakog kancerskog bola na tzv. trećoj analgetičkoj stepenici (C00-C97) (ne smije se koristiti u akutnim pogoršanjima hroničnog kancerskog bola), i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> - kao opioid druge linije kod bolesnika kod kojih su se u toku liječenja oralnim morfinom razvila neželjena dejstva koja se teško kontrolišu i nisu prihvatljiva za bolesnika; - kao opioid prve linije kod bolesnika sa simptomima i komplikacijama maligne bolesti koje sprečavaju primjenu morfina i otežavaju njegovo titriranje do optimalne doze (mučnina, povraćanje, opstipacija, nekompletna mehanička opstrukcija crijeva);
IN02	<p>Za šifre MKB: C00-C97</p> <p>Lijek propisuje izabrani doktor za navedene dijagnoze. Za verifikaciju dijagnoze neophodna je otpusna lista iz Kliničkog centra Crne Gore ili Specijalne bolnice Brezovik.</p>
IN03	<p>Za liječenje uznapredovalog stadijuma Parkinsonove bolesti za MKB: G20; G21; G22; sa razvojem slabljenja dejstva levodope i/ili pojave oscilacije.</p>
IN05	<p>1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29),</p> <p>2. Bipolarni afektivni poremećaj (F31),</p> <p>3. Prolazna psihotična stanja kod organskih poremećaja (F00.0, F06.0; F06.2; F06.9).</p> <p>Za indikacije 1. i 2.: samo za pacijente sa refraktarnim oblicima bolesti na klasičnu terapiju ili zbog nepodnošenja klasične terapije (uključujući klozapin).</p> <p>Za indikacije 1. i 2. lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja dječjeg psihijatra, psihijatra ili neuropsihijatra.</p> <p>Za indikaciju 3. lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja neurologa ili neuropsihijatra.</p>
IN06	<p>Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29) koji su rezistentni na klasične antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumijeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 mjeseci).</p> <p>1. Šizofrenija prve epizode šizofrenije kod osoba do 35 godine života, samo za pacijente koji ne saraduju u sprovođenju terapije u fazi pogoršanja bolesti, nakon prethodne terapije oralnim risperidonom.</p> <p>2. Za bolesnike koji imaju neželjene efekte na klasičnim depoima koji se ne mogu tolerisati.</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.</p>

IN06/1	<p>Shizofrenija, shizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29) koji su rezistentni na klasične antipsihotike (pod rezistencijom se podrazumijeva neadekvatan odgovor na dva klasična antipsihotika u roku od 6 mjeseci).</p> <p>1. Šizofrenija prve epizode šizofrenije kod osoba do 35 godine života, samo za pacijente koji ne saraduju u sprovođenju terapije u fazi pogoršanja bolesti, nakon prethodne terapije risperidonom.</p> <p>2. Za bolesnike koji imaju neželjene efekte na klasičnim depoima koji se ne mogu tolerisati.</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.</p>
IN06/2	<p>Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20-F29)</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.</p>
IN07	Lijek propisuje izabrani doktor bez mišljenja specijaliste do 3 mjeseca tokom 12 mjeseci, a nastavak terapije na osnovu specijalističkog izvještaja psihijatra, neuropsihijatra ili neurologa.
IN07/1	Lijek propisuje izabrani doktor bez mišljenja specijaliste do 3 mjeseca tokom 12 mjeseci, a nastavak terapije na osnovu specijalističkog izvještaja psihijatra, neuropsihijatra ili neurologa.
IN07/2	Lijek propisuje izabrani doktor bez mišljenja specijaliste do mjesec dana tokom 12 mjeseci, a nastavak terapije na osnovu specijalističkog izvještaja psihijatra, neuropsihijatra ili neurologa.
IN07/3	Lijek propisuje izabrani doktor isključivo na osnovu specijalističkog izvještaja psihijatra, neuropsihijatra ili neurologa.
IN07/4	Lijek je indikovano za kratkotrajno liječenje anksioznih stanja koja dovode do onesposobljenosti uključujući anksioznost povezanu sa psihosomatskim, organskim i psihotičkim bolestima, i za kratkotrajno liječenje nesаницe povezane sa tjeskobom. Lijek se takođe može koristiti i kao permedikacija prije operativnog zahvata u stomatologiji i opštoj hirurgiji. Lijek propisuje izabrani doktor isključivo na osnovu specijalističkog izvještaja psihijatra, neuropsihijatra ili neurologa.
IN09	<p>Alzheimerova bolest za MKB: F00, G30.</p> <p>Po prijedlogu psihijatra, neuropsihijatra ili neurologa.</p>
IN10	<p>Amiotrofična lateralna skleroza; MKB-G12.2.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma neurologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IN11	Za liječenje umjereno jakog do jakog hroničnog bola (≥ 5 na NRS od 0-10) kod bolesnika sa malignim oboljenjem.
IN12	Samo za bolesnike koji ne mogu uzimati peroralnu terapiju, uz uslov da vrijednosti ALT i AST ne smiju biti veći od 3 puta u odnosu na normalne vrijednosti.
IN13	<p>1. Epilepsija (G40-G41);</p> <p>2. Bipolarni poremećaj (F31.7).</p> <p>Za indikaciju 1. lijek se uvodi u terapiju za bolesnike sa epilepsijom na osnovu mišljenja neurologa, kliničkog neurofiziologa-epileptologa, neuropsihijatra, pedijatra-kliničkog neurofiziologa-epileptologa ili dječijeg neurologa.</p> <p>Za indikaciju 2. lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.</p>
IN14	<p>Epilepsija (G40-G41).</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju za bolesnike sa epilepsijom na osnovu mišljenja neurologa, kliničkog neurofiziologa-epileptologa, neuropsihijatra, pedijatra-kliničkog neurofiziologa-epileptologa ili dječijeg neurologa.</p>
IN15	<p>Epilepsija (G40-G41).</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju za bolesnike sa epilepsijom na osnovu mišljenja neurologa, kliničkog neurofiziologa-epileptologa, neuropsihijatra, pedijatra-kliničkog neurofiziologa-epileptologa ili dječijeg neurologa.</p>
IN15/1	<p>1. Epilepsija</p> <p>Adjuvantna terapija parcijalnih konvulzija kod odraslih, sa ili bez sekundarne generalizacije.</p> <p>Samo za bolesnike sa epilepsijom refrakternom na druge antiepileptike(N03AA, N03AB, N03AD, N03AE, N03AF i N03AG).MKB:G40-G4</p> <p>Po predlogu specijaliste neurologa ili pedijatra.</p> <p>2. Generalizovani anksiozni poremećaj</p> <p>Terapija generalizovanog anksioznog poremećaja (GAP) kod odraslih. MKB:F41.</p> <p>Po predlogu psihijatra/neuropsihijatra.</p> <p>3. Neuropatski bol</p> <p>Po predlogu specijaliste neurologa.</p>
IN16	<p>Parkinsonova bolest (G20; G21; G22).</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja neurologa ili neuropsihijatra.</p>
IN17	<p>1. Šizofrenija (F20, F20.0 - F20.9) i drugi psihotični poremećaji (F29, F06.2) sa nezadovoljavajućim odgovorom na dva prethodno primijenjena antipsihotika.</p> <p>2. Psihotični poremećaji koji se javljaju u okviru Parkinsonove bolesti i drugih oblika parkinsonizma (G20; G21; G22).</p> <p>Za indikaciju 1. po prijedlogu psihijatra ili neuropsihijatra.</p> <p>Za indikaciju 2. po prijedlogu neurologa ili neuropsihijatra.</p>

IN18	<p>1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29),</p> <p>2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2),</p> <p>3. Bipolarni afektivni poremećaj, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2),</p> <p>4. Bipolarni afektivni poremećaj u remisiji (F31.7).</p> <p>Za bolesnike sa refrakternim oblicima bolesti na klasičnu terapiju (dva antipsihotika) i za bolesnike sa leukopenijom izazvanom primjenom klopazina.</p> <p>Lijek odobrava Konzilijum psihijatara Kliničkog centra Crne Gore ili Specijalne bolnice Dobrota-Kotor.</p>
IN19	Liječenje zavisnosti od opijata (F11).
IN20	<p>Progresivna mioklonična epilepsija (G40) udružena sa drugim označenim degenerativnim bolestima nervnog sistema (G31.8).</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju po prijedlogu neurologa.</p>
IN21	<p>Epilepsija.</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju po prijedlogu neurologa ili pedijatra.</p>
IN22	<p>Epilepsija, SY West.</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju po prijedlogu neurologa ili pedijatra.</p>
IN23	<p>1. Teške depresivne epizode (F32.2;F32.3)</p> <p>2. Rekurentni depresivni poremećaj (F33)</p> <p>3. Generalizovani anksiozni poremećaji (F41.1)</p> <p>4. Neuropatski bol (G63.2)</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju na osnovu misljenja psihijatra ili neuropsihijatra ili neurologa za indikaciju pod 1,2 i 3.</p> <p>Lijek se uvodi u terapiju na osnovu misljenja neurologa ili neuropsihijatra za indikaciju pod 4.</p>
IN24	Za liječenje apneje nedonoščadi.
IP01	<p>1. Ehinokokoza MKB: B67</p> <p>2. Cisticerkoza MKB: B69</p>
IR01	<p>1. bronhijalna astma, uz terapiju inhalacionim kortikosteroidima za MKB: J45;</p> <p>2. hronična opstruktivna bolest pluća za umjereno teške, teške i veoma teške (II, III i IV stadijum) oblike bolesti za MKB: J44;</p> <p>Po prijedlogu pulmologa, pneumoftziologa ili pedijatra pulmologa.</p>
IR02	<p>Za liječenje djece s bronhijalnom astmom (J45).</p> <p>Po prijedlogu pulmologa, pneumoftziologa ili pedijatra-pulmologa.</p>
IR03	<p>Za šifre MKB: J45, za liječenje bolesnika sa III i IV stadijumom bronhijalne astme za liječenje bolesnika sa III i IV stadijumom bronhijalne astme.</p> <p>Po prijedlogu specijaliste pedijatra – pulmologa.</p>
IR03/1	<p>Za šifre MKB: J44; J45, za liječenje bolesnika sa III i IV stadijumom bronhijalne astme i bolesnika sa hroničnom opstruktivnom plućnom bolesti (HOBP) s FEV manje od 60% i učestalim egzacerbacijama bolesti uprkos terapiji bronhodilatatorima.</p> <p>Po prijedlogu specijaliste pulmologa ili pneumoftziologa na osnovu obavezno urađenog spirometrijskog nalaza za MKB J45.</p>
IR03/2	<p>Za šifre MKB: J45, za liječenje bolesnika sa III i IV stadijumom bronhijalne astme za liječenje bolesnika sa III i IV stadijumom bronhijalne astme.</p> <p>Po prijedlogu specijaliste pulmologa ili pneumoftziologa na osnovu obavezno urađenog spirometrijskog nalaza.</p>
IR04	<p>Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih umjereno teške, teške i veoma teške (II, III i IV stadijum) oblike bolesti za MKB: J44.</p> <p>Na predlog pulmologa ili pneumoftziologa na osnovu obavezno urađenog spirometrijskog nalaza.</p>
IR04/1	<p>Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih umjereno teške, teške i veoma teške (II, III i IV stadijum) oblike bolesti za MKB: J44, kod bolesnika kod kojih terapija jednim bronhodilatatorom nije djelotvorna.</p> <p>Na predlog pulmologa ili pneumoftziologa na osnovu obavezno urađenog spirometrijskog nalaza.</p>
IR05	<p>Bronhijalna astma (MKB: J45)</p> <p>Granule: Kao dodatna terapija inhalacionim kortikosteroidima u kombinaciji sa kratkodjelujućim beta-2 agonistima u blagoj ili umjereno teškoj astmi kod pacijenata kod kojih se ovom kombinacijom ne postiže klinička kontrola bolesti, uključujući i naporom uzrokovanu astmu.</p> <p>Samo za djecu do navršanih 6 godina starosti, po preporuci specijaliste pedijatra-pulmologa.</p>

IR06	Bronhijalna astma (MKB: J45) Tablete za žvakanje, film tablete: Kao dodatna terapija inhalacionim kortikosteroidima u kombinaciji sa kratkodjelujućim beta-2 agonistima u blagoj ili umjereno teškoj astmi kod pacijenata kod kojih se ovom kombinacijom ne postiže klinička kontrola bolesti, uključujući i naporom uzrokovanu astmu. Na prijedlog pulmologa, pneumoftziologa ili pedijatra-pulmologa na osnovu obavezno urađenog spirometrijskog nalaza.
IR07	Cistična fibroza sa forsiranim vitalnim kapacitetom > 40%. Na prijedlog Konzilijuma pedijatara Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma pulmologa Kliničkog centra Crne Gore.
IR08	Respiratorni distres sindrom kod prijevremeno rođene djece. Na prijedlog Konzilijuma neonatologa Kliničkog centra Crne Gore.
IR09	Bronhijalna astma (MKB: J45) Na prijedlog pulmologa, pneumoftziologa ili pedijatra-pulmologa. Obavezan spirometrijski nalaz.
IR10	Hronična opstruktivna bolest pluća – za teške i veoma teške (III i IV stadijum) oblike bolesti (MKB: J44), povezana sa hroničnim brinhitisom i čestim egzacerbacijama (dvije ili više godišnje). Dodatna terapija bronhodilatatorima, inhalacionim kortikosteroidima i dugodjelujućim antagonistima muskarinskih receptora. Po prijedlogu specijaliste pulmologa ili pneumoftziologa.
IR11	1. Alergijska astma teška perzistentna, posredovana IgE-om kod bolesnika starijih od 6 godina koji trebaju trajnu ili čestu terapiju oralnim kortikosteroidima (definisano kao 4 ili više ciklusa tokom prethodne godine) uz optimalnu standardnu terapiju (visoke doze inhalacijskih kortikosteroida, dugodjelujućih beta-2 agonista, antagonista leukotrijenskih receptora, teofilina). Kriterijumi za uvođenje u terapiju: - pozitivan kožni ili laboratorijski test na bar jedan od inhalacijskih alergena, - povećan nivo IgE, FEV1 <80%, - dnevni simptomi uprkos optimalnoj standardnoj terapiji. Obavezna je reevaluacija statusa bolesti i efekata primjenjene terapije nakon 12 nedelja liječenja. 2. Dodatna terapija za liječenje teške hronične spontane urtikarije (UAS7>=28) kod odraslih bolesnika i adolescenata (12 godina starosti i više), s neodgovarajućim odgovorom na liječenje antagonistima leukotrijenskih receptora i antagonistima H1 histaminskih receptora u standardnim i povišenim dozama. Odobrava se 4 ciklusa liječenja (300 mg supkutanom injekcijom svaka četiri) uz 2 dodatna ciklusa liječenja samo kod bolesnika koji su postigli terapijski odgovor (UAS7<16). Nakon toga terapija se ukida. Za bolesnike sa odgovorom na omalizumab koji dožive relaps (UAS7>=28) nakon završetka prethodnog ciklusa liječenja, odobrava se dodatnih 6 ciklusa liječenja. Za indikaciju 1. po prijedlogu konzilijuma pulmologa Kliničkog centra Crne Gore. Za indikaciju 2. po prijedlogu konzilijuma dermatologa Kliničkog centra Crne Gore.
IR12	Za liječenje teške perzistentne refraktorne eozinofilne astme kod bolesnika starijih od 18 godina koji zahtijevaju trajnu ili čestu terapiju kortikosteroidima uz optimalnu standardnu terapiju (visoke doze inhalacijskih kortikosteroida, dugodjelujućih beta-2 agonista, antagonista leukotrijenskih receptora, teofilina). Kriterijumi za uvođenje u terapiju: 1. vrijednost eozinofila u perifernoj krvi je >150 celija/μl na početku terapije te >300 celija/μl u zadnjih 12 mjeseci, 2. FEV1<60%, 3. bolesnici su imali >=4 egzacerbacije koje su zahtijevale primjenu sistemskih kortikosteroida ili su tokom posljednjih 6 mjeseci kontinuirano liječeni oralnim kortikosteroidima u dozi ekvivalentnoj >=5 mg prednizolona. Liječenje se odobrava na 12 mjeseci nakon čega je obavezna procjena terapijskog odgovora, a nastavak terapije moguć je samo uz pozitivan terapijski odgovor koji se definise kao redukcija od najmanje 50% u broju astmatskih napada (kod bolesnika koji su imali >=4 egzacerbacije u 12 mjeseci prije početka liječenja) ili klinički značajno smanjenje razdoblja uzimanja peroralnih kortikosteroida uz održavanje ili poboljšanje simptoma astme. Po predlogu Konzilijuma pulmologa Kliničkog Centra Crne Gore.
IS01	1. Bakterijski keratitis (H16), 2. Bakterijski konjunktivitis (H10.0), 3. Bakterijski blefaritis (H01.0).
IS01/1	Za refrakterne slučajeve na uobičajenu antiglaukomatoznu terapiju.
IS02	1. Druga linija liječenja- Za slučajeve refrakterne na uobičajenu antiglaukomsku terapiju, po preporuci specijalista oftalmologa. Nije opravdano mijenjati terapiju beta blokatora kada se postigao ciljni očni pritisak i zaustavilo napredovanje bolesti (stabilno vidno polje) kod primarnog glaukoma otvorenog ugla i okularne hipertenzije. 2. Prva linija liječenja isključivo za: a) primarni glaukom otvorenog ugla s početnom vrijednosti očnog pritiska > = od 30 mm Hg izmjereno Goldmannovom aplanacijskom metodom, b) hitnog stanja, kao što je akutno stanje glaukoma zatvorenog ugla, c) sekundarni refraktorni glaukomi, d) pacijenti kod kojih su beta blokatori kontraindikovani zbog komorbiditetnih kardiorespiratornih bolesti, e) uznapredovali stadijum glaukoma (oštećenje vidnog polja i/ili nervnih vlakana očnog nerva) u trenutku postavljanja dijagnoze zbog postizanja nižeg ciljnog pritiska.

IS03	<p>1. Liječenje neovaskularne (vlažne) senilne makularne degeneracije. Samo za bolesnike sa vidnom oštrinom > 0,2 i makularnom degeneracijom na oba oka. Odobrava se najviše 6 aplikacija godišnje.</p> <p>2. Liječenje bolesnika sa dijabetsnim makulranim edemom (DME-om) koji zahvaća centar makule (CSME) kod kojih je dijagnostičkom analizom FAG-om utvrđena prisutnost propuštajućih mikroaneurizmi smještenih unutar 500 µm, nedostupnih laserskoj FKG, i odsutnost znakova makularne ishemije, odnosno pretragom OCT-om utvrđeno centralno zadebljanje makule >350 mikrona s elementima edema bez subretinalne fibroze i elemenata epimakularne membrane, te s vidnom oštrinom 6/12.</p> <p>3. Liječenje bolesnika sa oštećenjem vida (samo za bolesnike sa vidnom ostrinom > 0,2) uzrokovanog makularnim edemom nastalim kao posljedica okluzije retinalne vene (RVO - okluzija grane retinalne vene ili okluzija centralne retinalne vene).</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma oftalmologa Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IS03/1	<p>1. Liječenje neovaskularne (vlažne) senilne makularne degeneracije. Samo za bolesnike sa vidnom oštrinom > 0,2 i makularnom degeneracijom na oba oka. Odobrava se najviše 6 aplikacija godišnje.</p> <p>2. Liječenje bolesnika sa dijabetsnim makulranim edemom (DME-om) koji zahvaća centar makule (CSME) kod kojih je dijagnostičkom analizom FAG-om utvrđena prisutnost propuštajućih mikroaneurizmi smještenih unutar 500 µm, nedostupnih laserskoj FKG, i odsutnost znakova makularne ishemije, odnosno pretragom OCT-om utvrđeno centralno zadebljanje makule >350 mikrona s elementima edema bez subretinalne fibroze i elemenata epimakularne membrane, te s vidnom oštrinom 6/12.</p> <p>3. Liječenje bolesnika sa oštećenjem vida (samo za bolesnike sa vidnom ostrinom > 0,2) uzrokovanog makularnim edemom nastalim kao posljedica okluzije retinalne vene (RVO - okluzija grane retinalne vene ili okluzija centralne retinalne vene).</p> <p>4. Liječenje retinopatije kod nedonoščadi (engl. retinopathy of prematurity - ROP) sa bolešću zone I (stadijum 1+, 2+, 3 ili 3+), zone II (stadijum 3+) ili AP-ROP-om (agresivnim posteriornim ROP-om).</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma oftalmologa Kliničkog centra Crne Gore - za indikacije 1.,2.i 3.</p> <p>Po prijedlogu Konzilijuma pedijatarata Instituta za bolesti djece – za indikaciju 4.</p>
IS04	<p>Glaukom MKB:H40</p> <p>1. Druga linija liječenja - za slučajeve refrakterne na uobičajenu antiglaukomsku terapiju.</p> <p>Nije opravdano mijenjati terapiju beta blokatora kada se postigao ciljani očni pritisak pa se zaustavilo napredovanje bolesti (stabilno vidno polje) kod primarnog glaukoma otvorenog ugla i okularne hipertenzije.</p> <p>2. Prva linija liječenja isključivo za:</p> <p>a) primarni glaukom otvorenog ugla s početnom vrijednosti očnog pritiska > = od 30 mm Hg izmjerenog Goldmannovom aplanacijskom metodom,</p> <p>b) hitnog stanja, kao što je akutno stanje glaukoma zatvorenog ugla,</p> <p>c) sekundarni refraktorni glaukomi,</p> <p>d) pacijenti kod kojih su beta blokatori kontraindikovani zbog komorbiditetnih kardiorespiratornih bolesti,</p> <p>e) uznapredovali stadijum glaukoma (oštećenje vidnog polja i/ili nervnih niti vidnog nerva) u trenutku postavljanja dijagnoze zbog postizanja nižeg ciljnog očnog pritiska.</p> <p>Po prijedlogu oftalmologa.</p>
IV01	Antidot kod trovanja paracetamolom.
IV02	Antidot kod reverzibilne muskularne blokade izazvane rokuronijumom ili vekuronijumom.
IV03	<p>Hiperfosfatemija kod bolesnika s uremijskim sindromom koji su liječeni dijalizom, kod kojih se i drugim mjerama, koje uključuju dijetu siromašnu fosfatima, dijalizu pomoću rastvora s niskom koncentracijom kalcijuma (1,25 mmol/L) i maksimalno mogućom primjenom vezača sa kalcijumom (kalcijum karbonat), nije postigao zadovoljavajući nivo fosfata u serumu (proizvod kalcijuma i fosfata veći od 4,4 mmol²/L²), ili u slučaju dokazanih vankoštanah kalcifikata.</p> <p>Po prijedlogu specijaliste nefrologa.</p>
IV04	<p>1. preosjetljivost na bjelančevine mlijeka i soje/alergija na hranu MKB: K90.4, malapsorpcija zbog intolerancije,</p> <p>2. sindrom MKB: K90.4, malapsorpcija zbog intolerancije,</p> <p>3. sindrom kratkog crijeva (urođeni, nakon hirurške resekcije) MKB: K91.2, malapsorpcija poslije hirurškog zahvata,</p> <p>4. izrazita proteinsko energetska malnutricija (kvašiorkor) MKB: E40.0, teška proteinska pothranjenost za MKB: E43.0, nespecifična teška proteinsko energetska pothranjenost,</p> <p>5. cistična fibroza MKB: E845. atopijski dermatitis MKB: L20 Upotreba kod odojčadi do navršanih 24 mjeseca života, mjesečno 1200 - 2000 g, zavisno od tjelesne mase djeteta i mjeseci života.</p> <p>Po prijedlogu pedijatra Kliničkog centra Crne Gore.</p>
IV05	<p>Lijek je indikovano kod odraslih pacijenata koji primaju lijek dabigatraneteksilat kada je potrebno brzo poništenje njegovog antikoagulantnog dejstva:</p> <p>- za hitne hirurške intervencije/procedure,</p> <p>- u slučaju po život opasnog ili nekontrolisanog krvarenja.</p>
IV06	<p>1. alergija na proteine kravljeg mlijeka,</p> <p>2. multipla intolerancija hrane.</p> <p>Upotreba kod odojčeta do navršanih 24 mjeseci života, mjesečno 1200-2000 g zavisno od tjelesne mase djeteta.</p> <p>Po prijedlogu pedijatra Kliničkog centra Crne Gore.</p>

IV06/1	1. alergija na proteine kravljeg mlijeka, 2. multipla intolerancija hrane. Upotreba kod odojčeta do navršenih 12 mjeseci života, mjesečno 1200-2000 g zavisno od tjelesne mase djeteta. Po prijedlogu pedijatra Kliničkog centra Crne Gore.
IV06/2	Alergija na proteine kravljeg mlijeka. Upotreba kod odojčeta do navršenih 12 mjeseci života, mjesečno 1200-2000 g zavisno od tjelesne mase djeteta. Po prijedlogu pedijatra Kliničkog centra Crne Gore.
IV06/3	1. alergija na proteine kravljeg mlijeka, 2. multipla intolerancija hrane. Upotreba kod djece od 1 do 3 godine života, mjesečno 1200-3200 g zavisno od tjelesne mase djeteta. Po prijedlogu gastroenterologa Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore i Konzilijuma pedijatara Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore.
IV07	Celijakija, MKB: K90.0, za djecu od 1 do 5 godine – 4 kg za mjesec dana, za djecu od 5 do 10 godina – 5 kg za mjesec dana, za djecu od 10 do 15 godina – 7 kg za mjesec dana, za starije od 15 godina – 10 kg za mjesec dana, Po prijedlogu gastroenterologa Kliničkog centra Crne Gore.
IV08	Namijenjeno djeci starosti 1-12 godina sa rizikom od razvoja pothranjenosti i povećanom potrebom za energijom (cistična fibroza, Crohn-ova bolest, ulcerozni kolitis, neurološka oboljenja, hronična iscrpljujuća oboljenja, loše napredovanje, malnutricija). Po prijedlogu pedijatra Instituta za bolesti djece KCCG.
IV08/1	Namijenjeno djeci nakon 6. godine života i odraslima sa rizikom od razvoja pothranjenosti i povećanom potrebom za energijom (cistična fibroza, Crohn-ova bolest, ulcerozni kolitis, neurološka oboljenja, hronična iscrpljujuća oboljenja, loše napredovanje, malnutricija). Po prijedlogu bolničkog specijaliste.
IV09	Samo za dijagnostiku karcinoma jetre
IV10	Kaheksija kod bolesnika sa malignitetom Po prijedlogu bolničkog specijaliste.
IV12	Isključivo za primjenu putem enteralne sonde u odraslih i djece starije od 6 godina.
IV13	Namijenjeno dojenčadi od rođenja do 18 mjeseci i 9kg tjelesne mase kod malnutricije, malapsorpcije i poremećaja u rastu.