

Na osnovu člana 23 stav 4 Zakona o zdravstvenom osiguranju („Službeni list CG“, br. 6/16, 2/17 i 22/17), na predlog Ministarstva zdravlja, Vlada Crne Gore, na sjednici od _____ 2017 godine, donijela je

O D L U K U
O UTVRĐIVANJU LISTE LJEKOVA

Član 1

Ovom odlukom utvrđuje se Lista lijekova koja, saglasno zakonu, sadrži lijekove koji su od posebnog značaja za zdravlje osiguranih lica.

Lista lijekova sadrži Osnovnu listu lijekova i Doplatnu listu lijekova.

Član 2

Lista lijekova sadrži sljedeće podatke:

- 1) šifru anatomsko-terapijsko-hemijske (ATC) klasifikacije lijekova Svjetske zdravstvene organizacije (SZO);
- 2) internacionalni nezaštićeni naziv lijeka (INN);
- 3) farmaceutski oblik;
- 4) jačinu lijeka;
- 5) oznaku indikacije; i
- 6) oznaku režima propisivanja i primjene lijeka.

Član 3

Lista lijekova data je u prilogu ove odluke i čini njen sastavni dio.

Član 4

Organ državne uprave nadležan za poslove zdravlja može da odobri primjenu lijeka za liječenje rijetkih bolesti, sprovođenje transplantacionih programa, kod teških patoloških stanja ili kao nastavak terapije pri liječenju u inostranstvu koji nijesu na Listi lijekova, na predlog konzilijuma doktora odgovarajućih specijalnosti Kliničkog centra Crne Gore, mišljenja konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore za odobravanje lijekova i mišljenja Fonda za zdravstveno osiguranje Crne Gore o raspoloživim finansijskim sredstvima.

Sredstva za lijekove iz stava 1 ovog člana obezbjeđuju se iz sredstava Fonda za zdravstveno osiguranje Crne Gore.

Član 5

Odredba člana 4 ove odluke primjenjivaće se najkasnije do 31. marta 2018. godine.

Član 6

Danom stupanja na snagu ove odluke prestaje da važi Odluka o utvrđivanju osnovne liste lijekova („Službeni list CG“, broj 3/15).

Član 7

Ova odluka stupa na snagu narednog dana od dana objavljivanja u »Službenom listu Crne Gore«.

Broj:
Podgorica, _____

Vlada Crne Gore

**Predsjednik,
Duško Marković**

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	heksetidin	rastvor za usnu sluzokožu			1mg/ml (200ml)		IA01	SZ		
A02	LJEKOVI ZA LIJEČENJE POREMEĆAJA ACIDITETA, ULKUSNE BOLESTI I SA DJELOVANJEM NA PERISTALTIKU									
A02BA02	ranitidin	tableta	Hemofarm	Ranitidin	150mg	20x150mg	IA01/1	R; SZ		0.65 €
A02BA02	ranitidin	rastvor za injekcije	Alkaloid	Ulcodin	50mg/2ml	5x2ml	IA01/1	Z; SZ		0.92 €
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	Lek	Ortanol	20mg	14x20mg	IA02	RS; SZ	0.070 €	1.30 €
A02BC01	omeprazol	gastrorezistentna kapsula	Alkaloid	Omezol	20mg	14x20mg	IA02	RS; SZ		1.30 €
A02BC01	omeprazol	gastrorezistentna kapsula	Zdravlje AD Leskovac	Omepron	20mg	15x20mg	IA02	RS; SZ	0.100 €	1.47 €
A02BC02	pantoprazol	prašak za rastvor za injekciju	Lek	Pantoprazol	40mg	1x40mg	IA03	SZ	1.000 €	1.00 €
A02BC02	pantoprazol	prašak za rastvor za injekciju	Takeda GmbH	Controloc I.V.	40mg	1x40mg	IA03	SZ		4.27 €*
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Takeda GmbH	Controloc	20mg	14x20mg	IA02	RZ; SZ		1.80 €*
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Pliva	Zipantola	20mg	28x20mg	IA02	RZ; SZ	0.095 €	1.34 €
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Nobel Ilac	Pulcet	40mg	14x40mg	IA02	RZ; SZ	0.046 €	0.65 €
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Pliva	Zipantola	40mg	28x40mg	IA02	RZ; SZ	0.046 €	1.30 €
A02BC05	esomeprazol	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	Astra Zeneca	Nexium	40mg	10x40mg	IA03/1	SZ		44.90 €*
A03	LJEKOVI KOJI REGULIŠU FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE									
A03B	ALKALOIDI BELADONE I DERIVATI, MONOKOMPONENTNI									
A03BA01	atropin	rastvor za injekciju, ampula			1mg/1ml			Z; SZ		
A03BB01	hioscin butilbromid (skopolamin)	rastvor za injekciju	Sanofi Aventis	Buscopan	20mg/ml	6x(20mg/ml)		Z; SZ	0.810 €	1.62 €
A03F	PROPULZIVI									
A03FA01	metoklopramid	oralni rastvor			5mg/5ml (100ml)			R; 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
A03FA01	metoklopramid	tableta	Galenika	Klometol	10mg	30x10mg		R; SZ	0.060 €	0.60 €
A03FA01	metoklopramid	rastvor za injekciju			10mg/2ml			Z; SZ		
A04 ANTIEMETICI I LJEKOVI ZA SUZBIJANJE NAUZEJE										
A04AA02	granisetron	film tableta			1mg		IA04/2	RS; SZ		
A04AA02	granisetron	film tableta	Salutas Pharma	Granisetron Sandoz	2mg	5x2mg	IA04/2	RS; SZ	2.100 €	10.50 €
A04AA02	granisetron	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Kytril	1mg/ml	5x(1mg/ml)	IA04/1	SZ	6.000 €	7.50 €
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 €	45.54 €
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 €	10.87 €
A05BA...	L-oritin, L-aspartat	granule			3g		IA07	RS; SZ		
A05BA...	L-oritin, 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	Chephasaar Chemische	Lactulose-MIP	65g/100ml (200ml)	1x200ml	IA07/1	RS; SZ	0.343 €	1.40 €
A06AD11	laktuloza	sirup	Chephasaar Chemische	Lactulose-MIP	65g/100ml (500ml)	1x500ml	IA07/1	RS; SZ	0.140 €	3.43 €
A07 ANTIIDIJAROICI I LJEKOVI SA ANTIINFLAMATORNIM I ANTIINFEKTIVNIM DJELOVANJEM										
A07AA02	nistatin	prašak za oralnu suspenziju	Hemofarm	Nystatin	100.000 U/ml (24ml)	1x24ml		R; SZ	0.600 €	0.96 €
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		
A07EC01	sulfasalazin	gastrorezistentna tableta	Pfizer	Salazopyrin	500mg	100x500mg	IA09	RS; SZ	0.030 €	8.39 €
A07EC02	mesalazin	gastrorezistentna tableta			400mg		IA09	RS; SZ		
A07EC02	mesalazin	gastrorezistentna tableta	Dr Falk Pharma GmbH	Salofalk	500mg	50x500mg	IA09	RS; SZ	0.750 €	12.50 €
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 €	28.00 €
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 €	26.61 €*
A07FA01	bacilus subtilis IP 5832	kapsula	Galenika	Flonivin BS	35mg	16x35mg		R; SZ	0.750 €	2.00 €

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
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		9.69 €
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 (ANTIDIJABETICI)										
A10AB INSULINI I ANALOZI BRZOG DEJSTVA										
A10AB01	humani insulini	rastvor za injekciju u ulošku	Novo Nordisk	Actrapid Penfill	100 U/ml (3ml)	5x3ml		RS; Z; SZ	0.570 €	21.44 €
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 €	18.69 €*
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 €	32.90 €*
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 €	27.22 €
A10AC INSULINI I ANALOZI SREDNJE DUGOG DEJSTVA										
A10AC01	humani izofan insulin	suspencija za injekciju u penu sa uloškom	Novo Nordisk	Insulatard Penfill	100 U/ml (3ml)	5x3ml		RS; SZ		22.14 €
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 €	23.81 €*
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 €	20.10 €*
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 €	31.08 €
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 €	44.38 €*
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 €	42.19 €*
A10AE05	insulin detemir	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Novo Nordisk	Levemir Flexpen	100 U/ml (3ml)	5x3ml	IA14	RS; SZ	1.290 €	48.41 €*
A10AE06	insulin degludek	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Novo Nordisk	Tresiba	100 U/ml (3ml)	5x3ml	IA14/1	RS; SZ		87.69 €*
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 €

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
A12AA02	kalcijum glukonat (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 LIJEKOVI 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	Galenika	Heparin	25.000 U/5ml	10x(25.000 U/5ml)		Z; SZ	0.834 €	20.99 €
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	Z; SZ		17.72 €*
B01AB05	enoksaparin	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Sanofi Aventis	Clexane	4.000 U/0,4ml	10x(4.000 U/0,4ml)	IB01	Z; SZ		32.22 €*
B01AB05	enoksaparin	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Sanofi Aventis	Clexane	6.000 U/0,6ml	10x(6.000 U/0,6ml)	IB01	Z; SZ		44.35 €*
B01AB05	enoksaparin	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Sanofi Aventis	Clexane	8.000 U/0,8ml	10x(8.000 U/0,8ml)	IB01	Z; SZ		51.81 €*
B01AB06	nadroparin	rastvor za injekciju	Glaxo Smith Kline	Fraxiparine	2.850 U	10x2.850 U	IB01	Z; SZ		16.00 €
B01AB06	nadroparin	rastvor za injekciju	Glaxo Smith Kline	Fraxiparine	3.800 U	10x3.800 U	IB01	Z; SZ		16.52 €
B01AB06	nadroparin	rastvor za injekciju	Glaxo Smith Kline	Fraxiparine	5.700 U	10x5.700 U	IB01	Z; SZ		28.19 €
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 €
B01AC05	tiklopidin	film tableta	Hemofarm	Ticlodix	250mg	30x250mg	IB03	RZ; SZ		3.06 €
B01AC06	acetilsalicilna kiselina	tableta	Pliva	Andol	100mg	20x100mg		SZ	0.035 €	0.70 €
B01AC24	tikagrelor	film tableta	Astra Zeneca	Brilique	90mg	56x90mg	IB04	RZ; SZ		55.51 €*

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
B01AD	ENZIMI									
B01AD02	alteplaza	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	Boehringer Ingelheim	Actilyse	50mg	1x50mg	IB05	SZ		405.61 €
B01AD11	tenekteplaza	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Boehringer Ingelheim	Metalyse	50mg (10.000 U)/10ml (10ml)	1x10ml	IB06	SZ		968.91 €
B01AE07	dabigatraneteksilat	kapsula tvrda	Boehringer Ingelheim	Pradaxa	75mg	30x75mg	IB07	RS; SZ		29.67 €*
B01AE07	dabigatraneteksilat	kapsula tvrda	Boehringer Ingelheim	Pradaxa	110mg	60x110mg	IB07/2	RS; SZ		61.68 €*
B01AE07	dabigatraneteksilat	kapsula tvrda	Boehringer Ingelheim	Pradaxa	150mg	60x150mg	IB07/1	RS; SZ		62.62 €*
B01AF01	rivaroksaban	film tableta			10mg		IB07	RS; SZ		
B01AF01	rivaroksaban	film tableta	Bayer Pharma AG	Xarelto	15mg	28x15mg	IB07/1	RS; SZ	2.100 €	55.19 €*
B01AF01	rivaroksaban	film tableta	Bayer Pharma AG	Xarelto	20mg	28x20mg	IB07/1	RS; SZ	1.570 €	56.35 €*
B01AF02	apiksaban	film tableta	Bristol Myers	Eliquis	2,5mg	10x2,5mg	IB07/2	RS; SZ	3.750 €	9.38 €*
B01AF02	apiksaban	film tableta	Bristol Myers	Eliquis	5mg	60x5mg	IB07/1	RS; SZ	1.600 €	56.69 €*
B01AX05	fondaparinux	rastvor za injekciju	Glaxo Smith Kline	Arixtra	2,5mg/0,5ml	10x(2,5mg/0,5 ml)	IB09	SZ		39.44 €
B02	ANTIHEMORAGICI (LJEKOVI KOJI POSPJEŠUJU MEHANIZAM ZGRUŠAVANJA KRVII)									
B02AA02	traneksaminska kisjelina	rastvor za injekciju			500mg/5ml		IB10	SZ		
B02BA01	fitomenadion	rastvor za injekciju			2mg/0,2ml			SZ		
B02BA01	fitomenadion	rastvor za injekciju/infuziju			10mg/ml			SZ		
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 GmbH	TachoSil	9,5cmx4,8cm (5,5mg/cm ² +2,0 i.j./cm ²)	1x(9,5cmx4,8c m)		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		96.75 €
B02BD02	koagulacioni faktor VIII	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Kedrion	Emoclot	500 U/10ml	1x(500 U/10ml)		RK; SZK		96.75 €
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 €

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
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		
B03	ANTIANEMICI									
B03AA02	gvožđe II - fumarat	kapsula, tvrda	Alkaloid	Heferol	350mg	30x350mg		R; SZ		1.80 €
B03AB05	gvožđe III hidroksid polimaltoza	sirup			50mg/5ml (100ml)			R; SZ		
B03AB05	gvožđe III hidroksid polimaltoza	tableta za žvakanje	Lek	Ferrum Sandoz	100mg	30x100mg		R; SZ	0.200 €	3.12 €
B03AB09	gvožđe III protein sukcinilat	oralni rastvor	Alkaloid	Legofer	800mg(40mg Fe ³⁺)/15ml (150ml)	1x150ml	IB12	R; SZ		2.39 €
B03AC..	gvožđe (III) hidroksid,saharoza kompleks	rastvor za injekciju/infuziju	Rafarm S.A.	Ferrovin	100mg/5ml	5x(100mg/5ml)	IB13	Z; SZ	4.614 €	23.07 €
B03BA03	hidroksikobalamin	rastvor za injekciju	Galenika	OHB12	2,5mg/2ml	5x(2,5mg/2ml)	IB14	Z; SZ	0.004 €	2.20 €
B03BB01	folna kiselina	tableta	Jadran galenski laboratorij	Folacin	5mg	30x5mg		R; SZ	0.133 €	1.99 €
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 €	63.76 €*
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 €	306.88 €*
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 alfa - biološki sličan lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Sandoz	Binocrit	10.000 U/ml	6x(10.000 U/1ml)	IB15/1	Z; SZ	4.000 €	240.00 €
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 €	61.12 €
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 €	321.43 €
B03XA02	darbepoetin alfa	rastvor za injekciju	Pharma Swiss	Aranesp (darbepoetin alfa)	10mcg/0,4ml	1x(10mcg/0,4 ml)	IB15	Z; SZ	5.090 €	11.32 €
B03XA02	darbepoetin alfa	rastvor za injekciju	Pharma Swiss	Aranesp (darbepoetin alfa)	20mcg/0,5ml	1x(20mcg/0,5 ml)	IB15	Z; SZ	5.100 €	22.67 €
B03XA02	darbepoetin alfa	rastvor za injekciju	Pharma Swiss	Aranesp (darbepoetin alfa)	30mcg/0,3ml	1x(30mcg/0,3 ml)	IB15	Z; SZ	5.090 €	33.96 €
B03XA02	darbepoetin alfa	rastvor za injekciju			40 mcg/0,4ml		IB15	Z; SZ		
B03XA02	darbepoetin alfa	rastvor za injekciju	Pharma Swiss	Aranesp (darbepoetin alfa)	50mcg/0,5ml	1x(50mcg/0,5 ml)	IB15	Z; SZ	5.090 €	56.60 €
B03XA03	metoksi polietilenglikol- epoetin beta	rastvor za injekciju	Roche	Mircera	50mcg/0,3ml	1x(50mcg/0,3 ml)	IB15	Z; SZ	5.870 €	73.40 €
B03XA03	metoksi polietilenglikol- epoetin beta	rastvor za injekciju	Roche	Mircera	75mcg/0,3ml	1x(75mcg/0,3 ml)	IB15	Z; SZ	5.860 €	109.94 €
B03XA03	metoksi polietilenglikol- epoetin beta	rastvor za injekciju	Roche	Mircera	100mcg/0,3ml	1x(100mcg/0,3 ml)	IB15	Z; SZ	5.860 €	146.48 €

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
B03XA03	metoksi polietilenglikol- epoetin beta	rastvor za injekciju	Roche	Mircera	120mcg/0,3ml	1x(120mcg/0,3 ml)	IB15	Z; SZ	5.860 €	175.70 €
B03XA03	metoksi polietilenglikol- epoetin beta	rastvor za injekciju	Roche	Mircera	200mcg/0,3ml	1x(200mcg/0,3 ml)	IB15	Z; SZ	5.850 €	292.63 €
B05	SREDSTVA ZA ZAMJENU KRV I PERFUZIONI RASTVORI									
B05AA01	humani albumin	rastvor za infuziju	Octapharma	Albunorm 5%	5% (250ml)	1x250ml	IB16	SZ		27.00 €
B05AA01	humani albumin	rastvor za infuziju	Octapharma	Albunorm 20%	20% (50ml)	1x50ml	IB16/1	SZ		21.49 €
B05AA07	hidroksietilskrob, natrijum hlorid	rastvor za infuziju	Hemofarm	Hetasorb 6%	6% + 0,9% (500ml)	1x500ml	IB17	SZ		4.65 €
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	Hemomont	Glucosi Infundibile	5% (250ml)	1x250ml		Z; SZ		0.71 €
B05BA03	glukoza	rastvor za infuziju	Hemomont	Glucosi Infundibile	5% (500ml)	1x500ml		Z; SZ		0.78 €
B05BA03	glukoza	rastvor za infuziju			10% (500ml)			Z; SZ		
B05BA10	aminokiseline (i kombinacija sa vitaminima i mineralima i dr.)	rastvor za infuziju	Hemomont	Aminosol 10% E	10% (500ml)	1x500ml		SZ		4.18 €
B05BA10	aminokiseline (i kombinacija sa vitaminima i mineralima i dr.)	rastvor za infuziju	Hemomont	Aminosol 15% E	15% (500ml)	1x500ml		SZ		4.18 €
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		0.88 €
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		1.04 €

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
B05BB02	natrijum klorid + 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	Ispirool	5,4g/l + 27g/l (5.000ml)	1x5000ml		SZ		9.48 €
B05D	RASTVORI ZA PERITONEALNU DIJALIZU									
B05DB	HIPERTONIČNI RASTVORI									
B05DB..	natrijum klorid, natrijum laktat, kalcijum klorid, magnezijum klorid, 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 klorid, natrijum laktat, kalcijum klorid, magnezijum klorid, 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		
B05DB..	natrijum klorid, natrijum laktat, kalcijum klorid, magnezijum klorid, 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 klorid, natrijum laktat, kalcijum klorid, magnezijum klorid, 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 klorid, natrijum laktat, kalcijum klorid, magnezijum klorid, 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 klorid	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 klorid	rastvor za infuziju	Hemomont	Natrii Chloridi Infundibile	0,9% (250ml)	1x250ml		Z; SZ		0.76 €
B05XA03	natrijum klorid	rastvor za infuziju	Hemomont	Natrii Chloridi Infundibile	0,9% (500ml)	1x500ml		Z; SZ		0.92 €
C	LIJEKOVI 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 €

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
C01AA05	digoksin	rastvor za inj/inf			0,25mg/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	Propafen	300mg	50x300mg		RS; SZ		4.62 €
C01BC03	propafenon	ampula; injekcija			35mg/10ml			Z; SZ		
C01BD01	amjodaron	ampula			150mg/3ml			SZ		
C01BD01	amjodaron	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Amiodaron	200mg	60x200mg		RS; SZ	0.080 €	4.74 €
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		
C01CE02	milrinon	ampula			10mg/10ml			SZ		
C01D	VAZODILATORI- LJEKOVI ZA LIJEČENJE ANGINE PEKTORIS									
C01DA02	gliceriltrinitrat	sublingvalna tableta			0,5mg			R; Z; SZ		
C01DA02	gliceriltrinitrat	koncentrat za rastvor za infuziju	Hemofarm	Nirmin	5mg/1,6ml	50x(5mg/1,6ml)		SZ		15.48 €
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 €	0.95 €
C01DA14	izosorbid-5-mononitrat	tableta	Hemofarm	Monizol	40mg	30x40mg		R; SZ		0.94 €
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		
C02	ANTIHIPERTENZIVI									
C02AB01	metildopa	film tableta	Hemofarm	Methylidopa	250mg	20x250mg		RS; SZ		1.14 €
C02CA04	doksazosin	tableta	Bosna Lijek	Doxat	2mg	20x2mg		RS; SZ	0.074 €	0.74 €

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
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	hidrohlortiazid	tableta			25mg			R; SZ		
C03BA11	indapamid	film tableta	Hemofarm	Indapres	2,5mg	30x2,5mg		R; SZ		0.73 €
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	rastvor za injekciju	Hemofarm	Presolol	5mg/5ml	5x(5mg/5ml)		Z; SZ	11.040 €	1.84 €
C07AB02	metoprolol	film tableta	Hemofarm	Presolol	50mg	28x50mg		R; SZ		0.50 €
C07AB02	metoprolol	film tableta	Hemofarm	Presolol	100mg	30x100mg		R; SZ		0.88 €
C07AB03	atenolol	film tableta	Belupo	Ormidol	100mg	28x100mg		R; SZ		1.00 €
C07AB07	bisoprolol	film tableta	Merck	Concor Cor	2.5 mg	30x2,5mg		RS; SZ		2.63 €
C07AB07	bisoprolol	film tableta	Merck	Concor	5mg	30x5mg		RS; SZ		3.39 €
C07AB12	nebivolol	tableta			5mg			RS; SZ		
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 €	1.54 €
C07AG02	karvedilol	tableta	Krka	Coryol	25mg	28x25mg		RS; SZ	0.051 €	0.95 €
C08	BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA									
C08CA01	amlodipin	tableta	Galenika	Amlogal	5mg	20x5mg		R; SZ	0.030 €	0.60 €
C08CA01	amlodipin	tableta	Galenika	Amlogal	10mg	20x10mg		R; SZ	0.060 €	0.90 €
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		11.57 €*
C08DA01	verapamil	rastvor za injekciju			5mg/2ml			Z; SZ		
C08DA01	verapamil	film tableta	Hemofarm	Verapamil	40mg	30x40mg		R; SZ		0.63 €

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
C08DA01	verapamil	obložena tableta	Alkaloid	Verapamil Alkaloid	80mg	30x80mg		R; SZ		1.00 €
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		0.57 €
C09AA01	kaptopril	tableta	Hemofarm	Zorkaptil	50mg	40x50mg		R; Z; SZ		1.04 €
C09AA02	enalapril	tableta	Hemofarm	Prilenap	10mg	20x10mg		R; SZ		0.52 €
C09AA02	enalapril	tableta			20mg			R; SZ		
C09AA02	enalapril	tableta	Krka	Enap	20mg	20x20mg		R; SZ	0.029 €	1.15 €
C09AA03	lizinopril	tableta	Belupo	Irumed	5mg	30x5mg		R; SZ		0.55 €
C09AA03	lizinopril	tableta	Belupo	Irumed	10mg	30x10mg		R; SZ	0.019 €	0.57 €
C09AA03	lizinopril	tableta	Belupo	Irumed	20mg	30x20mg		R; SZ		0.78 €
C09AA05	ramipril	tableta	Lek	Piramil	2,5mg	28x2,5mg		R; SZ	0.030 €	0.89 €
C09AA05	ramipril	tableta	Lek	Piramil	5mg	28x5mg		R; SZ	0.050 €	1.56 €
C09AA06	kvinapril	film tableta	Hemofarm	Hemokvin	10mg	20x10mg		RS; SZ		1.99 €
C09AA06	kvinapril	film tableta	Hemofarm	Hemokvin	20mg	20x20mg		RS; SZ		2.41 €
C09AA09	fosinopril	tableta	Pharma Swiss	Monopril	10mg	28x10mg		RS; SZ	0.130 €	2.40 €
C09AA09	fosinopril	tableta	Pharma Swiss	Monopril	20mg	28x20mg		RS; SZ	0.080 €	2.90 €
C09B	ACE - INHIBITORI, KOMBINACIJE									
C09BA02	enalapril, hidrohloriazid	tableta	Hemofarm	Prilenap H	10mg + 25mg	20x(10mg+25 mg)		R; SZ		0.51 €
C09BA02	enalapril, hidrohloriazid	tableta	Hemofarm	Prilenap HL	10mg + 12,5mg	20x(10mg+12, 5mg)		R; SZ		1.25 €
C09BA03	lizinopril, hidrohloriazid	tableta	Belupo	Iruzid	20mg + 12,5mg	30x(20mg+12, 5mg)		R; SZ		0.80 €
C09BA03	lizinopril, hidrohloriazid	tableta	Bosna Lijek	Lopril H	10mg + 12,5mg	20x(10mg+12, 5mg)		R; SZ		0.55 €
C09BA03	lizinopril, hidrohloriazid	tableta	Belupo	Iruzid	10mg + 12,5mg	30x(10mg+12, 5mg)		R; SZ		0.78 €
C09BA05	ramipril, hidrohloriazid	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Vivace plus L	2,5mg + 12,5mg	28x(2,5mg+12, 5mg)		R; SZ	0.030 €	0.97 €
C09BA05	ramipril, hidrohloriazid	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Vivace plus	5mg + 25mg	28x(5mg+25m g)		R; SZ	0.060 €	1.31 €
C09BA05	ramipril, hidrohloriazid	tableta	Sanofi Aventis	Tritace Comp	5mg + 25mg	28x(5mg+25m g)		R; SZ		1.31 €
C09BA06	kvinapril, hidrohloriazid	film tableta	Hemofarm	Hemokvin Plus	20mg + 12,5mg	20x(20mg+12, 5mg)		RS; SZ		2.24 €

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
C09BA09	fosinopril,hidrohlortiazid	tableta	Pharma Swiss	Monopril Plus	20mg + 12,5mg	28x(20mg+12,5mg)		RS; SZ	0.130 €	3.56 €
C09C	ANTAGONISTI RECEPTORA ANGIOTENZINA II, MONOKOMPONENTNI									
C09CA01	losartan	film tableta	Krka	Lorista	50mg	28x50mg	IC05	RS; SZ	0.026 €	0.73 €
C09CA01	losartan	film tableta	Alkaloid	Lotar	100mg	30x100mg	IC05	RS; SZ		1.50 €
C09D	ANTAGONISTI RECEPTORA ANGIOTENZINA II, KOMBINACIJE									
C09DA01	losartan, hidrohlortiazid	film tableta	Krka	Lorista H	50mg + 12,5mg	28x(50mg+12,5mg)	IC05	RS; SZ	0.090 €	2.51 €
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	RS; SZ		0.51 €
C10AA01	simvastatin	film tableta	Hemofarm	Cholipam	20mg	20x20mg	IC06	RS; SZ		0.62 €
C10AA03	pravastatin	tableta	Pharma Swiss	Pravacor	20mg	30x20mg	IC06	RS; SZ	0.120 €	2.41 €
C10AA03	pravastatin	tableta	Lek	Pralip	20mg	30x20mg	IC06	RS; SZ	0.080 €	2.51 €
C10AA03	pravastatin	tableta	Pharma Swiss	Pravacor	40mg	30x40mg	IC06	RS; SZ	0.080 €	3.38 €
C10AA03	pravastatin	tableta	Lek	Pralip	40mg	30x40mg	IC06	RS; SZ	0.110 €	3.38 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Nobel Illac	Lipidra	10mg	30x10mg	IC06	RS; SZ	0.083 €	1.25 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Hemofarm	Hipolip	10mg	30x10mg	IC06	RS; SZ		1.25 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Alkaloid	Etora	10mg	30x10mg	IC06	RS; SZ		1.25 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Alkaloid	Etora	20mg	30x20mg	IC06	RS; SZ		1.80 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Hemofarm	Hipolip	20mg	30x20mg	IC06	RS; SZ		1.80 €
C10AA05	atorvastatin	film tableta	Nobel Illac	Lipidra	20mg	30x20mg	IC06	RS; SZ	0.060 €	1.80 €
C10AB	FIBRATI									
C10AB08	ciprofibrat	kapsula, tvrda	Sanofi Aventis	Liponor	100mg	30x100mg		R; 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 (5g)	1x5g		R; SZ		0.85 €
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 €
D06	ANTIBIOTICI I HEMIOTERAPEUTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU									
D06AX30	bacitracin, neomicin	sprej			150ml			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
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		
D06BB03	aciklovir	krem	Belupo	Herplex	5% (5g)	1x5g		R; SZ		0.75 €
D07 KORTIKOSTEROIDI ZA PRIMJENU U LIJEČENJU KOŽNIH BOLESTI										
D07AB10	alklometazon	krem	Belupo	Afloderm	0,5mg/g (20g)	1x20g		R; SZ		2.57 €
D07AC04	fluocinolon acetonid	krem			0,025% (15g)			R; SZ		
D07AC04	fluocinolon acetonid	mast			0,025% (15g)			R; SZ		
D07AC04	fluocinolon acetonid	gel	Galenika	Sinoderm	0,025% (30g)	1x30g		R; SZ		0.84 €
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		3.27 €
D08AG02	povidon jod	pjena za kožu			7,5% (500ml)			Z; SZ		
G LJEKOVI ZA LIJEČENJE GENITO-URINARNOG SISTEMA I POLNI HORMONI										
G01 LJEKOVI SA ANTIINFEKTIVIM 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 €	5.81 €
G01AF01	metronidazol	vaginalna tableta	Belupo	Medazol	500mg	10x500mg		RS; SZ		1.30 €
G01AF02	klotrimazol	vaginalna tableta			200mg			RS; SZ		
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	Methylergometr in	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		

[illegible]

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
J01	ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU									
J01A	TETRACIKLINI									
J01AA02	doksiciklin	kapsula tvrda	Galenika	Dovicin	100mg	5x100mg		R; SZ		0.45 €
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		0.67 €
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 €	1.19 €
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 €	1.90 €
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		
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		
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	(250mg + 62,5mg)/5ml (100ml)	1x100ml	IJ03	R; SZ		2.60 €
J01CR02	amoksicilin, klavulonska kiselina	granule za oralnu suspenziju	Hemofarm	Panklav	(400mg + 57mg)/5ml (140ml)	1x140ml	IJ03	R; SZ		4.55 €

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
J01CR02	amoksisilin, klavulonska kiselina	prašak za rastvor za injekciju			500mg + 100mg		IJ03	Z; SZ		
J01CR02	amoksisilin, klavulonska kiselina	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	Lek	Amoksiklav	1.000mg + 200mg	5x(1.000mg + 200mg)	IJ03	Z; SZ	5.320 €	10.64 €
J01CR02	amoksisilin, klavulonska kiselina	film tableta	Hemofarm	Panklav	250mg+125mg	15x(250mg+12 5mg)	IJ03	R; SZ		2.20 €
J01CR02	amoksisilin, klavulonska kiselina	film tableta	Lek	Amoksiklav	500mg + 125mg	15x(500mg+12 5mg)	IJ03	R; SZ	0.690 €	3.45 €
J01CR02	amoksisilin, klavulonska kiselina	film tableta	Hemofarm	Panklav	500mg + 125mg	20x(500mg+12 5mg)	IJ03	R; SZ		4.50 €
J01CR02	amoksisilin, klavulonska kiselina	film tableta	Hemofarm	Panklav	875mg + 125mg	14x(875mg+12 5mg)	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 €	56.00 €
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		
J01DC02	cefuroksim	obložena tableta	Sandoz	Xorimax	500mg	10x500mg	IJ04	R; SZ	0.690 €	3.46 €
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 €
J01DD02	ceftazidim #	prašak za rastvor za injekciju	Sandoz	Ceftazidim Sandoz	1.000mg	1x1.000mg	IJ01	SZ		1.75 €
J01DD04	ceftriakson #	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	Sandoz	Lendacin	1.000mg	10x1.000mg	IJ05	Z; SZ	0.990 €	9.99 €
J01DD08	cefiksim	granule za oralnu suspenziju	Alkaloid	Pancef	100mg/5ml (100ml)	1x100ml	IJ06	RS; SZ		6.37 €
J01DD08	cefiksim	film tableta	Alkaloid	Pancef	400 mg	10x400mg	IJ06	RS; SZ		8.80 €
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 €	55.40 €
J01DH03	ertapenem #	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Merck Sharp & Dohme BV	Invanz	1.000mg	1x1.000mg	IJ01/5	SZ	42.090 €	42.09 €

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
J01DH51	imipenem, cilastatin #	prašak za rastvor za infuziju	Pharma Swiss	Mipecid	500mg + 500mg	10x(500mg + 500mg)	IJ01/6	SZ	17.530 €	43.83 €
J01DH51	imipenem, cilastatin #	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju			500mg + 500mg		IJ01/6	SZ		
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	Esbetul	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	250mg	20x250mg		R; SZ		1.55 €
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	250mg	14x250mg	IJ07	RS; SZ		2.27 €
J01FA09	klaritromicin	film tableta	Hemofarm	Zymbaktar	500mg	14x500mg	IJ07	RS; SZ		3.93 €
J01FA09	klaritromicin	film tableta	Krka	Fromilid	500mg	14x500mg	IJ07	RS; SZ	0.281 €	3.93 €
J01FA10	azitromicin	prašak za oralnu suspenziju	Pliva	Sumamed	100mg/5ml (20ml)	20x100mg/5ml (20ml)	IJ08	RS; SZ	1.550 €	2.06 €
J01FA10	azitromicin	prašak za oralnu suspenziju	Pliva	Sumamed Forte	200mg/5ml (50ml)	1x15ml	IJ08	RS; SZ	1.630 €	3.25 €
J01FA10	azitromicin	granule za oralnu suspenziju	Hemofarm	Hemomycin	200mg/5ml (20ml)	1x20ml	IJ08	RS; SZ		1.08 €
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	RS; SZ		1.75 €
J01FA10	azitromicin	kapsula tvrda	Hemofarm	Hemomycin	250mg	6x250mg	IJ08	RS; SZ		1.55 €
J01FF01	klindamicin #	film tableta	Chephasaar Chemische	Clindamycin- MIP	300mg	12x300mg	IJ01/7	RS; SZ	1.280 €	2.56 €
J01FF01	klindamicin #	film tableta	Chephasaar Chemische	Clindamycin- MIP	300mg	30x300mg	IJ01/7	RS; SZ	1.280 €	6.40 €
J01FF01	klindamicin #	film tableta	Chephasaar Chemische	Clindamycin- MIP	600mg	12x600mg	IJ01/7	RS; SZ	1.058 €	4.23 €
J01FF01	klindamicin #	film tableta	Chephasaar Chemische	Clindamycin- MIP	600mg	30x600mg	IJ01/7	RS; SZ	1.042 €	10.42 €
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/2m l)	IJ01	SZ		4.35 €

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
J01G	AMINOGLIKOZIDI									
J01GA01	streptomycin	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	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 €	9.00 €
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	rastvor za infuziju			400mg/250ml		IJ12/1	SZ		
J01MB04	pipemidna kiselina	kapsula, tvrda	Lek	Palin	200mg	20x200mg		R; SZ	0.190 €	0.99 €
J01X	OSTALI ANTIBIOTICI									
J01XA01	vankomicin #	prašak za rastvor za infuziju	Chephasaar Chemische	Vancomycin MIP	500mg	5x500mg	IJ01	SZ	6.850 €	8.57 €
J01XA01	vankomicin #	prašak za rastvor za infuziju	Chephasaar Chemische	Vancomycin MIP	1.000mg	5x1.000mg	IJ01	SZ	9.608 €	12.01 €
J01XD01	metronidazol	rastvor za infuziju	Galenika	Orvagil	500mg/100ml	1x(500mg/100ml)		SZ	5.454 €	1.80 €
J02	ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU									
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	SZK		
J02AC03	vorikonazol	prašak za rastvor za infuziju	Pfizer - Fareva Amboise	Vfend	200mg	1x200mg	IJ13	SZK	230.580 €	115.29 €
J04	ANTITUBERKULOTICI									
J04A	LJEKOVI ZA TERAPIJU TUBERKULOZE									
J04AA01	para-amino salicilna kiselina	tableta			500mg			RS; SZ		
J04AB01	cikloserin	kapsula			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
J04AB02	rifampicin	kapsula			300mg			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	aciklovir	prašak za rastvor za infuziju			250mg			SZ		
J05AB01	aciklovir	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Aciklovir	200mg	25x200mg		R; SZ	2.240 €	5.65 €
J05AB14	valganciklovir	film tableta	Roche	Valcyte	450mg	60x450mg	IJ15	RK; SZK	38.050 €	744.05 €
J05AB04	ribavirin	kapsula, tvrda	Schering-Plough	Rebetol	200mg	140x200mg	IJ17	RK; SZK	7.100 €	196.00 €
J05AB06	ganciklovir	prašak za infuziju			500mg		IJ17/2	SZ		
J05AE01	sakvinavir	tableta			500mg		IJ18	RK; SZK		
J05AE03	ritonavir	film tableta	AbbVie Deutschland GmbH	Norvir	100mg	30x100mg	IJ18	RK; SZK		19.17 €
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		50.43 €
J05AF05	lamivudin	film tableta	Glaxo Smith Kline	Epivir	150mg	60x150mg	IJ20	RK; SZK	3.180 €	90.92 €
J05AF06	abakavir	film tableta	Glaxo Smith Kline	Ziagen	300mg	60x300mg	IJ18	RK; SZK		210.62 €
J05AG03	efavirenz	film tableta	Merck Sharp & Dohme BV	Stocrin	600mg	30x600mg	IJ18	RK; SZK	6.950 €	208.53 €
J05AR01	lamivudin, zidovudin	film tableta	Glaxo Smith Kline	Combivir	150mg + 300mg	60x(150mg + 300mg)	IJ18	RK; SZK	6.400 €	177.91 €
J05AR02	abakavir, lamivudin	film tableta	Glaxo Smith Kline	Kivexa	600mg + 300 mg	30x(600mg + 300 mg)	IJ18	RK; SZK	10.500 €	301.54 €
J05AR03	tenofovir, emtricitabin	film tableta			245mg + 200mg		IJ18	RK; SZK		
J05AR10	lopinavir, ritonavir	film tableta	AbbVie Deutschland GmbH	Aluvia	200mg + 50mg	120x(200mg + 50mg)	IJ18	RK; SZK		120.48 €
J05AX08	raltegravir	film tableta	Merck Sharp & Dohme BV	Isentress	400mg	60x400mg	IJ22	RK; SZK	17.900 €	533.93 €
J05AX12	dolutegravir	film tableta	Glaxo Smith Kline	Tivicay	50mg	30x50mg	IJ18/1	RK; SZK	17.750 €	532.62 €

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
J05AX16	dasabuvir	film tableta	AbbVie Deutschland GmbH	Exviera	250mg	56x250mg	IJ23	RK; SZK		1,055.47 €*
J05AX67	ombitasvir, paritaprevir, ritonavir	film tableta	AbbVie Deutschland GmbH	Viekirax	12,5mg + 75mg + 50mg	56x(12,5mg + 75mg + 50mg)	IJ24	RK; SZK	442.230 €	12,014.72 €*
J06	SERUMI I IMUNOGLOBULINI									
J06A	IMUNOSERUMI									
J06AA01	antitoksin protiv difterije	injekcija			10.000 U			SZ		
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,hu mani za intravaskularnu primenu	rastvor za infuziju	Kedrion SpA	Ig VENA	5% (50ml)	1x50ml	IJ11	SZ		126.73 €
J06BA02	imunoglobulin,normalni,hu mani za intravaskularnu primenu	rastvor za infuziju	Kedrion SpA	Ig VENA	5% (100ml)	1x100ml	IJ11	SZ		250.40 €
J06BB01	imunoglobulin humani anti D (Rho)	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Kedrion SpA	Immuno RHO	300mcg/2ml	1x(300mcg/2m l)	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	palivizumab - biološki lijek	rastvor za injekciju	AbbVie S.r.L.	Synagis	100mg/1ml	1x0,5ml	IJ25	SZK		487.92 €
J07	VAKCINE									
J07A	BAKTERIJSKE VAKCINE									
J07AG01	vakcina protiv hemofilusa influence tip B, konjugovana	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Glaxo Smith Kline	Hiberix	10mcg/0,5ml	100x(10mcg/0, 5ml)		Z; SZ		676.04 €

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
J07AH03	vakcina protiv meningokoknog meningitisa grupa A i C, prečišćena polisaharidna	prašak za injekciju			50mcg + 50mcg		IJ26	Z; SZ		
J07AH04	vakcina protiv meningokoknog meningitisa četvorvalentna (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		
J07AL52	vakcina protiv pneumokoka, konjugovana, polisaharidna, adsorbovana	suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Glaxo Smith Kline	Synflorix	(1mcg + 3mcg + 1mcg + 1mcg + 1mcg + 1mcg + 1mcg + 3mcg + 3mcg + 1mcg)/0,5ml	1x0,5ml	IJ26	Z; SZ		42.76 €
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 + 2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg)/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
J07AL52	vakcina protiv pneumokoka, konjugovana	ampula; suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu			(2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg + 2,2mcg + 4,4mcg + 2,2mcg + 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		
J07AM51	vakcina protiv tetanusa i difterije (Di Te AI)	suspenzija za injekciju			(30 U (najmanje) + 40 U (najmanje))/0,5 ml (5ml)		IJ26	Z; SZ		
J07AM51	vakcina protiv tetanusa i difterije (Di Te AI)	ampula; suspenzija za injekciju			(30 U (najmanje) + 40 U (najmanje))/0,5 ml (10ml)		IJ26	Z; SZ		
J07AM51	vakcina protiv tetanusa i difterije (Di Te AI)	ampula; suspenzija za injekciju			(30 U (najviše) + 40 U (najmanje))/0,5 ml (5ml)		IJ26	Z; SZ		
J07AM51	vakcina protiv tetanusa i difterije (Di Te AI)	ampula; suspenzija za injekciju			(30 U (najviše) + 40 U (najmanje))/0,5 ml (10ml)		IJ26	Z; SZ		
J07AN01	vakcina protiv tuberkuloze, živa atenuirana	ampula; prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju			(1,6-16,0 x 10*(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)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 krpelnog 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		

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
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, rascijepljena i prečišćena ("split") ili pojedinačna ("subunit")	suspencija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu			(15mcg + 15mcg + 15mcg)/0,5ml (0,5ml)		IJ26	Z; SZ		
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 €
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			10exp3 CCID 50/0,5ml + 12,5exp3,7 CCID 50/0,5ml + 10exp3 CCID 50/0,5ml (0,5ml)		IJ26	Z; SZ		
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		
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 + 40D U + 8D U + 32D U + 10mcg)/0,5ml		IJ26	Z; SZ		
J07CA06	vakcina protiv difterije, tetanusa, pertusisa (acelularna), dječije paralize (inaktivisana) i hemofilus influence tip b (konjugovana, adsorbovana) kombinovana	prašak i suspencija za suspenciju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Glaxo Smith Kline	Infanrix-IPV+HIB	(30 U + 40 U + 25mcg + 8mcg + 40D U + 8D U + 32D U + 10mcg)/0,5ml	1 x 0,5 ml	IJ26	Z; SZ		18.00 €

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
L	ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI									
L01	ANTINEOPLASTICI									
L01A	ALKILIRAJUĆI CITOSTATICI									
L01AA01	ciklofosamid	tableta			50mg		IL01	RS; SZ		
L01AA01	ciklofosamid	prašak za rastvor za injekciju			1.000mg		IL01	SZ		
L01AA01	ciklofosamid	bočica; prašak za injekcije			200mg		IL01	SZ		
L01AA01	ciklofosamid	bočica; prašak za injekcije			500mg		IL01	SZ		
L01AA02	hlorambucil	tableta			2mg		IL02	RS; SZ		
L01AA03	melfalan	tableta			2mg		IL02	RS; SZ		
L01AA03	melfalan	tableta			5mg		IL02	RS; SZ		
L01AA06	ifosamid	prašak za rastvor za injekciju			1.000mg		IL03	SZ		
L01AA09	bendamustin	prašak za rastvor za infuziju	Astellas	Ribomustin	25mg	5x25mg	IL04	SZ; SZK		330.52 €*
L01AA09	bendamustin	prašak za rastvor za infuziju	Astellas	Ribomustin	100mg	5x100mg	IL04	SZ; SZK		1,315.09 €*
L01AX03	temozolomid	kapsula, tvrda			5mg		IL05	RS; SZ		
L01AX03	temozolomid	kapsula, tvrda			20mg		IL05	RS; SZ		
L01AX03	temozolomid	kapsula, tvrda			100mg		IL05	RS; SZ		
L01AX03	temozolomid	kapsula, tvrda			250mg		IL05	RS; SZ		
L01AX03	temozolomid	kapsula			140mg		IL05	RS; SZ		
L01AX03	temozolomid	kapsula			180mg		IL05	RS; SZ		
L01AX04	dakarbazin	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	Lipomed AG	Dacin	100mg	10x100mg		SZ		133.28 €
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		
L01BA04	pemetreksed	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju			500mg		IL07	SZK		
L01BB02	merkaptopurin	tableta			50mg		IL02	RS; SZ		
L01BB03	tiogvanin	tableta			40mg		IL02	RS; SZ		
L01BB04	kladribin	rastvor za injekciju			10mg/5ml		IL08	SZ		
L01BB05	fludarabin	film tableta	Bayer Pharma AG	Fludara	10mg	20x10mg	IL09	RS; SZ		478.79 €
L01BB05	fludarabin	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	Ebewe Pharma	Fludarabin Ebewe	50mg/2ml	1x(50mg/2ml)	IL09	SZ		54.08 €

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
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	prašak za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Gemcitabin Ebewe	200mg/20ml	1x20ml	IL10	SZ		3.95 €
L01BC05	gemcitabin	prašak za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Gemcitabin Ebewe	1.000mg/100ml	1x100ml	IL10	SZ		11.08 €
L01BC06	kapecitabin	film tableta	Krka	Ecansya	150mg	60x150mg	IL11	RS; SZ		14.95 €
L01BC06	kapecitabin	film tableta			300mg		IL11	RS; SZ		
L01BC06	kapecitabin	film tableta	Teva	Kapecitabin Teva	500mg	120x500mg	IL11	RS; SZ		90.13 €
L01BC06	kapecitabin	film tableta	Krka	Ecansya	500mg	120x500mg	IL11	RS; SZ		90.13 €
L01BC07	azacitidin	prašak za suspenziju za injekciju	Baxter Oncology	Vidaza	100mg	1x100mg	IL14	SZK		315.57 €*
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		IL11/1	SZ		
L01CB01	etopozid	kapsula			50mg		IL12	RS; SZ		
L01CB01	etopozid	koncentrat za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Etoposid	100mg/5ml	1x(100mg/5ml)	IL12	SZ		5.74 €
L01CD01	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	Vianex	Pataxel	30mg/5ml	1x(30mg/5ml)	IL13	SZ		22.22 €
L01CD01	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	Vianex	Pataxel	100mg/16.7ml	1x100mg/16.7 ml	IL13	SZ		70.37 €
L01CD02	docetaksel	koncentrat za rastvor za infuziju			20mg/0,5ml		IL13	SZ		
L01CD02	docetaksel	koncentrat za rastvor za infuziju			20mg/ml		IL13	SZ		
L01CD02	docetaksel	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Docetaxel	20mg/2ml	1x(20mg/2ml)	IL13	SZ		17.25 €
L01CD02	docetaksel	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Docetaxel	80mg/8ml	1x(80mg/8ml)	IL13	SZ		64.42 €
L01CD02	docetaksel	koncentrat za rastvor za infuziju			80mg/4ml		IL13	SZ		
L01CD04	cabazitaksel	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju	Sanofi Aventis	Jevtana	60mg/1,5ml	1x(60mg/1,5ml)	IL70	SZK		3,922.67 €
L01D	CITOSTATSKI ANTIBIOTICI									
L01DB01	doksorubicin	koncentrat za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Doxorubicin Ebewe	10mg/5ml	1x(10mg/5ml)		SZ		4.54 €
L01DB01	doksorubicin	koncentrat za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Doxorubicin Ebewe	50mg/25ml	1x(50mg/25ml)		SZ		11.88 €
L01DB02	daunorubicin	prašak za infuzije			20mg			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
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		IL17	SZ		
L01X	OSTALI CITOSTATICI									
L01XA01	cisplatin	koncentrat za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Cisplatin Ebewe	50mg/100ml (100ml)	1x(50mg/100m l)		SZ		10.46 €
L01XA01	cisplatin	koncentrat za rastvor za infuziju	Sindan-Pharma	Sinplatin	50mg/50ml (50ml)	1x(50mg/50ml)		SZ		9.82 €
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/15m l)		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)	IL18	SZ		5.97 €
L01XA03	oksaliplatin	koncentrat za rastvor za infuziju	Ebewe Pharma	Oxaliplatin Ebewe	100mg/20ml	1x(100mg/20m l)	IL18	SZ		7.96 €
L01XC02	rituksimab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Mabthera	100mg/10ml	2x(100mg/10m l)	IL19	SZK		427.76 €
L01XC02	rituksimab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Mabthera	500mg/50ml	1x(500mg/50m l)	IL19	SZK		1,056.14 €
L01XC02	rituksimab - biološki lijek	rastvor za injekciju	Roche	Mabthera	1400mg/11.7ml	1x(1400mg/11. 7ml)	IL19/1	SZK		1,599.09 €*
L01XC03	trastuzumab - biološki lijek	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Herceptin	150mg	1x150mg	IL20	SZK		508.45 €
L01XC03	trastuzumab - biološki lijek	rastvor za injekciju	Roche	Herceptin	600mg/5ml	1x(600mg/5ml)	IL20	SZK		1,484.65 €
L01XC06	cetuksimab - biološki lijek	rastvor za infuziju	Merck	Erbix	5mg/ml	1x20ml	IL21	SZK		165.45 €
L01XC07	bevacizumab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Avastin	25mg/ml	1x(400mg/16m l)	IL22	SZK		1,055.07 €
L01XC07	bevacizumab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Avastin	25mg/ml	1x(100mg/4ml)	IL22	SZK		263.44 €
L01XC13	pertuzumab	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Perjeta	420mg/14ml	1x(420mg/14m l)	IL23	SZK		2,637.17 €*
L01XC14	trastuzumab emtanzin	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Kadcyla	100mg	1x100mg	IL32	SZK		1,634.27 €*
L01XC14	trastuzumab emtanzin	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Kadcyla	160mg	1x160mg	IL32	SZK		2,613.08 €*
L01XC18	pembrolizumab - biološki lijek	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Schering-Plough Labo NV	Keytruda	50mg	1x50mg	IL24	SZK		1,740.20 €*
L01XE01	imatinib	kapsula	Novartis Pharma	Glivec	100mg	120x100mg	IL25	RK; SZK		1,900.00 €*
L01XE01	imatinib	film tableta	Pliva	Imatinib Teva	100mg	120x100mg	IL25	RK; SZK		975.41 €
L01XE02	gefitinib	tablete	Astra Zeneca	Iressa	250mg	30x250mg	IL27	RK; SZK		1,857.27 €*

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
L01XE03	erlotinib	film tableta	Roche	Tarceva	150mg	30x150mg	IL28	RK; SZK		1,641.94 €
L01XE04	sunitinib	kapsula tvrda	Pfizer	Sutent	12,5mg	28x12,5mg	IL29	RK; SZK	34.380 €	962.54 €
L01XE04	sunitinib	kapsula tvrda	Pfizer	Sutent	25mg	28x25mg	IL29	RK; SZK	68.530 €	1,918.93 €
L01XE04	sunitinib	kapsula tvrda	Pfizer	Sutent	50mg	28x50mg	IL29	RK; SZK	136.550 €	3,824.64 €
L01XE07	lapatinib	film tableta	Novartis Pharma	Tyverb	250mg	70x250mg	IL30	RK; SZK		1,067.11 €*
L01XE08	nilotinib	kapsula tvrda	Novartis Pharma	Tasigna	150mg	112x150mg	IL31	RK; SZK		2,515.86 €*
L01XE08	nilotinib	kapsula tvrda	Novartis Pharma	Tasigna	200mg	112x200mg	IL31	RK; SZK		3,327.71 €*
L01XE10	everolimus	tableta	Novartis Pharma	Afinitor	10mg	30x10mg	IL71	RK; SZK		3,233.91 €*
L01XE11	pazopanib	film tableta	Novartis Pharma	Votrient	400mg	60x400mg	IL73	RK; SZK		2,718.47 €*
L01XE15	vemurafenib	tableta	Roche	Zelboraf	240mg	56x240mg	IL33	RK; SZK		2,087.97 €*
L01XE38	kobimetinib	film tableta	Roche	Cotellic	20mg	63x20mg	IL33/1	RK; SZK		4,990.45 €*
L01XX02	I - asparaginaza	prašak za injekciju			10.000 U			SZ		
L01XX05	hidroksikarbamid	kapsula			500mg		IL34	RS; SZ		
L01XX11	estramustin	kapsula tvrda	Pfizer	Estracyt	140mg	100x140mg	IL35	RS; SZ		104.48 €
L01XX14	tretionin	kapsula			10mg		IL36	R; SZ		
L01XX19	irinotekan	koncentrat za rastvor za infuziju	Vianex	Iritec	40mg/2ml	1x(40mg/2ml)	IL37	SZ		11.84 €
L01XX19	irinotekan	koncentrat za rastvor za infuziju	Vianex	Iritec	100mg/5ml	1x(100mg/5ml)	IL37	SZ		27.10 €
L01XX19	irinotekan	koncentrat za rastvor za infuziju			500mg/25ml		IL37	SZ		
L01XX23	mitotan	tableta			500mg		IL38	RK; SZK		
L01XX32	bortezomib	prašak za rastvor za injekciju	Pliva	Bortezomib Pliva	1mg	1x5ml	IL39	SZK		91.40 €
L01XX32	bortezomib	prašak za rastvor za injekciju	Pliva	Bortezomib Pliva	3,5mg	1x5ml	IL39	SZK		470.55 €
L02	ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA									
L02A	HORMONI I SRODNI LJEKOVI									
L02AE03	goserelin	implantat (1 napunjeni špric)	Astra Zeneca	Zoladex	3,6mg	1x3,6mg	IL40	SZ	3.430 €	95.85 €
L02AE03	goserelin	implantat (1 napunjeni špric)	Astra Zeneca	Zoladex LA	10,8mg	1x10,8mg	IL40	SZ	3.300 €	281.97 €
L02AE04	triptorelin	prašak i rastvarač za suspenziju za injekcije sa produženim oslobađanjem; prašak za injekcije			0,1mg		IL41	SZ		
L02AE04	triptorelin	prašak i rastvarač za suspenziju za injekcije sa produženim oslobađanjem	Pharma Swiss	Diphereline 3,75	3,75mg	1x3,75mg	IL41/1	SZ	3.070 €	85.82 €
L02AE04	triptorelin	prašak i rastvarač za suspenziju za injekcije sa produženim oslobađanjem	Pharma Swiss	Diphereline 11,25	11,25mg	1x11,25mg	IL41/2	SZ	3.070 €	257.47 €
L02B	ANTAGONISTI HORMONA									
L02BA01	tamoksifen	film tableta	Astra Zeneca	Nolvadex	10mg	30x10mg	IL42	RS; SZ		3.01 €

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
L02BA03	fulvestrant	rastvor za injekciju	Astra Zeneca	Faslodex	250mg/5ml	2x(250mg/5ml)	IL43	SZ		530.02 €*
L02BB	ANTI - ANDROGENI									
L02BB03	bicalutamid	film tablete	Pharma Swiss	Bicadex	50mg	28x50mg	IL44	RS; SZ	0.610 €	16.99 €
L02BB04	enzalutamid	kapsula meka	Astellas	Xtandi	40mg	112x40mg	IL44/1	RK; SZK		3,154.38 €*
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		34.28 €*
L02BX03	abirateron	tableta	Janssen Cilag S.p.A.	Zytiga	250mg	120x250mg	IL47	RK; SZK		3,134.64 €*
L03	IMUNOSTIMULATORI									
L03A	CITOKINI I IMUNOMODULATORI									
L03AA02	filgrastim - biološki lijek	rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu	Roche	Neopogen	48 MU (0,48mg)/0,5ml (0,5ml)	1x0,5ml	IL66	SZ	32.080 €	43.99 €
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	SZ	12.390 €	17.00 €
L03AB04	interferon alfa 2a	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Roche	Roferon-A	3 MU/0,5ml	1x0,5ml	IL48	Z; SZ	9.326 €	12.17 €
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	SZK		660.59 €
L03AB07	interferon beta 1a	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Merck	Rebif	44mcg (12 MU)/0,5ml (0,5ml)	12x0,5ml	IL49	SZK		685.00 €
L03AB07	interferon beta 1a	rastvor za injekciju	Biogen Idec Denmark	Avonex	30mcg (6 MU)/0,5ml (0,5ml)	4x0,5ml	IL49	SZK		634.31 €*
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	SZK	18.030 €	708.76 €*
L03AB11	peginterferon alfa 2a	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Roche	Pegasys	180mcg/0,5ml	1x(180mcg/0,5 ml)	IL51	SZK	20.460 €	134.27 €
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		
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		214.71 €
L04AA06	mikofenolna kiselina- generička paralela	kapsula, tvrda			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
L04AA06	mikofenolna kiselina- generička paralela	film tableta			500mg			RS; SZ		
L04AA27	fingolimod	kapsula, tvrda	Novartis Pharma	Gilenya	0,5mg	28x0,5mg	IL58	RK; SZK		1,688.00 €*
L04AA33	vedolizumab - biološki lijek	prašak za infuzije	Takeda Italija	Entyvio	300mg	1x300mg	IL59	SZK		2,071.04 €*
L04AB01	etanercept - biološki lijek	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	Wyeth Pharmaceuticals	Enbrel	25mg	4x25mg	IL60	SZK	12.130 €	363.93 €
L04AB01	etanercept - biološki lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Wyeth Pharmaceuticals	Enbrel	50mg/1ml	4x(50mg/1ml)	IL60	RK; SZK	22.540 €	676.26 €
L04AB02	infliksimab - biološki lijek	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Janssen Biologics	Remicade	100mg	1x100mg	IL61	SZK	18.090 €	482.35 €*
L04AB02	infliksimab - biološki sličan lijek	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju			100mg		IL61	SZK		
L04AB04	adalimumab - biološki lijek	rastvor za injekciju	AbbVie Biotechnology Deutschland GmbH	Humira	40mg/0,8ml	2x(40mg/0,8ml)	IL62/1	RK; SZK		835.51 €*
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		835.51 €*
L04AB04	adalimumab - biološki lijek	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	AbbVie Biotechnology Deutschland GmbH	Humira	40mg/0,8ml	2x(40mg/0,8ml)	IL62	SZK		835.51 €*
L04AB06	golimumab	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	Janssen Biologics	Simponi	50mg	1x0,5ml	IL63/2	RK; SZK	27.990 €	843.21 €*
L04AB06	golimumab	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu	Janssen Biologics	Simponi	50mg	1x0,5ml	IL63/2	SZK	27.990 €	843.21 €*
L04AC07	tocilizumab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Actemra	80mg/4ml	1x(80mg/4ml)	IL63/1	SZK		123.05 €
L04AC07	tocilizumab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Actemra	200mg/10ml	1x(200mg/10m l)	IL63/1	SZK		307.57 €
L04AC07	tocilizumab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Actemra	400mg/20ml	1x(400mg/20m l)	IL63/1	SZK		621.12 €
L04AC07	tocilizumab - biološki lijek	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	RoActemra	162mg/0,9ml	4x0,9ml	IL63/3	SZK		823.77 €
L04AD01	ciklosporin A	oralni rastvor	Novartis Pharma	Sandimmun Neoral	5.000mg/50ml	1x(5.000mg/50 ml)		RS; SZ		102.28 €
L04AD01	ciklosporin A	kapsula, meka	Novartis Pharma	Sandimmun Neoral	25mg	50x25mg		RS; SZ		26.84 €
L04AD01	ciklosporin A	kapsula meka	Novartis Pharma	Sandimmun Neoral	50mg	50x50mg		RS; SZ		54.18 €
L04AD01	ciklosporin A	kapsula meka	Novartis Pharma	Sandimmun Neoral	100mg	50x100mg		RS; SZ		102.14 €
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		
L04AD01	ciklosporin A - generička paralela	kapsula meka			50mg			RS; SZ		
L04AD01	ciklosporin A - generička paralela	kapsula meka			100mg			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 €

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
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		20.72 €
L04AD02	takrolimus	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	Astellas	Advagraf	1mg	60x1mg		RS; SZ		75.94 €
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		176.02 €
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	obložena tableta			100mg		IL65	RS; SZ		
M LJEKOVI ZA LIJEČENJE 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		0.50 €
M01AB05	diklofenak	tableta, kapsula	Hemofarm	Rapten Duo	75mg	30x75mg		R; SZ		0.96 €
M01AB05	diklofenak	tableta sa produženim oslobađanjem	Hemofarm	Rapten Forte	100mg	20x100mg		R; SZ		0.44 €
M01AB05	diklofenak	supozitorija			50mg			R; SZ		
M01AB15	ketorolak	rastvor za injekciju	Hemofarm	Zodol	30mg/ml	5x1ml		Z; SZ		2.96 €
M01AB16	aceklofenak	film tableta	Gedeon Richter	Aflamil	100mg	20x100mg		R; SZ		3.03 €
M01AC01	piroksikam	kapsula			20mg			R; SZ		
M01AE01	ibuprofen	oralna suspenzija	Abbvie	Brufen	100mg/5ml (100ml)	1x100ml		R; SZ		1.01 €
M01AE01	ibuprofen	film tableta	Hemofarm	Ibuprofen	400mg	30x400mg		R; SZ		1.27 €
M01AE01	ibuprofen	film tableta	Pharma Swiss	Rapidol	600mg	30x600mg		R; SZ	0.070 €	0.98 €
M01AE02	naproksen	film tableta	Hemofarm	Naproksen	375mg	20x375mg		R; SZ		1.24 €
M01C SPECIFIČNA ANTIREUMATSKA SREDSTVA										
M01CC01	penicilamin	tableta			250mg			RS; SZ		
M03 MIŠIČNI RELAKSANSI										
M03A MIORELAKSANSI SA PERIFERNIM DJELOVANJEM										
M03AB01	suksametonijum	rastvor za injekciju/infuziju			100mg/2ml			SZ		
M03AC01	pankuronijum bromid	injekcija			4mg/2ml			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
M03AC03	vekuronijum bromid	prašak za injekciju			4mg			SZ		
M03AC09	rokuronijum bromid	rastvor za injekciju	Organon	Esmeron	50mg/5ml	10x(50mg/5ml)		SZ		40.34 €
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	Alopinolol	100mg	40x100mg		RS; SZ		0.78 €
M04AA01	alopurinol	tableta	Belupo	Alopinolol 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	Pliva	Bonnedra	150mg	1x150mg	IM03/1	RS; SZ	0.099 €	2.99 €
M05BA06	ibandronska kiselina	koncentrat za rastvor za infuziju			2mg/2ml		IM05	SZ		
M05BA06	ibandronska kiselina	rastvor za injekciju	Roche	Bonviva	3mg/3ml	1x(3mg/3ml)	IM05/1	SZ	76.470 €	25.49 €
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 €	9.83 €
M05BX04	denosumab	rastvor za injekciju	Amgen	Prolia	60mg/ml	1x1ml	IM07	SZK	0.880 €	159.56 €
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		151.23 €
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	1mg/3ml	5x(1mg/3ml)		SZ		17.28 €
N01AH06	remifentanil §	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Glaxo Smith Kline	Ultiva	2mg/5ml	5x(2mg/5ml)		SZ		36.86 €

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
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		8.90 €
N01B	LOKALNI ANESTETICI									
N01BB01	bupivakain	rastvor za injekciju	Reciparm Monts	Marcaine 0,5%	5mg/ml (20ml)	5x20ml		SZ		11.87 €
N01BB01	bupivakain	rastvor za injekciju	Cenexi	Marcaine Spinal 0,5%	5mg/ml (4ml)	5x4ml		SZ		21.18 €
N01BB02	lidokain	rastvor za injekciju			10mg/ml (3,5ml)			Z; SZ		
N01BB02	lidokain	rastvor za injekciju	Galenika	Lidokain Hlorid 2%	20mg/ml (2ml)	50x2ml		Z; SZ		7.00 €
N01BB02	lidokain	sprej			100mg/ml (50ml)			SZ		
N01BB02	lidokain	gel			2% (30g)			SZ		
N01BB52	lidokain, adrenalin	rastvor za injekciju			(40mg + 0,025mg)/2ml			Z; SZ		
N02	ANALGETICI									
N02A	OPIOIDI									
N02AA01	morfin §	oralni rastvor	L. Molteni & C. DEI F. LLI	Oramorph	10mg/5ml	20x(10mg/5ml)	IN11	RS; SZ	1.660 €	9.94 €
N02AA01	morfin §	oralni rastvor	L. Molteni & C. DEI F. LLI	Oramorph	30mg/5ml	20x(30mg/5ml)	IN11	RS; SZ	1.660 €	9.94 €
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 §	tableta sa produženim oslobađanjem	Hemofarm	Trodon	100mg	10x100mg	IN02	RS; SZ	0.180 €	0.60 €
N02AX02	tramadol §	tableta sa produženim oslobađanjem			200mg		IN02	RS; SZ		
N02AX02	tramadol §	rastvor za injekciju	Krka	Tramadol Krka	50mg/ml	5x(50mg/ml)	IN02	SZ	1.225 €	1.02 €
N02AX02	tramadol §	rastvor za injekciju	Krka	Tramadol Krka	100mg/2ml	5x(100mg/ml)	IN02	SZ	0.828 €	1.38 €
N02B	OSTALI ANALGETICI I ANTIPIRETICI									
N02BA01	acetil salicilna kiselina	tableta	Pliva	Andol	300mg	20x300mg		SZ	0.455 €	0.91 €
N02BA01	acetil salicilna kiselina	tableta			500mg			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
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		0.95 €
N02BE01	paracetamol	tableta	Bosna Lijek	Paracetamol	500mg	20x500mg		SZ	0.270 €	0.90 €
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 €	13.37 €
N03	LJEKOVI ZA LIJEČENJE EPILEPSIJE									
N03A	ANTIEPILEPTICI									
N03AA02	fenobarbiton §	tableta			15mg			RS; SZ		
N03AA02	fenobarbiton §	tableta	Hemofarm	Phenobarbiton	100mg	30x100mg		RS; SZ	0.044 €	1.32 €
N03AA02	fenobarbiton §	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju			220mg/2ml			SZ		
N03AE01	klonazepam	tableta			2mg			RS; SZ		
N03AF01	karbamazepin	tableta	Hemofarm	Karbapin	200mg	50x200mg		RS; SZ		1.76 €
N03AF01	karbamazepin	tableta sa modifikovanim oslobađanjem			400mg			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		3.23 €
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		
N03AX09	lamotrigin - generička paralela	tableta			100mg		IN13	RS; SZ		
N03AX11	topiramamat - originator	film tableta			25mg		IN14	RS; SZ		
N03AX11	topiramamat - originator	film tableta			50mg		IN14	RS; SZ		
N03AX11	topiramamat - originator	film tableta			100mg		IN14	RS; SZ		
N03AX11	topiramamat - generička paralela	film tableta	Pliva	Epiramat	25mg	60x25mg	IN14	RS; SZ	0.714 €	3.57 €
N03AX11	topiramamat - generička paralela	film tableta	Pliva	Epiramat	50mg	60x50mg	IN14	RS; SZ	0.905 €	9.05 €
N03AX11	topiramamat - generička paralela	film tableta	Pliva	Epiramat	100mg	60x100mg	IN14	RS; SZ	0.690 €	13.79 €
N03AX11	topiramamat - generička paralela	film tableta			200mg		IN14	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
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			250mg		IN14	RS; SZ		
N03AX14	levetiracetam - generička paralela	film tableta	Pharma Swiss	Epilev	500mg	60x500mg	IN14	RS; SZ	0.530 €	10.54 €
N03AX14	levetiracetam - generička paralela	film tableta	Pharma Swiss	Epilev	1000mg	60x1000mg	IN14	RS; SZ	0.510 €	20.37 €
N03AX16	pregabalin - originator	kapsula, tvrda	Pfizer	Lyrica	75mg	56x75mg	IN15	RS; SZ	0.850 €	11.89 €
N03AX16	pregabalin - originator	kapsula, tvrda	Pfizer	Lyrica	150mg	56x150mg	IN15	RS; SZ	0.830 €	23.20 €
N03AX16	pregabalin - originator	kapsula, tvrda	Pfizer	Lyrica	300mg	56x300mg	IN15	RS; SZ	0.660 €	37.07 €
N04	LJEKOVI ZA LIJEČENJE PARKINSONOVE BOLESTI									
N04A	ANTIHOINERGIČKI LJEKOVI									
N04AA01	triheksifenidil §	tableta			2mg			RS; SZ		
N04AA01	triheksifenidil §	tableta			5mg			RS; SZ		
N04AA02	biperiden	tableta	Alkaloid	Mendilex	2mg	50x2mg		RS; SZ		1.14 €
N04AA02	biperiden	ampula; injekcija			5mg/ml			Z; SZ		
N04B	DOPAMINERGIČKI LJEKOVI									
N04BA02	levodopa, benzerazid	tableta	Roche	Madopar	200mg + 50mg	100x(200mg + 50mg)	IN16	RS; SZ	0.620 €	12.50 €
N04BC04	ropinirol	tableta sa produzenim oslobađanjem	Glaxo Smith Kline	Requip Modutab	2mg	28x2mg	IN16	RS; SZ		5.45 €
N04BC04	ropinirol	tableta sa produzenim oslobađanjem	Glaxo Smith Kline	Requip Modutab	4mg	28x4mg	IN16	RS; SZ		10.61 €
N04BC04	ropinirol	tableta sa produzenim oslobađanjem	Glaxo Smith Kline	Requip Modutab	8mg	28x8mg	IN16	RS; SZ		18.47 €
N04BC05	pramipeksol	tableta	Boehringer Ingelheim	Mirapexin	0,25mg	30x0,25mg	IN03	RS; SZ		4.48 €
N04BC05	pramipeksol	tableta	Boehringer Ingelheim	Mirapexin	1mg	30x1mg	IN03	RS; SZ		15.64 €
N05	PSIHOLEPTICI									
N05A	ANTIPSIHOTICI									
N05AA01	hlorpromazin	film tableta			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
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 €	1.98 €
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	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 €	8.61 €
N05AH03	olanzapin	tableta	Krka	Zalasta	10mg	28x10mg	IN18	RS; SZ	0.628 €	17.58 €
N05AH04	kvetiapin	film tableta	Astra Zeneca	Seroquel	25mg	60x25mg	IN18	RS; SZ	2.760 €	10.33 €
N05AH04	kvetiapin	film tableta	Astra Zeneca	Seroquel	100mg	60x100mg	IN18	RS; SZ	1.330 €	19.93 €
N05AH04	kvetiapin	film tableta	Astra Zeneca	Seroquel	200mg	60x200mg	IN18	RS; SZ	1.040 €	31.17 €
N05AL01	sulpirid	kapsula tvrda	Alkaloid	Eglonyl	50mg	30x50mg		RS; SZ		2.13 €
N05AL01	sulpirid	tableta	Alkaloid	Eglonyl Forte	200mg	12x200mg		RS; SZ		2.40 €
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 €	1.91 €
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		83.86 €*
N05AX08	risperidon	prašak i rastvarač za injekciju sa produženim oslobađanjem	Cilag AG	Rispolept Consta	37,5mg/2ml	1x(37,5mg/2ml)	IN06	Z; SZ		108.82 €*
N05AX08	risperidon	prašak i rastvarač za injekciju sa produženim oslobađanjem	Cilag AG	Rispolept Consta	50mg/2ml	1x(50mg/2ml)	IN06	Z; SZ		134.48 €*

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
N05AX13	paliperidon	suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem	Janssen Pharmaceutica	Xeplion	50mg/0,5ml	1x0,5ml	IN06	Z; SZ		174.02 €*
N05AX13	paliperidon	suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem	Janssen Pharmaceutica	Xeplion	75mg/0,75ml	1x0,75ml	IN06	Z; SZ		221.63 €*
N05AX13	paliperidon	suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem	Janssen Pharmaceutica	Xeplion	100mg/ml	1x1ml	IN06	Z; SZ		274.30 €*
N05AX13	paliperidon	suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem	Janssen Pharmaceutica	Xeplion	150mg/1,5ml	1x1,5ml	IN06	Z; SZ		398.65 €*
N05B ANKSOLIOTICI										
N05BA01	diazepam	mikrokлизма / rektalni rastvor			5mg/2,5ml		IN07	R; Z; SZ		
N05BA01	diazepam	tableta	Hemofarm	Diazepam	2mg	30x2mg	IN07/1	R; SZ		0.47 €
N05BA01	diazepam	tableta	Hemofarm	Diazepam	5mg	30x5mg	IN07/2	RS; SZ		0.59 €
N05BA01	diazepam	tableta	Hemofarm	Diazepam	10mg	30x10mg	IN07/3	RS; SZ		0.78 €
N05BA01	diazepam	rastvor za injekciju	Alkaloid	Diazepam Alkaloid	10mg/2ml	10x2ml		Z; SZ		1.40 €
N05BA06	lorazepam	injekcija			2mg/ml			SZ		
N05BA06	lorazepam	tableta	Hemofarm	Lorazepam	1mg	30x1mg	IN07/4	RS; SZ		0.57 €
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		0.40 €
N05BA08	bromazepam	tableta	Alkaloid	Lexilium	3mg	30x3mg	IN07/2	RS; SZ		0.46 €
N05BA08	bromazepam	tableta	Krka	Lexaurin	6mg	30x6mg	IN07/3	RS; SZ	0.062 €	1.11 €
N05BA08	bromazepam	tableta	Hemofarm	Bromazepam	6mg	20x6mg	IN07/3	RS; SZ		0.74 €
N05BA12	alprazolam	tableta			0,25mg		IN07/3	RS; SZ		
N05BA12	alprazolam	tableta	Krka	Helex	0,5mg	30x0,5mg	IN07/3	RS; SZ	0.031 €	0.46 €
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 €	0.80 €
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		

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
N06AA21	maprotilin	film tableta	Zdravlje AD Leskovac	Maprotilin	25mg	30x25mg	IN07/3	RS; SZ	1.320 €	0.99 €
N06AA21	maprotilin	film tableta	Zdravlje AD Leskovac	Maprotilin	50mg	30x50mg	IN07/3	RS; SZ	0.130 €	1.97 €
N06AB03	fluoksetin	tableta	Hemofarm	Flunisan	20mg	30x20mg	IN07/3	RS; SZ		0.78 €
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 €	3.82 €
N06AB06	sertralin	film tableta	Pfizer - Haupt Pharma	Zoloft	100mg	28x100mg	IN07/3	RS; SZ	0.950 €	26.60 €
N06AX03	mianserin	film tableta			30mg		IN07/3	RS; SZ		
N06D	LJEKOVI ZA TERAPIJU DEMENCIJE									
N06DX01	memantin	film tableta	Alkaloid	Ymana	10mg	28x10mg	IN09	RS; SZ		5.78 €
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		
N07B	LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU ZA BOLESTI ZAVISNOSTI									
N07BC01	buprenorfin §	sublingvalna tableta			0,4mg		IN19	Z; SZ		
N07BC01	buprenorfin §	sublingvalna tableta	Alkaloid	Buprenorfin	2mg	7x2mg	IN19	Z; SZ		2.79 €
N07BC01	buprenorfin §	sublingvalna tableta	Alkaloid	Buprenorfin	8mg	7x8mg	IN19	Z; SZ		9.39 €
N07BC02	metadon §	oralni rastvor			10mg/ml (1.000ml)			Z; SZ		
N07X	OSTALI LJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVNI SISTEM									
N07XX02	riluzol	film tableta	Sanofi Aventis	Rilutek	50mg	56x50mg	IN10	RS; SZ		118.70 €
P	LJEKOVI ZA LIJEČENJE INFEKCIJA UZROKOVANIH PARAZITIMA									
P01	ANTIPROTOZOICI									
P01AB01	metronidazol	tablete	Galenika	Orvagil	250mg	20x250mg		R; SZ	0.400 €	1.00 €
P01AB01	metronidazol	tableta	Belupo	Medazol	400mg	20x400mg		R; SZ	0.213 €	0.85 €
P01BA01	hlorokin	tableta			250mg			RS; SZ		
P01BA02	hidroksi-hlorokin	tableta			200mg			RS; SZ		
P02	ANTIHELMINTICI									
P02C	LJEKOVI PROTIV NEMATODA									
P02CA01	mebendazol	oralna suspenzija			100mg/5ml (30ml)			R; 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
P02CA01	mebendazol	tableta za žvakanje			100mg			R; SZ		
P02CA03	albendazol	tableta			400mg		IP01	RS; SZ		
P03	LJEKOVI PROTIV EKTOPARAZITA, SKABICIDI, INSEKTICIDI									
P03A	LJEKOVI PROTIV EKTOPARAZITA I SKABIJESA									
P03AX01	benzil benzoat	emulzija			25%			R; SZ		
R	LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI RESPIRATORNOG SISTEMA									
R03	LJEKOVI KOJI SE PRIMJENJUJU U OPSTRUKTIVNOJ PLUĆNOJ BOLESTI									
R03A	ADRENERGICI, INHALACIONI									
R03AC	SELEKTIVNI AGONISTI BETA-2-ADRENORECEPTORA									
R03AC02	salbutamol	rastvor za inhalaciju			5mg/ml			R; SZ		
R03AC02	salbutamol	suspencija za inhalaciju pod pritiskom	Glaxo Smith Kline	Ventolin	0,1mg/dozi (200 doza)	1x200 doza		R; SZ		3.00 €
R03AC12	salmeterol	suspencija za inhalaciju pod pritiskom	Glaxo Smith Kline	Serevent inhaler CFC- Free	25mcg/dozi (120 doza)	1x120 doza	IR01	RS; SZ		16.11 €
R03AK	ADRENERGICI I DRUGI LJEKOVI ZA OPSTRUKTIVNE PLUĆNE BOLESTI U KOMBINACIJI									
R03AK03	fenoterol, ipratropijum bromid	rastvor za raspršivanje	Boehringer Ingelheim	Berodual	(0,5mg + 0,25mg)/ml (20ml)	1x20ml	IR01	RS; SZ		3.47 €
R03AK03	fenoterol, ipratropijum bromid	rastvor za inhalaciju pod pritiskom	Boehringer Ingelheim	Berodual N	(0,05mg + 0,021mg)/dozi (200 doza)	200x(0,05mg + 0,021mg)	IR01	RS; SZ		6.40 €
R03AK06	flutikazon propionat, salmeterol	prašak za inhalaciju, podijeljen	Glaxo Smith Kline	Seretide Diskus	100mcg + 50mcg	1x60 doza	IR03	RS; SZ		20.85 €
R03AK06	flutikazon propionat, salmeterol	prašak za inhalaciju, podijeljen	Glaxo Smith Kline	Seretide Diskus	250mcg + 50mcg	1x60 doza	IR03/1	RS; SZ		24.63 €
R03AK06	flutikazon propionat, salmeterol	prašak za inhalaciju, podijeljen	Glaxo Smith Kline	Seretide Diskus	500mcg + 50mcg	1x60 doza	IR03/1	RS; SZ		32.42 €
R03AK07	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju	Astra Zeneca	Symbicort Turbuhaler	80mcg + 4,5mcg	60x(80mcg + 4,5mcg)	IR03/2	RS; SZ	0.880 €	13.18 €
R03AK07	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju	Astra Zeneca	Symbicort Turbuhaler	160mcg + 4,5mcg	60x(160mcg + 4,5mcg)	IR03/1	RS; SZ	1.110 €	16.60 €
R03AK07	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju	Astra Zeneca	Symbicort Turbuhaler	320mcg + 9mcg	60x(320mcg + 9mcg)	IR03/1	RS; SZ	1.090 €	32.76 €
R03B	OSTALI LJEKOVI ZA OPSTRUKTIVNE PLUĆNE BOLESTI, INHALACIONI									
R03BA02	budesonid	suspencija za raspršivanje	Astra Zeneca	Pulmicort	0,25mg/ml (2ml)	20x2ml	IR02	SZ	0.770 €	9.64 €
R03BA02	budesonid	suspencija za raspršivanje	Astra Zeneca	Pulmicort	0,5mg/ml (2ml)	20x2ml	IR02	SZ	0.600 €	15.43 €
R03BA02	budesonid	prašak za inhalaciju	Astra Zeneca	Pulmicort Turbuhaler	400mcg/dozi (100 doza)	1x100 doza	IR09	RS; SZ		17.08 €
R03BA02	budesonid	prašak za inhalaciju	Astra Zeneca	Pulmicort Turbuhaler	200mcg/dozi (100 doza)	1x100 doza	IR09	RS; SZ	0.340 €	8.44 €

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
R07AA02	poraktant alfa	suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje			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		
S01AA30	bacitracin, neomicin	mast za oči			5g			R; SZ		
S01AD03	aciklovir	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, suspenzija	Hemomont	Oftalmol	0,5% (5ml)	1x5ml		RS; SZ		1.36 €
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 €
S01CA03	neomicin, deksametazon	kapi za uši/oči, rastvor	Galenika	Dexamethason- Neomycin	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		
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 €	4.83 €
S01ED01	timolol	kapi za oči, rastvor	Hemomont	Timadren	0,5% (5ml)	1x5ml		RS; SZ		1.00 €
S01ED51	dorzolamid, timolol	kapi za oko	Merck Sharp & Dohme	Cosopt	(20mg + 5mg/ml) (5ml)	1x5ml	IS02	RS; SZ	0.230 €	5.69 €
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		

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
V06DX01	dijetetski preparat - za preosjetljivost na bjelanjčevine 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 - ekstenzivni hidrolizat kazeina	prašak	SHS International LTD	Neocate LCP	400g	1x400g	IV06/1	RS; SZ		42.00 €
V06DX01	dijetetski preparat	prašak	Nutricia Cujik B.V.	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	Dr Schar	Mix it	500g	1x500g	IV07	RS; SZ		1.07 €
V06DX02	bezglutenski proizvod	prašak	Dr Schar	Mix B	1.000g	1x1000g	IV07	RS; SZ		2.73 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična bočica	Fresemius Kabi	Frebini Energy Drink	200ml	1x200ml	IV08	RS; SZ		1.90 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična bočica	Fresemius Kabi	Supportan Drink	200ml	1x200ml	IV10	RS; SZ		3.45 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična bočica	Fresemius Kabi	Fresubin Protein Energy Drink	200ml	1x200ml	IV08	RS; SZ		1.68 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična kesa	Fresemius Kabi	Supportan	500ml	1x500ml	IV10	RS; SZ		5.95 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična kesa	Fresemius Kabi	Fresubin	500ml	1x500ml	IV08	RS; SZ		3.75 €
V06DX03	namirnica za enteralnu primjenu	plastična kesa	Nutricia Cujik B.V.	Nutrison	500ml	1x500ml	IV12	RS; SZ		1.74 €

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
V07 OSTALI NETERAPIJSKI PROIZVODI										
V07AB	aqua pro injectione	rastvarač za parenteralnu upotrebu	Alkaloid	Aqua ad Iniectionabilia Alkaloid	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 (50ml)	10x50ml		SZ		75.19 €*
V08AB05	jopromid	rastvor za infuziju	Bayer Pharma AG	Ultravist 300	300mg joda/ml (100ml)	10x100ml		SZ		142.87 €*
V08AB05	jopromid	rastvor za infuziju	Bayer Pharma AG	Ultravist 370	370mg joda/ml (500ml)	8x500ml		SZ		817.79 €*
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		228.77 €*
V08CA10	gadoksetinska kiselina	rastvor za injekciju; napunjeni injekcioni špric	Bayer Pharma AG	Primovist	0,25mmol/ml (10ml)	1x10ml	IV09	SZ		157.44 €*

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 (lijekove iz svoje specijalnosti);
- pneumofiziologa iz Centra za plućne bolesti i TBC (lijekove koji djeluju na TBC);
- psihijatra iz Centra za mentalno zdravlje (lijekove 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, sa sekundarnog i tercijarnog nivoa zdravstvene zaštite.

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.

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.

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

§ - droga, snažan uticaj lijeka na psihofizičke sposobnosti.

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; SZ	0.425 €	1.53 €	0.17 €	1.70 €
A02BA02	ranitidin	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Ranisan	150mg	20x150mg		R; SZ	0.230 €	0.65 €	1.65 €	2.30 €
A02BA02	ranitidin	film tableta	Alkaloid	Ulcodin	150mg	20x150mg		R; SZ		0.65 €	0.75 €	1.40 €
A02BA03	famotidin	film tableta	Alkaloid	Famotidin Alkaloid	40mg	10x40mg	IA01/1	R; SZ		0.45 €	0.05 €	0.50 €
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Lek	Pantoprazol	20mg	14x20mg		RZ; SZ	0.240 €	0.67 €	1.03 €	1.70 €
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Belupo	Zoltex	20mg	28x20mg	IA02	RZ; SZ		1.34 €	0.21 €	1.55 €
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Krka	Nolpaza	20mg	28x20mg	IA02	RZ; SZ	0.127 €	1.34 €	0.44 €	1.78 €
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Lek	Pantoprazol	40mg	14x40mg		RZ; SZ	0.170 €	0.65 €	1.85 €	2.50 €
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Belupo	Zoltex	40mg	14x40mg		RZ; SZ		0.65 €	1.35 €	2.00 €
A02BC02	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	Krka	Nolpaza	40mg	28x40mg	IA02	RZ; SZ	0.069 €	1.30 €	0.62 €	1.92 €
A03FA01	metoklopramid	tableta	Alkaloid	Reglan	10mg	40x10mg		R; SZ		0.80 €	0.50 €	1.30 €
A06AD11	laktuloza	sirup	Belupo	Portalak	666,7g/1000ml (500ml)	1x500ml	IA07/1	RS; SZ		3.43 €	1.00 €	4.43 €
A06AD11	laktuloza	sirup	Abbott	Duphalac	666,7g/1000ml (500ml)	1x500ml	IA07/1	RS; SZ		3.43 €	0.63 €	4.06 €
A10BA02	metformin	film tableta	Merck	Glucophage	500mg	50x500mg		R; SZ	0.130 €	1.17 €	0.44 €	1.61 €
A10BA02	metformin	film tableta	Merck	Glucophage	850mg	30x850mg		R; SZ	0.120 €	0.78 €	0.80 €	1.58 €
B01AC04	klopidogrel	film tableta	Zdravlje AD Leskovac	Antiagrex	75mg	28x75mg		RZ; SZ	0.220 €	2.59 €	1.60 €	4.19 €
B01AC04	klopidogrel	film tableta	Lek	Cardogrel	75mg	30x75mg		RZ; SZ	0.060 €	2.78 €	2.23 €	5.00 €
C01BC03	propafenon	film tableta	Hemofarm	Propafen	150mg	50x150mg		RS; SZ		1.98 €	0.32 €	2.30 €
C01BD01	amjodaron	film tableta	Sanofi Aventis	Cordarone	200mg	30x200mg		RS; SZ		2.37 €	1.13 €	3.50 €
C02CA04	doksazosin	tableta	Krka	Kamiren	2mg	20x2mg		RS; SZ	0.095 €	0.74 €	0.21 €	0.95 €

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
C02CA04	doksazosin	tableta	Krka	Kamiren	4mg	20x4mg		RS; SZ	0.064 €	0.95 €	0.32 €	1.27 €
C03CA01	furosemid	tableta	Bosna Lijek	Lodix	40mg	10x40mg		R; SZ	0.058 €	0.23 €	0.36 €	0.58 €
C03CA01	furosemid	tableta	Sanofi Aventis	Lasix	40mg	12x40mg		R; SZ		0.27 €	0.23 €	0.50 €
C07AB02	metoprolol	film tableta	Krka	Bloxan	100mg	30x100mg		R; SZ	0.065 €	0.88 €	0.42 €	1.30 €
C07AB03	atenolol	film tableta	Galenika	Prinorm	100mg	14x100mg		R; SZ	0.043 €	0.50 €	0.30 €	0.80 €
C08CA01	amlodipin	tableta	Lek	Amlopin	5mg	20x5mg		R; SZ	0.047 €	0.60 €	0.34 €	0.94 €
C08CA01	amlodipin	tableta	Lek	Amlopin	10mg	20x10mg		R; SZ	0.026 €	0.90 €	0.14 €	1.04 €
C08DB01	diltiazem	tableta sa produženim oslobađanjem	Alkaloid	Aldizem	90mg	30x90mg		R; SZ		1.28 €	0.22 €	1.50 €
C09AA01	kaptopril	tableta	Galenika	Katopil	25mg	40x25mg		R; Z; SZ	0.080 €	0.57 €	1.03 €	1.60 €
C09AA01	kaptopril	tableta	Galenika	Katopil	50mg	40x50mg		R; Z; SZ	0.045 €	1.04 €	0.75 €	1.79 €
C09AA02	enalapril	tableta	Krka	Enap	10mg	20x10mg		R; SZ	0.029 €	0.52 €	0.06 €	0.58 €
C09AA02	enalapril	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Enalapril	10mg	30x10mg		R; SZ	0.040 €	0.78 €	0.51 €	1.29 €
C09AA03	lizinopril	tableta	Bosna Lijek	Lopril	5mg	20x5mg		R; SZ	0.065 €	0.37 €	0.28 €	0.65 €
C09AA03	lizinopril	tableta	Bosna Lijek	Lopril	10mg	20x10mg		R; SZ	0.040 €	0.38 €	0.41 €	0.79 €
C09AA03	lizinopril	tableta	Alkaloid	Skopryl	10mg	20x10mg		R; SZ		0.38 €	0.42 €	0.80 €
C09AA03	lizinopril	tableta	Bosna Lijek	Lopril	20mg	20x20mg		R; SZ	0.024 €	0.52 €	0.43 €	0.95 €
C09AA05	ramipril	tableta	Sanofi Aventis	Tritace	2,5mg	28x2,5mg		R; SZ		0.89 €	0.43 €	1.32 €
C09AA05	ramipril	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Vivace	2,5mg	28x2,5mg		R; SZ	0.040 €	0.89 €	0.26 €	1.15 €
C09AA05	ramipril	tableta	Krka	Ampril	2,5mg	30x2,5mg		R; SZ	0.040 €	0.95 €	0.25 €	1.20 €
C09AA05	ramipril	tableta	Zdravlje AD Leskovac	Vivace	5mg	28x5mg		R; SZ	0.030 €	1.56 €	0.18 €	1.74 €
C09AA05	ramipril	tableta	Sanofi Aventis	Tritace	5mg	28x5mg		R; SZ		1.56 €	0.75 €	2.31 €

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
C09AA05	ramipril	tableta	Krka	Ampril	5mg	30x5mg		R; SZ	0.033 €	1.67 €	0.30 €	1.97 €
C09BA02	enalapril, hidrohlortiazid	tableta	Krka	Enap H	10mg + 25mg	20x(10mg+2 5mg)		R; SZ	0.038 €	0.51 €	0.24 €	0.75 €
C09BA03	lizinopril, hidrohlortiazid	tableta	Bosna Lijek	Lopril H	20mg + 12,5mg	20x(20mg+1 2,5mg)		R; SZ		0.53 €	1.07 €	1.60 €
C09BA05	ramipril, hidrohlortiazid	tableta	Sanofi Aventis	Tritace	2,5mg + 12,5mg	28x(2,5mg+ 12,5mg)		R; SZ		0.97 €	0.47 €	1.44 €
C09BA05	ramipril, hidrohlortiazid	tableta	Krka	Ampril HL	2,5mg + 12,5mg	30x(2,5mg+ 12,5mg)		R; SZ	0.051 €	1.04 €	0.50 €	1.54 €
C09BA05	ramipril, hidrohlortiazid	tableta	Krka	Ampril HD	5mg + 25mg	30x(5mg+25 mg)		R; SZ	0.069 €	1.40 €	0.68 €	2.08 €
C09CA01	losartan	film tableta	Hemofarm	Erynorm	50mg	28x50mg	IC05	RS; SZ		0.73 €	0.05 €	0.78 €
C09CA01	losartan	film tableta	Hemofarm	Erynorm	100mg	28x100mg		RS; SZ		1.40 €	0.82 €	2.22 €
C09CA01	losartan	film tableta	Krka	Lorista	100mg	28x100mg	IC05	RS; SZ	0.037 €	1.40 €	0.67 €	2.07 €
C10AA01	simvastatin	film tableta	Alkaloid	Hollesta	10mg	30x10mg		RS; SZ		0.77 €	0.91 €	1.67 €
C10AA01	simvastatin	film tableta	Alkaloid	Hollesta	20mg	30x20mg		RS; SZ		0.93 €	1.80 €	2.73 €
D01AC02	mikonazol	krem	Galenika	Daktanol	2% (30g)	1x30g		R; SZ		0.90 €	0.50 €	1.40 €
J01CA04	amoksicilin	kapsula	Hemofarm	Amoksicilin	250mg	16x250mg		R; SZ		0.46 €	0.17 €	0.63 €
J01CA04	amoksicilin	kapsula tvrda	Alkaloid	Almacin	500mg	16x500mg		R; SZ		0.67 €	0.31 €	0.98 €
J01CR02	amoksicilin, klavulonska kiselina	film tableta	Glaxo Smith Kline	Augmentin	875mg + 125mg	14x(875mg+ 125mg)	IJ03	R; SZ	0.330 €	2.70 €	0.98 €	3.68 €
J01DB01	cefaleksin	kapsula tvrda	Hemofarm	Cefaleksin	250mg	16x250mg		R; SZ		0.65 €	0.31 €	0.96 €
J01DB01	cefaleksin	kapsula	Hemofarm	Cefaleksin	500mg	16x500mg		R; SZ		0.82 €	0.39 €	1.21 €
J01DB01	cefaleksin	kapsula	Alkaloid	Cefalexin Alkaloid	500mg	16x500mg		R; SZ		0.82 €	0.38 €	1.20 €
J01FA10	azitromicin	film tableta	Pliva	Sumamed	500mg	3x500mg		RS; SZ	1.300 €	1.75 €	2.15 €	3.90 €
J01FA10	azitromicin	kapsula tvrda	Pliva	Sumamed	250mg	6x250mg		RS; SZ	1.010 €	1.55 €	3.50 €	5.05 €

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
J01MA02	ciprofloksacin #	film tableta	Zdravlje AD Leskovac	Ciprocinal	500mg	10x500mg		RS; SZ	0.660 €	0.93 €	2.37 €	3.30 €
J01MB04	pipemidna kiselina	kapsula, tvrda	Hemofarm	Pipem	200mg	20x200mg		R; SZ		0.99 €	0.41 €	1.40 €
J01MB04	pipemidna kiselina	kapsula, tvrda	Galenika	Pipegal	200mg	20x200mg		R; SZ	0.402 €	0.99 €	0.71 €	1.70 €
J02AC01	flukonazol	kapsula, tvrda	Pfizer	Diflucan	150mg	1x150mg		RS; SZ		1.36 €	1.38 €	2.74 €
L01BC06	kapecitabin	film tableta	Roche	Xeloda	500mg	120x500mg	IL11	RS; SZ		90.13 €	29.87 €	120.00 €
L02BG04	letrozol	film tableta	Pharma Swiss	Femozol	2,5mg	30x2,5mg	IL45	RS; SZ	0.300 €	6.99 €	2.01 €	9.00 €
M01AE01	ibuprofen	oralna suspenzija	Alkaloid	Blokmax	100mg/5ml (100ml)	1x100ml		R; SZ		1.01 €	0.39 €	1.40 €
N02BE01	paracetamol	sirup	Bosna Lijek	Paracetamol	120mg/5ml (100ml)	1x100ml		R; SZ	1.500 €	0.95 €	0.25 €	1.20 €
N05AD01	haloperidol	tableta	Krka	Haldol	10mg	30x10mg		RS; SZ	0.078 €	1.98 €	0.95 €	2.93 €
N05AH02	klozapin	tableta	Remedica Ltd	Clozapine	25mg	50x25mg	IN17	RS; SZ	0.305 €	1.08 €	0.19 €	1.27 €
N05AH02	klozapin	tableta	Remedica Ltd	Clozapine	100mg	50x100mg	IN17	RS; SZ	0.187 €	2.89 €	0.24 €	3.13 €
N05BA01	diazepam	tableta	Krka	Apaurin	2mg	30x2mg	IN07/1	R; SZ	0.116 €	0.48 €	0.22 €	0.70 €
N05BA01	diazepam	tableta	Galenika	Bensedin	2mg	30x2mg	IN07/1	R; SZ		0.47 €	0.05 €	0.52 €
N05BA01	diazepam	tableta	Krka	Apaurin	5mg	30x5mg	IN07/2	RS; SZ	0.058 €	0.59 €	0.28 €	0.87 €
N05BA01	diazepam	tableta	Galenika	Bensedin	5mg	30x5mg		RS; SZ	0.069 €	0.59 €	0.45 €	1.04 €
N05BA01	diazepam	tableta	Krka	Apaurin	10mg	30x10mg	IN07/3	RS; SZ	0.039 €	0.78 €	0.37 €	1.15 €
N05BA01	diazepam	tableta	Galenika	Bensedin	10mg	30x10mg	IN07/3	RS; SZ		0.78 €	0.05 €	0.83 €
N05BA06	lorazepam	tableta	Belupo	Lorsilan	1mg	20x1mg	IN07/4	RS; SZ		0.38 €	0.14 €	0.52 €
N05BA06	lorazepam	tableta	Hemofarm	Lorazepam	2,5mg	20x2,5mg	IN07/4	RS; SZ		0.53 €	0.06 €	0.59 €
N05BA08	bromazepam	tableta	Alkaloid	Lexilium	1,5mg	30x1,5mg	IN07/1	R; SZ		0.40 €	0.19 €	0.59 €
N05BA08	bromazepam	tableta	Krka	Lexaurin	1,5mg	30x1,5mg	IN07/1	R; SZ	0.132 €	0.40 €	0.19 €	0.59 €

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
N05BA08	bromazepam	tableta	Hemofarm	Bromazepam	3mg	30x3mg	IN07/2	RS; SZ		0.46 €	0.20 €	0.66 €
N05BA08	bromazepam	tableta	Krka	Lexaurin	3mg	30x3mg	IN07/2	RS; SZ	0.076 €	0.46 €	0.22 €	0.68 €
N05BA08	bromazepam	tableta	Alkaloid	Lexilium	6mg	30x6mg	IN07/3	RS; SZ		1.11 €	0.53 €	1.64 €
N05BA12	alprazolam	tableta	Galenika	Ksalol	0,5mg	30x0,5mg	IN07/3	RS; SZ	0.043 €	0.46 €	0.19 €	0.65 €
N06AB03	fluoksetin	tableta	Bosna Lijek	Flusetin	20mg	20x20mg		RS; SZ	0.075 €	0.52 €	0.98 €	1.50 €
P01AB01	metronidazol	tablete	Belupo	Medazol	250mg	20x250mg		R; SZ	0.440 €	1.00 €	0.11 €	1.11 €
P01AB01	metronidazol	tableta	Galenika	Orvagil	400mg	20x400mg		R; SZ	0.325 €	0.85 €	0.45 €	1.30 €
S01ED01	timolol	kapi za oči, rastvor	Galenika	Glaumol	0,5% (5ml)	1x5ml		RS; SZ	0.062 €	1.00 €	0.55 €	1.55 €

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 (lijekove iz svoje specijalnosti);
- pneumoftiziologa iz Centra za plućne bolesti i TBC (lijekove koji djeluju na TBC);
- psihijatra iz Centra za mentalno zdravlje (lijekove 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, sa sekundarnog i tercijarnog nivoa zdravstvene zaštite.

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.

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.

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

§ - droga, snažan uticaj lijeka na psihofizičke sposobnosti.

Lista lijekova sa posebnim režimom odobravanja

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	imigluceraza	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	Genzyme (Sanofi)	Cerezyme	400 i.j.	1 x 400 i.j.	IA23	K	1,097.440 €	1,463.25 €*
B02BD08	eptakog alfa (aktivirani)	prašak za rastvor za injekciju	Novo Nordisk	Novoseven	1mg (50K i.j.)	1x1mg	IB11	K	270.061 €	613.27 €*
J01GB01	tobramicin	prašak za inhalaciju; kapsula tvrda			28mg		IJ09	K		
L01XC15	obinutuzumab	koncentrat za rastvor za infuziju	Roche	Gazyvaro	1000mg/40ml	1x40ml	IL26	K		3,241.56 €
L01XE05	sorafenib	film tableta	Bayer Pharma AG	Nexavar	200mg	112x200mg	IL15	K	98.040 €	2,973.02 €*
L01XE17	aksitinib	film tableta	Pfizer	Inlyta	1mg	56x1mg	IL74	K		584.61 €*
L01XE17	aksitinib	film tableta	Pfizer	Inlyta	5mg	56x5mg	IL74	K		2,923.05 €*
L01XE18	ruksolitinib	tabeta	Novartis Pharma	Jakavi	5mg	56x5mg	IL72	K		1,847.57 €*
L01XE18	ruksolitinib	tabeta	Novartis Pharma	Jakavi	15mg	56x15mg	IL72	K		3,639.24 €*
L01XE18	ruksolitinib	tabeta	Novartis Pharma	Jakavi	20mg	56x20mg	IL72	K		3,639.24 €*
L01XE27	ibrutinib	kapsula tvrda	Janssen Cilag S.p.A.	Imbruvica	140mg	90x140mg	IL36/1	K		5,575.61 €*
L01XX43	vismodegib	kapsula tvrda	Roche	Erivedge	150mg	28x150mg	IL68	K		6,827.48 €*
L04AA04	antitumocitni imunoglobulin kunića	koncentrat za rastvor za infuziju			20mg/ml		IL54	K		
L04AA04	antitumocitni 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 €	5,324.54 €*
L04AX04	lenalidomid	kapsula tvrda	Celgene	Revlimid	25mg	21x25mg	IL69	K	112.850 €	5,924.73 €*
L04AX05	pirfenidon	kapsula tvrda	Roche	Esbriet	267mg	270x267mg	IL67	K		2,083.64 €
R05CB13	dornaze alfa	rastvor za raspršivanje			2.500 U (2,5mg)/2,5ml		IR07	K		

LEGENDA:

* Cijena ovog preparata je predmet posebnog ugovora

K - Lijek odobrava Ministarstvo zdravlja za liječenje rijetkih bolesti, sprovođenje transplantacionih programa, kod teških patoloških stanja ili kao nastavak terapije propisane pri liječenju u inostranstvu, na predlog konzilijuma doktora odgovarajućih specijalnosti Kliničkog centra Crne Gore, mišljenja konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore za odobravanje lijekova i mišljenja Fonda za zdravstveno osiguranje Crne Gore o raspoloživim sredstvima.

Indikacije

Šifra	Ograničenje
IA01	Samo u jedinicama intenzivne njege.
IA01/1	Za šifre MKB: K25-K28, 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. Za šifru MKB: K30, terapija do 8 nedjelja u toku 12 mjeseci.
IA02	1. Zolinger-Elisonov sindrom E16.8, dokumentovan kada je primjena vremenski neograničena 2. Za šifre MKB: K25-K28, najduže mjesec dana tokom godine, za eradikaciju <i>Helicobacter pylori</i> , pri čemu se terapija može sprovoditi samo ako je histopatološki verifikovan nakon biopsije. 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	Najduže 3 dana 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.
IA03/1	Sprječavanje rekrvarenja nakon endoskopske hemostaze ulceroznih lezija gornjeg dijela digestivnog trakta sa ograničenjem terapije do 3 dana (prvog do 6 ampula, a sljedeća dva dana do 4 ampule po danu).
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	Crohnova bolest terminalnog ileuma ili ascedentnog kolona za MKB: K50. 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.
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 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 indikaciju 2. lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja specijaliste gastroenterologa sa sekundarnog nivoa.
IA12	Diabetes mellitus. 1. Za liječenje bolesnika koji imaju česte i dokumentovane hipoglikemijske epizode tokom terapije humanim insulinom u poslednjih 6 mjeseci; 2. Izuzetno, za bolesnike sa šećernom bolesti tipa 1 i 2, koji nakon 6 mjeseci kombinovane terapije maksimalnim dozama drugih antidijabetičkih lijekova koje nisu postigli ciljne vrijednosti HbA1c $<7\%$.
IA13	Diabetes mellitus. 1. Za liječenje bolesnika uzrasta od 10 do 17 godina po prijedlogu pedijatra-endokrinologa 2. Za liječenje bolesnika od 17 godina po prijedlogu interniste-endokrinologa: - 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. Hipoglikemijska, odnosno postprandijalna hiperglikemijska epizoda se utvrđuje na jedan od sljedećih načina: - 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	Diabetes mellitus. - Za bolesnike sa nezadovoljavajućom kontrolom glikemije na terapiji humanim insulinima u toku posljednjih 6 mjeseci (glikozilirani hemoglobin veći od 7% tj. HbA1c $>7\%$) u kojih perzistiraju ponavljane hipoglikemije (glikemija manja od 3,6 mmola/l) i pored adekvatne korekcije doziranja insulina i komplijanse bolesnika u navedenom periodu od 6 mjeseci. Hipoglikemijska epizoda se utvrđuje na jedan od sledećih načina: - podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu glikemije (memorija ličnog aparata) i verifikovan nalazom u kartonu bolesnika, odnosno specijalističkim na osnovu koga se lijek uvodi u terapiju; - podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske epizode utvrđen u zdravstvenoj ustanovi i verifikovan u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkom izvještaju na osnovu koga se lijek uvodi u terapiju. Lijek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja subspecijaliste pedijatra-endokrinologa ili subspecijaliste interniste-endokrinologa.

Šifra	Ograničenje
IA14/1	Diabetes mellitus. Za bolesnike starije od 18 godina sa nezadovoljavajućom kontrolom dijabetesa na terapiji humanim insulinima u toku posljednjih 6 mjeseci (glikozilirani hemoglobin veći od 9% tj. HbA1c>9%) u kojih perzistiraju ponavljane hipoglikemije (glikemija manja od 3,6 mmola/l) i pored adekvatne korekcije doziranja insulina i komplijanse bolesnika u navedenom periodu od 6 mjeseci. Hipoglikemijska epizoda se utvrđuje na jedan od sledećih načina: - podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu glikemije (memorija ličnog aparata) i verifikovan nalazom u kartonu bolesnika, odnosno specijalističkim na osnovu koga se lijek uvodi u terapiju; - podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske epizode utvrđen u zdravstvenoj ustanovi i verifikovan u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkom izveštaju na osnovu koga se lijek uvodi u terapiju. Lijek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja subspecijaliste interniste-endokrinologa.
IA17	Diabetes mellitus tip 2, za poboljšanje glikemijske kontrole kod odraslih osoba 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. Monoterapija za bolesnike kod kojih se ne postiže odgovarajuća kontrola (HbA1c>7%), a kod kojih je metformin neodgovarajuća terapija zbog nepodnošljivosti ili je kontraindikovana; 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%).
IA17/1	Diabetes mellitus tip 2, za poboljšanje glikemijske kontrole kod odraslih osoba 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	Diabetes mellitus tip 2, u dobi od 18 do 75 godina sa BMI ≥ 27 , sa klirensom kreatinina (CrCl) >60ml/min, ili procijenjenom brzinom glomerularne filtracije (eGFR)>60ml/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 > 35), sa neregulisanom glikemijom (HbA1c>7%), a nakon primjene dva oralna antidijabetika. Evaluacija učinka lijeka na 6 mjeseci. Lijek odobrava Konzilijum endokrinologa Kliničkog centra Crne Gore.
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 diuretičke Henleove petlje, nakon bolničkog liječenja, na osnovu mišljenja iz opusne 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.
IB01	Za SZ: 1. Pre i postoperaciona profilaksa tromboembolije kod visokorizičnih bolesnika u opštoj hirurgiji i kod operacije kuka i totalne zamjene koljena u ortopediji (svi niskomolekularni heparini), 2. Liječenje tromboembolijskih incidenata i prevencija zgrušavanja tokom hemodijalize, 3. Liječenje nestabilne angine pectoris i ne-Q infarkta miokarda. Za Z: 1. Za ambulantne bolesnike kojima je postavljena dijagnoza tromboze potkoljeničnih dubokih vena, a nisu hospitalizovani, s najdužom primjenom do sedam dana. Istovremeno s primjenom niskomolekularnih heparina započeti s primjenom peroralnih antikoagulantnih lijekova.
IB01/1	Samo kod izmjerene manjke (manje od 70% antitrombina III). Lijek indikuje specijalista internista hematolog i transfuziolog. Primjena na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
IB02	1. Poslije ugradnje grafta ili stenta sa 100mg acetilsalicilne kiseline do 12 mjeseci (MKB: Z95) 2. Sekundarna prevencija infarkta miokarda ili infarkta mozga (MKB: I20.9, I21, I63, G45) Za indikaciju 1. po prijedlogu vaskularnog hirurga ili interventnog kardiologa. Za indikaciju 2. po prijedlogu kardiologa ili neurologa.
IB03	Sekundarna prevencija infarkta miokarda ili infarkta mozga (MKB: I20.9, I21, I63, G45) sa dokazanom nepodnošljivošću na acetilsalicilnu kiselinu. Po prijedlogu kardiologa ili neurologa.
IB04	Za liječenje bolesnika s akutnim infarktom miokarda sa ST elevacijom (STEMI) kod kojih je učinjena primarna (urgentna) PCI s implantacijom stenta, po prijedlogu nadležnog intervencijskog kardiologa, a u trajanju do 12 mjeseci.
IB05	1. Akutni ishemijski moždani udar unutar 4,5h od početka simptoma moždanog udara ako su zadovoljeni propisani kriterijumi (inkluzioni i ekskluzioni). 2. Akutna masivna plućna embolija sa hemodinamskom nestabilnošću. 3. Akutni infarkt miokarda (STEMI). Za indikaciju 1. po prijedlogu neurologa. Za indikacije 2. i 3. po prijedlogu kardiologa.
IB06	Za trombolizu kod akutnog infarkta miokarda (AIM) sa elevacijom ST segmenta do 6 sati od početka simptoma AIM.
IB07	Prevencija venske tromboembolije, kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamjene kuka ili koljena.
IB07/1	1. Prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod odraslih osoba sa nevalvularnom atrijalnom fibrilacijom sa jednim ili više sljedećih faktora rizika: a) prethodni moždani udar ili sistemska embolija, b) ejekciona frakcija lijevog ventrikula < 40%, c) simptomatsko zatajenje srca, stepen ≥ 2 prema klasifikaciji NYHA, d) starost ≥ 75 godina, 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) 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.

Šifra	Ograničenje
IB07/2	1. Prevencija venske tromboembolije, kod odraslih pacijenata koji se podvrgavaju elektivnom hirurškom zahvatu zamjene kuka ili koljena 2. Prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod odraslih osoba sa nevalvularnom atrijalnom fibrilacijom sa jednim ili više sljedećih faktora rizika: a) prethodni moždani udar ili sistemska embolija, b) ejekciona frakcija lijevog ventrikula < 40%, c) simptomatsko zatajenje srca, stepen ≥ 2 prema klasifikaciji NYHA, d) starost ≥ 75 godina, 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). 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.
IB09	1. Nestabilna angina ili infarkt miokarda bez elevacije ST segmenta (NSTEMI) kod pacijenata kod kojih nije indikovano urgentno (do 120 minuta) invazivno liječenje (PCI); 2. Infarkt miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI) kod pacijenata koji se liječe tromboliticima ili koji u početku neće primati drugi oblik reperfuzivne terapije. Lijek odobrava Konzilijum kardiologa Kliničkog centra Crne Gore i primjenjuje se isključivo u ustanovi na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
IB10	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; 2. Kao antifibrinolitik. Po prijedlogu Konzilijuma kardiologa Kliničkog centra Crne Gore.
IB11	1. Kod bolesnika sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitore na faktore koagulacije VIII ili IX > 5 Bethesda jedinica (BU) 2. Kod bolesnika sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljavanje snažnog anamnestičkog odgovora na primjenu faktora VIII ili IX Kod bolesnika sa nasleđenim nedostatkom faktora FVII 3. Lijek indikuje nadležni Konzilijum Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore i Konzilijum hematologa Kliničkog centra Crne Gore.
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	1. Anemija kod maligniteta. 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.
IB16	Nadoknada volumena kod hemoragijskog šoka i opekotina; druga linija terapije (kada je primjena artificalnih koloida kontraindikovana ili kada je postignuta maksimalna doza za koloide); opekotine; hiperbilirubinemija kod neonatusa i terapijska izmjena plazme.
IB16/1	Hipoalbuminemija < 20 g/L uz generalizovane edeme.
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.
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 3 mjeseca primjene terapije. Sa istom smjernicom i za njegov oblik sa hidrohlortiazidom.
IC06	1. Akutni infarkt miokarda MKB:I21 - sekundarna prevencija infarkta miokarda, 2. Infarkt mozga MKB:I63 - sekundarna prevencija infarkta mozga. 3. TIA-u MKB:G45 - sekundarna prevencija, za ultrazvučno dokazani plak na karotidi ili ultrazvučno dokazanu perifernu arterijsku okluzivnu bolest ili boluju od koronarne bolesti dokazane koronarografijom ili testom opterećenja te za bolesnike koji boluju od šećerne bolesti uz vrijednosti ukupnog kolesterola iznad 5 mmol/L.
IC09	Subarahnoidalno krvarenje MKB: I60.
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 vanjlesne 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 Konzilijuma kardiologa ili pulmologa Kliničkog centra Crne Gore.
IG04	1.Preoperativno liječenje umjerenih do teških simptoma fibroida materice, kod odraslih žena u reproduktivnom periodu. 2.Intermitentno liječenje umjerenih do teških simptoma fibroida materice, kod odraslih žena u reproduktivnom periodu. Po prijedlogu specijaliste ginekologa.
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. Supstituciona terapija kod mladih osoba sa urođenim ili stečenim deficitom hormona rasta (hipopituitarizam) do 35 godina starosti MKB: E23.0. Po prijedlogu Konzilijuma pedijata endokrinologa Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore za indikacije 1. i 2. Po prijedlogu Konzilijuma endokrinologa Kliničkog centra Crne Gore za indikaciju 3.
IH01/1	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. Supstituciona terapija kod mladih osoba sa urođenim ili stečenim deficitom hormona rasta (hipopituitarizam) do 35 godina starosti MKB: E23.0. Za pacijente kojima se prvi put uvodi biološka terapija i pacijente koji se prevode na terapiju biološki sličnim lijekom. Po prijedlogu Konzilijuma pedijata endokrinologa Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore za indikacije 1. i 2. Po prijedlogu Konzilijuma endokrinologa Kliničkog centra Crne Gore za indikaciju 3.
IH02	Retencija testisa kod djece do 3 godine.

Šifra	Ograničenje
IH03	1. Karcinoidi i endokrini tumori 2. Krvarenja iz gornjeg dijela digestivnog trakta, kod bolesnika koji ne reaguju na endoskopsku hemostazu. Po prijedlogu subspecijaliste gastroenterohepatologa, subspecijaliste endokrinologa ili specijaliste onkologa Kliničkog centra Crne Gore za indicaciju 1. Po prijedlogu subspecijaliste gastroenterohepatologa na sekundarnom i tercijarnom nivou za indicaciju 2. Nastavak bolničke terapije na primarnom i sekundarnom nivou.
IH04	1. Akromegalija 2. Neuroendokrini tumori Lijek odobrava Konzilijum internista Kliničkog centra Crne Gore na osnovu predloga subspecijaliste endokrinologa za indicaciju 1. Lijek odobrava Konzilijum za neuroendokrine tumore Kliničkog centra Crne Gore za indicaciju 2. Nastavak bolničke terapije na primarnom i sekundarnom nivou.
IH05/1	Primarno noćno mokrenje F98.0 po preporuci subspecijaliste pedijatra-endokrinologa.
IH05/2	1. Insipidni dijabetes centralnog tipa (MKB: E23.2). 2. Ispitivanje koncentracijske moći bubrega. Po prijedlogu subspecijaliste endokrinologa za indicaciju 1. Po prijedlogu subspecijaliste nefrologa za indicaciju 2.
IH05/3	1. Blaga i umjerena hemofilija A, Von Willebrand-ova bolest tip I; 2. Preoperativna priprema hemofiličara i oboljelih od Von Willebrand-ove bolesti.
IH06	1. Terapija sekundarnog hiperparatireoidizma (HPT) kod bolesnika sa bolešću bubrega u terminalnoj fazi (ESRD) koji su na dijaliznoj terapiji održavanja. 2. Redukcija hiperkalcemije kod bolesnika sa: - 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	Rezervni antibiotik-obavezan antibiogram; Primjena u stacionarnim ustanovama, odobrava Komisija za antibiotike zdravstvene ustanove.
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.
IJ01/3	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 dijabeteskog stopala. Prevenција: Lijek je indikovao i 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.
IJ02	Rezervni antibiotik-obavezan antibiogram; Indikacije: Infekcije kože i mekih tkiva, respiratorne i ostale infekcije uzrokovane osjetljivim stafilocokom koji proizvodi penicilinazu. Primjena u stacionarnim ustanovama odobrava Komisija za antibiotike zdravstvene ustanove.
IJ03	Druga linija terapije bakterijskih infekcija nakon neuspješne primjene punih doza amoksisicilina ili kod postojanja visokog procenta rezistencije bakterija na amoksisicilin. 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).

Šifra	Ograničenje
IJ04	Druge linije 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 preporučen 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. Urinarne 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	1. Supstituciona terapija kod odraslih, djece i adolescenata (0 -18 godina) u: Primarnim sindromima imunodeficijencije sa oštećenom produkcijom antitijela. - 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. 2. Imunomodulacija kod odraslih, djece i adolescenata (0 -18 godina): - 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. 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.
IJ12	Rezervni antibiotik-obavezan antibiogram; Indikacije: 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 Per os primjena: Po preporuci bolničkog specijaliste. Infuzija: Isključivo kod pacijenata koji lijek ne mogu uzimati per os i dokazane infekcije osjetljivim uzročnicima.
IJ12/1	1. Teški oblik zapaljenja pluća; 2. Komplikovane infekcije kože i mekih tkiva u jedinicama intenzivne njege. Per os primjena - druga linija liječenja. Parenteralna primjena - isključivo kod bolesnika koji ne mogu uzimati per os oblike.
IJ13	Sistemske gljivične infekcije kod imunokompromitovanih pacijenata rezistentnih na terapiju flukonazolom. Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.
IJ14	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.
IJ17/2	Lijek je indikovao 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). Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore, odobrava Komisija za lijekove FZO.
IJ18	HIV infekcija, MKB: B20, B21, B22, B23 i B24. Po prijedlogu Konzilijuma infektologa Kliničkog centra Crne Gore, odobrava Komisija za lijekove FZO.

Šifra	Ograničenje
IJ18/1	HIV infekcija, MKB: B20, B21, B22, B23 i B24, za bolesnike kod kojih je dokazana rezistencija virusa humane imunodeficijacije na postojeće antiretrovirusne lijekove. Po prijedlogu Konzilijuma infektologa Kliničkog centra Crne Gore, odobrava Komisija za lijekove FZO.
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) biokemijski povišena aktivnost transaminaza (ALT)>2x iznad normalne vrednosti Kontraindikacija je preosetljivost na lamivudin. 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, odobrava Komisija za lijekove FZO.
IJ22	HIV infekcija, MKB: B20, B21, B22, B23 i B24, za bolesnike koji su rezistentni ili razvijaju neželjene reakcije na standardnu antivirusnu terapiju. Po prijedlogu Konzilijuma infektologa Kliničkog centra Crne Gore, odobrava Komisija FZO.
IJ23	Za odrasle bolesnike, kojima je potvrđena dijagnoza hroničnog hepatitisa C genotip 1 i koji imaju pozitivan nalaz HCV RNA. Potrebna je apstinencija od i.v. droga i abuzusa alkohola unazad 12 mjeseci. Bolesnici koji su zavisnici o drogama moraju imati dokaz da apstiniraju najmanje 1 godinu, a dokaz su dokumentovani nalaz psihijatra i rezultati toksikoloških ispitivanja tokom tretmana svaka 3 mjeseca. Dužina terapije genotip 1a bez ciroze i 1b bez ciroze ili kompenzovanom cirozom 12 nedjelja, 1a sa kompenzovanom cirozom 24 nedjelje.
IJ24	Za odrasle bolesnike, kojima je potvrđena dijagnoza hroničnog hepatitisa C genotip 1a, 1b i 4 i koji imaju pozitivan nalaz HCV RNA. Potrebna je apstinencija od i.v. droga i abuzusa alkohola unazad 12 mjeseci. Bolesnici koji su zavisnici o drogama moraju imati dokaz da apstiniraju najmanje 1 godinu, a dokaz su dokumentovani nalaz psihijatra i rezultati toksikoloških ispitivanja tokom tretmana svaka 3 mjeseca. Na prijedlog Konzilijuma za lijekove. Terapijski protokol i trajanje liječenja odobrava Komisija fonda za zdravstveno osiguranje. Dužina terapije genotip 1a bez ciroze i 1b i 4 bez ciroze ili kompenzovanom cirozom 12 nedjelja, 1a sa kompenzovanom cirozom 24 nedjelje.
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, odobrava KOMISIJA ZA LJEKOVE KCCG. 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).
IL01	Po prijedlogu onkologa, reumatologa, hematologa, neurologa.
IL02	Po prijedlogu hematologa.
IL03	1. sarkom kostiju i mekih tkiva, 2. karcinom testisa (druga linija), 3. agresivni limfom (ICE protokol), 4. karcinom grlića materice (druga linija). Po prijedlogu onkologa ili hematologa, lijek odobrava nadležni konzilijum Kliničkog centra Crne Gore.
IL04	Prva linija u liječenju hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.
IL05	Glioblastoma multiforme (MKB: C71) novodijagnostikovani u prvoj liniji liječenja kod bolesnika sa pozitivnim metilacionim statusom MGMT gena, PS 0 ili 1 (ECOG) kao postoperativna terapija u dozi od 75 mg/m ² dnevno, istovremeno sa zračnom terapijom. Po završenom zračenju, lečenje nastaviti temozolomidom u dozi od 150/200 mg/m ² 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 nedjelja 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. Po prijedlogu Konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju.
IL06	Po prijedlogu onkologa, reumatologa, hematologa, neurologa ili dermatovenerologa.
IL07	Za liječenje bolesnika sa inoperabilnim pleuralnim mezoteliomom u kombinaciji sa cisplatinom, a koji prethodno nisu primali drugu hemoterapiju. 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). Po prijedlogu Konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju ili Konzilijuma specijalne bolnice Brezovik, do ukupno 6 ciklusa liječenja.
IL08	Leukemija vlasastih ćelija. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.
IL09	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. 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. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.

Šifra	Ograničenje
IL10	1. prva linija metastatskog ili uznapredovalog neresektabilnog adenokarcinoma pankreasa, 2. prva linija metastatskog nemikrocelularnog karcinoma pluća zajedno sa cisplatinom, 3. metastatski ili lokalno uznapredovali karcinom mokraćne bešike u kombinaciji sa cisplatinom, 4. Prva terapijska linija kod pacijenata sa neresektabilnim, lokalno rekurentnim ili metastatski karcinomom dojke, u kombinaciji sa paklitakselom, nakon antraciklina (osim ukoliko nisu klinički kontraindikovani) 5. u terapiji lokalno uznapredovalog ili metastatskog epitelijalnog karcinoma ovarijuma, u kombinaciji sa karboplatinom, kod pacijenata sa relapsom bolesti, poslije najmanje šest mjeseci bez ponovnog javljanja bolesti, nakon terapije prve linije na bazi platine. Liječenje gemcitabinom dozvoljeno je ukoliko su ispunjeni kriterijumi: a) opšte stanje ECOG 0-1, b) nepostojanje metastaza u CNS-u i/ili kostima; c) vrijednost bilirubina <1.5x gornja granica uredne vrijednosti; d) AST, ALT, GGT < 2xgornja granica urednih vrijednosti; e) kreatinin <1.5x gornja granica urednih vrijednosti; f) vrijednost neutrofila >1,5x10³/mm³; g) vrijednost trombocita >10x10³/mm³ Odobrava se primjena tri ciklusa liječenja, nakon čega je neophodna kompletna evaluacija. U slučaju pozitivnog odgovora (kompletna ili parcijalna remisija, stabilna bolest) može se nastaviti sa daljom terapijom. Evaluacija je neophodna nakon svaka tri ciklusa liječenja. Potrebno je da pacijent ima PS od 0 do 1 i da ima zadovoljavajuće hematološke parametre za primjenu, da nema sekundarne depozite u CNS-u. Lijek odobrava Konzilijum onkologa Kliničkog centra Crne Gore za indikacije 1, 2, 3, 4, 5 i Konzilijum Specijalne bolnice Brezovik za indikaciju 2.
IL11	1. metastatski karcinom dojke nakon obavezne prethodne primjene antraciklina i taksana; PS 0 ili 1, MKB-C50, 2. kolorektalni karcinom; MKB-C18; C19; C20; C21, - postoperativna terapija u slučaju kliničkog stadijuma III (stadijum C po Dukes), isključivo u slučaju komorbiditeta koji ne dozvoljava primjenu standardne adjuvantne terapije, sa PS od 0 do 1. - terapija metastatske bolesti, kod nezelenih efekata na hemioterapiju koja sadrži 5FU, PS 0 ili 1. Odobrava se terapija na period od dva mjeseca, nakon čega je subspecijalista onkolog dužan izvršiti kontrolnu obradu sa ciljem provjere stepena tumorskog odgovora i podnosljivosti terapije. Nastavak liječenja je moguć u slučaju pozitivnog odgovora na terapiju (kompletna ili parcijalna remisija, stabilna bolest), uz obavezu onkologa da izvrši kontrolnu obradu sa ciljem provjere stepena tumorskog odgovora i podnosljivosti terapije nakon svaka 3 mjeseca terapije. Lijek odobrava Konzilijum Klinike za onkologiju i radioterapiju.
IL11/1	1. Nemikrocelularni karcinom pluća. 2. Karcinom dojke sa metastazama (3. i 4. stadijum), kada se terapija koja uključuje antracikline i taksane pokazala neuspješnom ili neadekvatnom. Za indikaciju 1. lijek odobrava nadležni konzilijum Kliničkog centra Crne Gore i Specijalne bolnice Brezovik. Za indikaciju 2. lijek odobrava Konzilijum za dojk u Kliničkog centra Crne Gore.
IL12	1. mikrocelularni karcinom pluća 2. rezistentni neseminomatozni karcinom testisa. Lijek odobrava Konzilijum onkologa KCCG i nadležni Konzilijum Specijalne bolnice Brezovik za indikaciju 1.; Lijek odobrava Urološko-onkološki konzilijum KCCG za indikaciju 2.
IL13	Lijek odobrava nadležni konzilijum Kliničkog centra Crne Gore ili Specijalne bolnice Brezovik.
IL14	Za liječenje odraslih bolesnika kod kojih nije moguće transplantirati hematopoetsku matičnu ćeliju, a koji boluju od: 1. mijelodisplastičnog sindroma (MDS), srednjeg 2 ili visokog rizika prema međunarodnom 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). Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.
IL15	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). Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore.
IL16	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; Za indikaciju 2. nastavak terapije na sekundarnom nivou zdravstvene zaštite.
IL17	1. Karcinom skvamoznih ćelija u predjelu glave i vrata, jednaka i grlića materice 2. Hočkinov i ne-Hočkinov limfom 3. Karcinom testisa (ne-seminom i seminom) 4. Palijativna intrapleuralna terapija malignih pleuralnih izliva Lijek odobrava nadležni konzilijum Kliničkog centra Crne Gore.
IL18	Metastatski karcinom kolorektuma i postoperativno u kombinaciji sa 5FU/LV, ukoliko postoje zahvaćeni limfni čvorovi - Dukes C u slučaju PS od 0 do 1 na tri mjeseca, nakon čega je neophodna kompletna evaluacija i procjena tumorskog odgovora na terapiju. Nastavak liječenja je moguć u slučaju pozitivnog odgovora na terapiju (kompletna ili parcijalna remisija, stabilna bolest). Lijek odobrova nadležni konzilijum Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore.

Šifra	Ograničenje
IL19	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-čelijskim non-Hodgkinovim limfomom u relapsu odnosno u bolesnika sa hemorezistentnim tipom B-čelijskog non-Hodgkinovog limfoma niskog stepena maligniteta kod kojih je imunohistohemijski i/ili protočnom citometrijom dokazano da čelije 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 $\geq 5,1$ ili DAS28 $\geq 3,2 + 6$ 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 $\geq 5,1$, pad DAS28 $\geq 1,2$ u odnosu na početno stanje ili postizanje 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. 4.e. Trajanje liječenja, reekspozicija lijeku rituksimab nakon dvije infuzije dolazi u obzir nakon 24 nedjelje, ukoliko je prisutna rezidualna upalna aktivnost DAS28 $\geq 3,2$ ili je došlo do egzacerbacije RA s porastom DAS28 za $\geq 0,6$. 4.f. Kriterijumi 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 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. Za indikacije 1., 2. i 3. po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore; Za indikaciju 4. po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore, odobrava KOMISIJA ZA LJEKOVE KCCG i Komisija FZO.
IL19/1	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 hemioterapijom. U slučaju povoljnog odgovora odobrava se primjena još 4 ciklusa terapije (s.c.). 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.). 3. Liječenje bolesnika sa indolentnim B-čelijskim non-Hodgkinovim limfomom u relapsu odnosno kod bolesnika sa hemorezistentnim tipom B-čelijskog non-Hodgkinovog limfoma niskog stepena malignosti kod kojih je imunohistohemijski i/ili protočnom citometrijom dokazano da čelije 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.). 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. Po prijedlogu konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.
IL20	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). Terapija je moguća ukoliko je: a) PS od 0 do 1, b) EFLV veća od 50%, c) laboratorija: kompletna krvna slika i hepatogram: AST i ALT $< 5x$ gornje granice normalne vrijednosti i bilirubin $< 3x$ gornje granice. 2. metastatski karcinom dojke HER 2 +++ , PS 0 ili 1, prva linija terapije nakon antraciklina (adjuvantno) u kombinaciji sa taksanima (paklitaksel ili docetaksel). Kriterijum za primjenu: a) ECOG 0-1, b) nepostojanje metastaza na CNS-u, bez opsežnih metastaza na plućima koje izazivaju značajnu simptomatologiju, c) adekvatni hematološki i biohemijski parametri (AST, ALT do 5x gornje granice, bilirubin do 3x gornje granice referentne vrijednosti). Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna remisija ili parcijalna remisija uz obaveznu reevaluaciju učinka nakon tri ciklusa liječenja. U slučaju izostanka efekta ili kod progresije bolesti terapija se prekida. Po prijedlogu Konzilijuma za dojk.
IL21	1. Karcinom kolorektuma: metastatska bolest, nakon hemioterapije na bazi oksaliplatine i irinotekana, isključivo za pacijente sa tumorima koji sadrže nemutirani KRas gen (što se određuje u laboratorijama sa validiranom metodom određivanja), PS 0 ili 1, kao monoterapija (nakon neuspjeha terapije na bazi irinotekana i oksaliplatina i kod onih koji ne podnose irinotekan) ili u kombinaciji sa irinotekanom; Lijek se odobrava na 2 mjeseca, nakon čega je neophodna kompletna evaluacija i procjena tumorskog odgovora na terapiju. Kriterijumi za primjenu: a) PS od 0 do 1; b) nepostojanje metastaza u CNS-u, c) nivo bilirubina $< 1,5x$ 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 $> 100x(10^9/L)$, d) Nastavak liječenja moguć je isključivo tokom prve linije hemioterapije i do isteka iste kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest). 2. Planocelularni karcinom glave i vrata: a) istovremeno sa radioterapijom i isključivo za vrijeme trajanja iste kod pacijenata sa PS 0 ili 1 u lokalno uznapredovalom, inoperabilnom planocelularnom karcinomu usne duplje i orofarinksa, kod kojih je liječenje započeto indukcijom hemioterapijom; b) lokalno uznapredovala, inoperabilna bolest, u kombinaciji sa radioterapijom i isključivo za vrijeme trajanja iste, PS 0 ili 1, kod pacijenata kod kojih je kontraindikovana primjena lijekova na bazi platine; c) u kombinaciji sa standardnom hemioterapijom (5FU+cisplatin ili 5FU+karboplatin) prva linija za rekurentni planocelularni karcinom glave i vrata koji nije podoban za lokoregionalni tretman, bez egzulceracije, PS 0-1. Lijek se odobrava na 2 mjeseca, nakon čega je neophodna kompletna evaluacija i procjena tumorskog odgovora na terapiju. Nastavak liječenja moguć je isključivo tokom prve linije hemioterapije i do isteka iste kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest). U slučaju izostanka efekta ili kod progresije bolesti terapija se prekida. Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore, odobrava Komisija FZO.

Šifra	Ograničenje
IL22	1. Prva linija liječenja metastatskog kolorektalnog karcinoma u kombinaciji sa hemioterapijom i isključivo tokom trajanja iste. Liječenje bevacizumabom se sprovodi tokom trajanja prve linije hemioterapije dok traje pozitivni tumorski odgovor (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest). Kriterijumi za primjenu: a) očekivano preživljenje > 12 mjeseci, b) PS ECOG 0-1, c) nepostojanje metastaza u mozgu, d) razmak od 6 nedjelja između hirurškog liječenja primarnog tumora i započinjanja primjene bevacizumaba, e) razmak od 3 mjeseca između radioterapije primarnog tumora i započinjanja primjene bevacizumaba, f) 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. Lijek se odobrava na 2 mjeseca, nakon čega je neophodna kompletna evaluacija i procjena tumorskog odgovora na terapiju. U slučaju izostanka efekta ili kod progresije bolesti terapija se prekida. Po prijedlogu Konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju. 2. Bevacizumab je, u kombinaciji sa karboplatinom i paklitakselom, indikovao za prvu liniju terapije i isključivo tokom trajanja iste kod odraslih pacijenata sa uznapredovalim epitelijalnim karcinomom jajnika, jajovoda ili primarnim peritonealnim karcinomom. Lijek se odobrava na 2 mjeseca, nakon čega je neophodna kompletna evaluacija i procjena tumorskog odgovora na terapiju. U slučaju izostanka efekta ili kod progresije bolesti terapija se prekida. Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore. Odobrava KOMISIJA ZA LJEKOVE KCCG i Komisija FZO.
IL23	Za primjenu u kombinaciji sa trastuzumabom i docetakselom kod odraslih pacijenata sa HER2 pozitivnim metastatskim ili lokalno recidivirajućim neresektabilnim karcinomom dojke, koji prethodno nisu primali anti-HER2 terapiju ni hemoterapiju za liječenje metastatske bolesti. 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 ciklusa liječenja. Po prijedlogu Konzilijuma za doju Kliničkog centra Crne Gore.
IL24	1. Uznapredovali (neresektabilni ili metastatski) melanom kod odraslih pacijenata, kao monoterapija PS 0-1 (C43). Odobrava se primjena na 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 djelimična remisija, stabilna bolest) koji se provjerava nakon svaka dva ciklusa liječenja, do progresije bolesti. 2. Lokalno uznapredovali ili metastatski nesitnoćelijskog karcinoma pluća (engl. non-small cell lung carcinoma, NSCLC) kod odraslih čiji tumori ekspresiraju PD-L1 i koji su prethodno primili najmanje jedan hemioterapijski protokol. Pacijenti pozitivni na tumorske mutacije gena EGFR ili ALK treba takođe da prime i odobrenu terapiju za te mutacije prije nego što prime lijek. Za indikaciju 1. po prijedlogu Konzilijuma za kožu i meka tkiva Kliničkog centra Crne Gore. Za indikaciju 2. po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore ili Specijalne bolnice za plućne bolesti Brezovik.
IL25	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. 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 >=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). 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>10x(10)¹²/L ili prisustvo blasta u perifernoj krvi. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore za početak i nastavak liječenja. 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. 3. Za liječenje odraslih bolesnika sa Kit (CD117) pozitivnim neoperabilnim i/ili metastatskim malignim gastrointestinalnim stromalnim tumorima (GIST). Po prijedlogu Konzilijuma onkologa Kliničkog centra Crne Gore.
IL26	U kombinaciji s flurambucilom 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. Po prijedlogu konzilijuma hematologa Kliničkog Centra Crne Gore, ukupno do najviše 6 ciklusa.
IL27	Druga linija liječenja lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma pluća ne-malih ćelija s aktivirajućom mutacijom tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK). Kriterijumi za primjenu: 1. dokazan lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom pluća ne-malih ćelija, 2. dokazana EGFR-TK mutacija u ćelijama tumora ili metastaza, Odobrava se primjena terapije za dva mjeseca nakon koje slijedi provjera rezultata liječenja. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog odgovora na provedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija, stabilna bolest) do progresije bolesti, odnosno do ukupno najviše 7 ciklusa liječenja. Po prijedlogu Konzilijuma onkologa Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma za maligna oboljenja pluća Specijalne bolnice Brezovik.
IL28	1. Druga linija liječenja lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma pluća ne-malih ćelija s aktivirajućom mutacijom tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK). Kriterijumi za uvođenje terapije: a. dokazan lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom pluća ne-malih ćelija, b. dokazana EGFR-TK mutacija u ćelijama tumora ili metastaza. 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, odnosno do ukupno najviše 7 ciklusa liječenja. 2. Treća linija liječenja karcinoma pluća nemalih ćelija (NSCL), lokalno uznapredovali ili metastatski stadijum bolesti nakon sprovedene dvije linije hemioterapijskog liječenja. Kriterijumi za uvođenje terapije: ECOG status 0-1, nepostojanje metastaza u CNS-u. 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, odnosno do ukupno najviše 7 ciklusa liječenja. Nakon ukupno sprovedenih 7 ciklusa liječenja, kliničku i dijagnostičku obradu u cilju ocjene stepena tumorskog odgovora potrebno je napraviti nakon svaka četiri ciklusa liječenja. Po prijedlogu Konzilijuma onkologa Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma za maligna oboljenja pluća Specijalne bolnice Brezovik.

Šifra	Ograničenje
IL29	Prva linija liječenja metastatskog karcinoma bubrega (svijetločelijski podtip), primijenjen kao monoterapija. Kriterijumi za uvođenje terapije: - ECOG 0-1, - nepostojanje CNS metastaza, - AST i ALT <5x gornja granica normalne vrijednosti, - klirens kreatinina ≥ 30 ml/min. - kod pacijenata dobre (ili intermedijarne) prognoze. 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) do ukupno 6 ciklusa terapije. Po prijedlogu uro-onkološkog Konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju.
IL30	Karcinom dojke - druga linija metastatskog HER2 pozitivnog karcinoma dojke, u kombinaciji sa lijekom kapecitabin, kod pacijenata sa progresijom osnovne bolesti, prethodno liječenih antraciklinima i taksanima i lijekom trastuzumab, koji je primjenjen u prvoj liniji liječenja metastatske bolesti. Kriterijumi za uvođenje terapije: - laboratorijske vrijednosti AST, ALT < 5 x gornja granica normalne vrijednosti; uredna funkcija hematopoetskog sistema (trombociti $>100\ 000$, neutrofil >1500), - uredna bubrežna funkcija (kreatinin klirens >50 ml/min), - ECOG status bolesnika 0-2. Indikuju se 2 ciklusa terapije. Nastavak liječenja je moguć samo u slučaju pozitivnog odgovora na terapiju (kompletna ili parcijalna remisija, stabilna bolest) do ukupno 6 ciklusa terapije. Po prijedlogu Konzilijuma za dojku Kliničkog centra Crne Gore.
IL31	Druga terapijska linija kod odraslih bolesnika sa hroničnom mijeloidnom leukemijom, otpornih ili netolerantnih na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib mesilat. Indikuju se 2 ciklusa terapije. Nastavak liječenja je moguć samo u slučaju pozitivnog odgovora na terapiju (kompletna ili parcijalna remisija, stabilna bolest) do ukupno najviše 6 ciklusa terapije. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.
IL32	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: - prethodno primati terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest - imati recidiv bolesti tokom ili u toku 6 mjeseci od završetka adjuvantne terapije. 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. Svaka sljedeća procjena se radi nakon sprovedenih 6 ciklusa liječenja. Po prijedlogu konzilijuma onkologa Kliničkog Centra Crne Gore.
IL33	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), do ukupno najviše 6 ciklusa terapije. Po prijedlogu Konzilijuma za tumore kože i mekih tkiva Kliničkog centra Crne Gore.
IL33/1	Za primjenu u kombinaciji sa vemurafenibom za liječenje odraslih pacijenata sa neoperabilnim ili metastatskim melanomom sa mutacijom BRAF V6. Po prijedlogu Konzilijuma za tumore kože i mekih tkiva Kliničkog centra Crne Gore.
IL34	Hronične mijeloproliferativne bolesti: - hronična granulocitna leukemija MKB: C92.1, - esencijalna trombocitemija MKB: D47.3, - primarna mijelofibroza MKB: C94.5, - policitemija vera MKB: D45. Po prijedlogu hematologa ili onkologa.
IL35	Za šifru MKB: C 61, karcinom prostate, hormonorefraktan PS 0 ili 1. Evaluaciju raditi na dva mjeseca. Po prijedlogu uro-onkološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.
IL36	Akutna mijeloidna leukemija, podtip akutna promijelocitna leukemija - C92.4. Po prijedlogu hematologa Kliničkog centra Crne Gore.
IL36/1	1. Monoterapija odraslih pacijenata sa recidivirajućim ili refraktornim limfomom "mantle ćelija" (MCL). 2. Monoterapija indikovana za terapiju odraslih pacijenata sa prethodno neliječenom hroničnom limfocitnom leukemijom (CLL). 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. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.
IL37	Prva linija hemioterapije metastatskog karcinom kolona ili rektuma, uz 5FU i folnu kiselinu, ili nakon progresije na prethodne hemioterapijske agense. Neophodan je adekvatan performans status: a) da pacijent nema metastaze na mozgu, b) da su hematološki i biohemijski parametri adekvatni za primjenu hemioterapije (nivo bilirubina manji od 1,5 puta gornja granica normalne vrijednosti; nivo AST i ALT manji od 5 puta gornja granica normalne vrijednosti; nivo kreatinina manji od 1,25 puta gornja granica normalne vrijednosti; nivo granulocita veći od $1,5 \times 10^3/\text{mm}^3$; nivo trombocita veći od $100\ 000/\text{mm}^3$) c) PS 0 ili 1. Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore.
IL38	Inoperabilni i metastatski adrenokortikalni karcinom; MKB-C74.0. Terapija se odobrava na tri mjeseca nakon čega je neophodno uraditi kompletnu evaluaciju. U slučaju pozitivnog tumorskog odgovora, dozvoljen je nastavak terapije. Po prijedlogu Konzilijuma za endokrine tumore Kliničkog centra Crne Gore.
IL39	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. 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. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.
IL40	1. Karcinom prostate - preduslov lokalizovana bolest (PS 0 ili 1), sa visokim rizikom (PSA>20, Gleason score≥ 8), uz radioterapiju, u trajanju od 12 mjeseci. Kod lokalno uznapredovalog karcinoma prostate, u kombinaciji sa radioterapijom, u trajanju od 12 mjeseci, kod pacijenata sa PS 0 ili 1. 2. Karcinom dojke - medikamentozna kastracija za karcinom dojke je namijenjena za pacijentkinje starosne dobi do 36 godina života, ukupno trajanje terapije do 36 mjeseca. 3. Endometrioza. Za indikacije 1. i 2. lijek odobrava nadležni konzilijum Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore, a za indikaciju 3. Konzilijum ginekologa Kliničkog centra Crne Gore. Primjena isključivo u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu djelatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.

Šifra	Ograničenje
IL41	1. Karcinom prostate sa metastazama (terapija napada, prije upotrebe oblika sa produženim oslobađanjem) Povoljan efekat terapije je češći i više izražen ukoliko pacijent prethodno nije primao ni jednu drugu hormonsku terapiju. 2. Neplodnost kod žena Dopunska terapija u kombinaciji sa gonadotropinima (hMG, FSH, hCG) radi izazivanja ovulacije u procesu in vitro oplodnje i embriotransfera (I.V.F.E.T). Za indicaciju 1. Lijek odobrava Uro-onkološki konzilijum Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore, a za indicaciju 2. Konzilijum ginekologa Kliničkog centra Crne Gore. Primjena isključivo u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu djelatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
IL41/1	1. Karcinom prostate Terapija lokalno uznapredovalog (pojedinačna terapija ili istovremena i adjuvantna uz terapiju zračenjem) ili metastatskog karcinoma prostate. Povoljan efekat terapije je češći i više izražen ukoliko pacijent prethodno nije primao ni jednu drugu hormonsku terapiju. 2. Prevremeni pubertet (prije 8. godine kod djevojčica i 10. godine kod dječaka). 3. Genitalna i ekstragenitalna endometrioza (stadijum I do IV) Dužina trajanja terapije je ograničena na 6 mjeseci. Ne preporučuje se preduzimanje novog terapijskog ciklusa liječenja triptorelinom ili nekim drugim GnRH analogom. 4. Neplodnost kod žena Dodatna terapija u kombinaciji sa gonadotropinima (hMG, FSH, hCG) radi izazivanja ovulacije u procesu in vitro oplodnje i embriotransfera (I.V.F.E.T). 5. Liječenje fibromioma uterusa prije operacije - 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, transvaginarna hirurgija. - trajanje liječenja je ograničeno na 3 mjeseca. Za indicaciju 1. Lijek odobrava Uro-onkološki konzilijum Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore, a za indicaciju 2. Lijek odobrava Konzilijum pedijataru Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore, a za indicacije 3., 4. i 5. Lijek odobrava Konzilijum ginekologa Kliničkog centra Crne Gore. Primjena isključivo u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu djelatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
IL41/2	1. Karcinom prostate Terapija lokalno uznapredovalog (pojedinačna terapija ili istovremena i adjuvantna uz terapiju zračenjem) ili metastatskog karcinoma prostate. Povoljan efekat terapije je češći i više izražen ukoliko pacijent prethodno nije primao ni jednu drugu hormonsku terapiju. 2. Genitalna i ekstragenitalna endometrioza (stadijum I do IV) 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. Za indicaciju 1. Lijek odobrava Uro-onkološki konzilijum Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore, a za indicaciju 2. Lijek odobrava Konzilijum ginekologa Kliničkog centra Crne Gore. Primjena isključivo u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu djelatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.
IL42	1. Metastatski hormon-zavisan karcinom dojke, do trajanja pozitivnog odgovora na terapiju (CR, PR, SD), MKB - C50; 2. Rani hormon-zavisni karcinom dojke, MKB - C50; Po prijedlogu onkologa.
IL43	Kod postmenopauzalnih 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. Lijek se odobrava na 3 mjeseca. Nastavak liječenja je moguć samo u slučaju pozitivnog odgovora na terapiju (kompletna ili parcijalna remisija, stabilna bolest) uz evaluaciju svaka 3 mjeseca, do ukupno 12 mjeseci.
IL44	Uznepredovali, metastatski karcinom prostate, u kombinaciji sa LHRH analogom ili orhidektomijom u kompletnoj androgenoj blokadi; MKB-C61. Lijek odobrava Uro-onkološki konzilijum Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore.
IL44/1	Kastraciono-rezistentni metastatski karcinom prostate, terapija posle progresije na hemioterapiju docetakselom, kod pacijenata sa PS 0-2 (C61). Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Crne Gore.
IL45	1. kod postmenopauzalnih žena sa metastatskim karcinomom dojke i kao adjuvantna terapija hormonski zavisnog karcinoma dojke kod postmenopauzalnih žena; 2. kod pacijentkinja u drugoj liniji terapije metastatskog hormon-zavisnog karcinoma dojke koji je progredirao na tamoksifen. Odobrava se terapija od tri mjeseca, nakon kojih se radi evaluacija, a nastavak liječenja se odobrava u slučaju pozitivnog tumorskog odgovora CR (kompletna remisija), PR (parcijalna remisija) i SD (stabilna bolest). Kriterijumi: a) hormonski zavisni tumor, b) ECOG od 0 do 3, c) pacijentkinja nema metastaze u CNS - u. Lijek odobrava Konzilijum za dojkru Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore.
IL46	1. Adjuvantno hormonsko liječenje postmenopauzalnih bolesnica sa estrogen-receptor pozitivnim ranim karcinomom dojke, nakon 2.-3. godine početnog adjuvantnog liječenja tamoksifenom, do ukupno 5 godina adjuvantnog hormonskog liječenja; 2. Metastatski/uznapredovali karcinom dojke postmenopauzalnih bolesnica hormonski pozitivnih receptora, nakon neuspjeha liječenja lijekom tamoksifen. Kriterijumi za liječenje: a) hormonski zavisna bolest, b) ECOG 0-3, c) nepostojanje CNS metastaza. Kod bolesnica sa metastatskom bolešću odobrava se dvomjesečno liječenje, a po završetku liječenja onkolog je dužan izvršiti dijagnostičku obradu u cilju provjere stepena tumorskog odgovora. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na sprovedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest). Lijek odobrava Konzilijum za dojkru Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore.
IL47	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. Odobravaju se 2 ciklusa liječenja, nakon čega se na osnovu dijagnostičke obrade ocjenjuje efekat terapije i podnošljivost liječenja. Liječenje se sprovodi do ukupno 6 ciklusa terapije, a nakon svaka 2 ciklusa sprovede 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). Lijek odobrava Uro-onkološki konzilijum Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore.

Šifra	Ograničenje
IL48	1. Hronični hepatitis B: a) Obje forme hroničnog hepatitisa B: HBeAg pozitivan i HBeAg negativan hronični hepatitis B, HBV DNK (PCR) + b) Prisutna replikacija virusa > 6 meseci; c) Biohemijski povišena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrijednosti); d) Histološki aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana ciroza jetre. Isključiti bolesnike sa kontraindikacijama za primjenu interferona. <u>Doze:</u> HBeAg pozitivan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3x nedjeljno, 4-6 mjeseci. HBeAg negativan hronični hepatitis B: 5-10 miliona i.j. 3 puta nedjeljno, 12-24 mjeseci. Za decu: 5-6 miliona i.j./m² 3 puta nedjeljno, 4-6 mjeseci. 2. Hronični hepatitis C: a) Antitijela na virus hepatitisa C pozitivna u serumu >6 mjeseci; b) Prisutna replikacija HCV (HCV RNK-PCR+); c) Biohemijski povišena aktivnost transaminaza (ALT>2x iznad normalne vrijednosti); d) Histološki dokazana aktivna (nekroinflamacija i/ili fibroza) bolest jetre: hronični hepatitis i kompenzovana ciroza jetre. <u>Doza:</u> rekombinirani interferon alfa se primjenjuje u dozi od 3 miliona i.j. 3 puta nedjeljno, 52 nedjelje; za djecu: 5 miliona i.j./m² 3 puta nedjeljno, 52 nedjelje. 3. Hronična mijeloidna leukemija. 4. Triholeukemija. 5. Melanom - stadijum II po AJCC (Breslow index > 1,5 mm, bez zahvatanja limfnih cvorova i bez zahvatanja kože, bez detektovanih metastaza poslije hirurije); 6. Održavanje remisije multiplog mijeloma. 7. Uznapredovali karcinom bubrežnih ćelija. Za indikacije 1. i 2. lijek odobrava Konzilijum infektologa Kliničkog centra Crne Gore. Za indikacije 3., 4. i 6. lijek odobrava Konzilijum hematologa Kliničkog centra Crne Gore. Za indikacije 5. i 7. lijek odobrava nadležni Konzilijum Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore. 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.
IL49	Multipla skleroza Po prijedlogu Konzilijuma neurologa Kliničkog centra Crne Gore. Nastavak terapije na primarnom nivou – apoteka.
IL51	I. Hronični hepatitis C kod odraslih bolesnika koji zadovoljavaju sljedeće kriterijume: a) HCV RNA PCR pozitivan (najmanje 2 mjeseca prije početka terapije), b) povišene vrijednosti ALT u dva uzastopna mjerenja uz nalaz genotipa i histološki dokaz hronične upale ili fibroelastografski nalaz (fibroscan) veći od 8 kPa. Kod bolesnika sa normalnim vrijednostima ALT terapija je indikovana kod stadijuma fibroze F ≥ 2 (pod Ishak Knodellovom indexu) ili vrijednostima fibroscana 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. Dvojni terapija pegilovanim interferonom i ribavirinom se primjenjuje kod bolesnika koji do sada nijesu 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. 1. 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. 2. 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 ≥ 2 od F5 po Ishak Knodellu (ili Metavir F4) ili fibroscan veći od 14 kPa liječe se obavezno 48 nedjelja po terapijskom protokolu za visoku viremiju (pod 1.). 3. Bolesnici sa genotipom 2, 3, 5 i 6 liječe se nezavisno od viremije 24 nedjelje. Bolesnici sa stadijumom fibroze ≥ 2 od F5 po Ishak Knodellu (ili Metavir F4) ili fibroscan veći od 14 kPa liječe se obavezno 48 nedjelja po terapijskom protokolu za visoku viremiju kao kod genotipa 1 i 4 (pod 1.). 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 ≥ 2 (po Ishak Knodellovom indexu) ili vrijednosti fibroelastografskog mjerenja (fibroscan) 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 ≥ 4, odnosno fibroscan 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.
IL52	Primarni i recidivantni karcinom "in situ" mokraćne bešike. Lijek odobrava Uro-onkološki konzilijum Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore. Odobrava se terapija za period od šest mjeseci, a nakon toga se daje procjena stepena odgovara na terapiju.
IL54	Profilaksa akutnog odbacivanja bubrega nakon transplantacije. Po prijedlogu Urološko-nefrološkog konzilijuma Kliničkog centra Crne Gore.
IL56	Kod bolesnika sa pogošanom bubrežnom funkcijom kalema, kod pojave izražene fibroze dokazane na biopsičkom materijalu ili ehosonografski, sa ciljem usporenja progresije hronične alograft nefropatije (Z94.0). Lijek odobrava Konzilijum nefrologa Kliničkog centra Crne Gore.
IL58	Multipla skleroza - visoko aktivna relapsno remitentna. Kriterijumi za uvođenje terapije: a) EDSS ≤ 6 b) odsustvo trudnoće c) bolesnici s negativnim antitijelima na JCV ili niskim titrom JCV antitijela (indeks < 0.9) d) bolesnici koji nisu imali odgovor na prvu terapijsku liniju koja modifikuje prirodni tok bolesti (interferon beta ili glatiramer acetat ili teriflunomid ili 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 sprovedenoj prethodnoj terapiji uz: a) >4 nove T2 lezije na MR-u nakon godinu dana liječenja ili b) ≥ 2 relapsa. Po prijedlogu Konzilijuma neurologa Kliničkog centra Crne Gore. Obavezno određivanje JCV titra antitijela na teret proizvođača. Napomena: Nastavak terapije na primarnom nivou - apoteka.

Šifra	Ograničenje
IL59	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.
IL60	1. Za bolesnike sa juvenilnim idiopatskim artritisom 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; 2. Za liječenje reumatoidnog artritisa indikacija za primjenu (u kombinaciji sa metotreksatom ili nekim drugim sintetskim LMTB): 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. b) funkcionalni status, HAQ 0,5-2,5. 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). Kriterijumi za nastavak liječenja nakon 3 mjeseca primjene: 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. 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. Kriterijumi za primjenu lijeka: a) aktivna bolest ≥ 4 nedjelje prema BASDI indeksu i intenzitetom ≥ 4; b) prema procjeni reumatologa ukupna težina bolesti ≥ 4 prema skali 0-10, c) bolest koja progredira: aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/i ili redicivirajući uveitis i/ili SE, CRPi/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjuterizovana tomografija, magnetna rezonanca, progresija strukturnih promjena). Primjena se evaluira nakon 3 mjeseca primjene. Kriterijumi za nastavak terapije: a) očekivani efekat: 50% poboljšanje BASDAI indeksa ili apsolutno poboljšanje BASDAI indeksa za ≥ 2 na 0-10 skali ili ASDAS smanjenje skora od početne vrijednosti veće od 1.1. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog efekta ili nepodnošenja lijeka. 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. Dodatni kriterijumi: a) kod afekcije perifernih zglobova trajanje aktivne bolesti ≥ 4 nedjelje sa ≥ 3 bolna i ≥ 3 otečena zglobova, b) ukupna težina bolesti ≥ 4 prema skali 0-10 prema procjeni reumatologa, Uslovi za nastavak terapije: 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. 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. 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 lekar 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 Odobrava KOMISIJA ZA LJEKOVE KCCG.

Šifra	Ograničenje
IL61	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 nije reagovala na konvencionalnu terapiju kortikosteroidima i imunomodulatorima odnosno u slučaju nepodnošenja ili kontraindikacija za njihovu primjenu. Po prijedlogu Konzilijuma gastroenterohepatologa Kliničkog centra Crne Gore. 2. Liječenje teškog oblika ulceroznog kolitisa kod bolesnika koji nisu adekvatno odgovorili na konvencionalno liječenje kortikosteroidima i 6-merkaptopurinom ili azatioprinom odnosno u slučaju nepodnošenja ili kontraindikacija za njihovu primjenu. Po prijedlogu Konzilijuma gastroenterohepatologa Kliničkog centra Crne Gore. 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 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. 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 ≤ 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. 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. 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 ≥ 4 nedjelje prema BASDAI indeksu ≥ 4. 4.c. Prema procjeni reumatologa ukupna težina bolesti ≥ 4 na skali 0-10, a koja respektira- aktivni koksitis, sinovitis/entezitisi/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 ≥ 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. 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 ≥ 4 nedjelje s ≥ 3 bolna i ≥ 3 otečena zgloba. 5.d. Ukupna težina bolesti ≥ 4 prema skali 0-10 prema procjeni reumatologa, a koja respektira- aktivni koksitis, sinovitis/entezitisi/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 subspecialista 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. 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 nisu 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 lekar 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 moguće 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. Za indikacije 3. i 4. lijek odobrava KOMISIJA ZA LJEKOVE KCCG.

Šifra	Ograničenje
IL62	1. Juvenilni idiopatski artritis. Za bolesnike kod kojih je liječenje započeto prije 18. godine života. Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore. 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 >=5,1 ili DAS28 >= 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 >= 5,1, pad DAS28 >=1,2 u odnosu na početno stanje ili postignuće DAS28 <= 3,2, ako je započeto s DAS28 >= 3,2 + 6 otečenih zglobova (od 44), pad DAS28 >= 1,2 + 50% manje otečenih zglobova. 2.e. Kriterijumi 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. 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. 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/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 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. 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 >= 4 nedjelje s >= 3 bolna i >= 3 otečena zgloba. 4.d. 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, kompjuterizovana tomografija, magnetna rezonanca, progresija strukturalnih 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 ankilozantni 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 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. 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. 7. 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 tjeme 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. Procjena učinka terapije i aktivnost bolesti treba da se evaluira u nedjelji 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 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. Za indikacije 2.,3. i 4. lijek odobrava KOMISIJA ZA LJEKOVE.
IL62/1	1. Aktivni poliartrikularni 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 pedijataru Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore. 2. a. Crohnova bolest-fistulirajući oblik, b. Liječenje teške aktivne Cronhove bolesti koja je refraktorna na terapiju kortikosteroidima i imunomodulatorima, odnosno u slučaju nepodnošenja ili kontraindikacija za njihovu primjenu. Po prijedlogu konzilijuma pedijataru Instituta za bolesti djece Kliničkog centra Crne Gore. 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.
IL63/1	1. Sistemski juvenilni idiopatski artritis u uzrastu od dvije godine i više. 2. Juvenilni idiopatski poliartritis. 3. Aktivni reumatoidni artritis - umjereni do teški oblik. Kriterijumi za uvođenje terapije: 3.a. Sigurna dijagnoza RA i aktivna bolest DAS28 >=5,1 ili DAS28 >=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. 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 primijenjen najmanje kroz 2 mjeseca 20 mg nedjeljno (u slučaju nepodnošljivosti u nižoj dozi) ili nakon izostanka odgovora na neki drugi anti-TNF biološki lijek. 3.c. Obavezan test na latentnu TBC i određivanje markera hepatitisa B i C. Kriterijumi za nastavak liječenja: - Očekivani učinak liječenja nakon 12 nedjelja primjene, ako je započeto s DAS28 >=5,1, pad DAS28 >=1,2 u odnosu na početno stanje ili postignuće DAS28 <=3,2, ako je započeto s DAS28 >=3,2 + 6 otečenih zglobova (od 44), pad DAS28 >=1,2 + 50% manje otečenih zglobova. Kriterijumi za prekid terapije: - stabilna klinička remisija u trajanju od 6 mjeseci (a. CRP <=1 mg/dL, - broj bolnih zglobova/28<=1, - broj otečenih zglobova/28<=1, - 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. - ozbiljne nuspojave, teška interkurentna infekcija (privremeni/trajni prekid), trudnoća i izostanak očekivanog učinka. Za indikacije 1. i 2. po prijedlogu Konzilijuma pedijataru Instituta za dječje bolesti Kliničkog centra Crne Gore. Za indikaciju 3. po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore, liječenje odobrava KOMISIJA ZA LJEKOVE KCCG. Napomena: Za indikacije 2. i 3. lijek se primjenjuje u kombinaciji sa metotreksatom, a u slučaju nepodnošenja metotreksata kao monoterapija.

Šifra	Ograničenje
IL63/2	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 primijenjen 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 2. Aktivni ankilozantni spondilitis i aksijalni spondiloartritis, nakon izostanka dejstva ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primijenjena 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 strukturalnih 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. 3. Aktivni psorijatični artritis, nakon izostanka efekta ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primijenjena 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 primijenjen najmanje 2 mjeseca u punoj dnevnoj dozi. Kod afekcije perifernih zglobova trajanje aktivne bolesti ≥ 4 tjedna s ≥ 3 bolna i ≥ 3 otečena zglobova. 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 strukturalnih promjena). Nakon najmanje 12 nedjelja primjene očekivani učinak je- 50% poboljšanje bolnih i otečenih zglobova i 50% ukupno poboljšanje prema procjeni subspecijaliste reumatologa (skala 0-10). Za izolovani psorijatični spondilitis se primjenjuju kriterijumi za ankilozantni spondilitis. Težina zglobne bolesti ocjenjuje se nezavisno o težini kožne bolesti. 4. Ulcerozni kolitis-teški oblik kod odraslih bolesnika koji nisu adekvatno odgovorili na konvencionalno liječenje kortikosteroidima i 6-merkaptopurinom ili azatioprinom odnosno u slučaju nepodnošenja ili kontraindikacija za njihovu primjenu. 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.
IL63/3	U kombinaciji sa metotreksatom (MTX) indikovano je za: 1. liječenje teškog oblika aktivnog i progresivnog reumatoidnog artritisa (RA) kod odraslih pacijenata koji prethodno nijesu liječeni MTX-om. 2. liječenje umjerenog do teškog aktivnog reumatoidnog artritisa (RA) kod odraslih pacijenata koji su ili neadekvatno reagovali ili nijesu podnosili prethodnu terapiju jednim ili većim brojem anti-reumatskih lijekova koji modifikuju bolest (DMARDs) ili antagonistima faktora nekroze tumora (TNF). Može se davati kao monoterapija u slučaju nepodnošljivosti MTX, ili tamo gdje je nastavak terapije MTX neprimjeren. Po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore.
IL64	Prevenција akutnog odbacivanja organa u <i>de novo</i> alogeničnoj transplantaciji bubrega kod odraslih i pedijatrijskih bolesnika.
IL65	Multipli mijelom za MKB: C90 Lijek odobrava Konzilijum nefrologa Kliničkog centra Crne Gore.
IL66	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.
IL66/1	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. Po prijedlogu lekara specijaliste za: - pacijente kojima se prvi put uvodi biološka terapija, - pacijente koji se prevode na terapiju biološki sličnim lijekom.
IL67	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 i Specijalne bolnice Brezovik.
IL68	Lijek je indikovano za liječenje odraslih pacijenata sa: - simptomatskim metastatskim karcinomom bazalnih ćelija, - lokalno uznapredovalim karcinomom bazalnih ćelija kod kojih nije indikovano hirurško liječenje ili radioterapija. Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog Centra Crne Gore.
IL69	Multipli mijelom, 3. linija liječenja, u kombinaciji s deksametazonom kod odraslih bolesnika koji su prethodno liječeni lijekom bortezomibom. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa Kliničkog centra Crne Gore.
IL70	Karcinom prostate - metastatski hormon refraktorni, u kombinaciji sa prednizonom, kod bolesnika koji su prethodno bili na režimu liječenja docetakselom. Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog Centra Crne Gore.
IL71	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. 2. Neuroendokrini tumori pankreasnog porijekla Za terapiju neresektabilnog ili metastatskog, dobro- ili umjereno-diferenciranog neuroendokrinog tumora pankreasnog porijekla kod odraslih osoba sa progresivnom bolešću. 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 Klinike za onkologiju i radioterapiju KCCG.
IL72	Splenomegalija kod odraslih bolesnika s primarnom mijelofibrozaom (hronična idiopatska mijelofibroza) i sekundarna mijelofibroza nakon policitemije vere ili nakon esencijalne tromboticemije. 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 3 mjeseca, nakon čega je obavezna reevaluacija liječenja. Liječenje se prekida ako nakon 3 mjeseca od početka liječenja nije istovremeno UZV-om dokazano smanjenje slezene i kliničkim pregledom nije došlo do poboljšanja statusa bolesnika od $\geq 20\%$ po Karnofsky skali, odnosno liječenje treba prekinuti ako nakon 6 mjeseci od početka liječenja nije došlo do smanjenja u dužini slezene od 40% (otprilike ekvivalentno povećanju volumena slezene od 25%) u poređenju sa početnom vrijednošću mjereno MR-om ili CT-om i ako više nema opipljivih poboljšanja simptoma povezanih sa bolešću. Reevaluacija liječenja je obavezna svaka 3 mjeseca kliničkim pregledom i dijagnostičkom obradom sa ciljem provjere dužine slezene. Po prijedlogu Konzilijuma hematologa KCCG.

Šifra	Ograničenje
IL73	1. Prva linija liječenja metastatskog karcinoma bubrega svijetlih ćelija, primijenjen kao monoterapija. Kriterijumi za primjenu: - ECOG 0-1, - Nepostojanje CNS metastaza, - AST i ALT <5x gornja granica normalne vrijednosti, - Klirens kreatinina ≥ 30 ml/min. 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. 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 konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju KCCG.
IL74	Karcinom bubrega - lokalno uznapredovali ili metastatski, kao druga linija-poslije prethodno neuspješnog liječenja lijekovima-inhibitorima tirozin kinaze. Kriterijumi za primjenu: - funkcija bubrega - klirens kreatinina >30 ml/min; - nepostojanje CNS metastaza; - status ECOG 0-2 Odobrava se primjena terapije na 3 mjeseca, nakon kojih se sprovodi evaluacija efekata primijenjene terapije. Nastavak liječenja je moguć samo u slučaju postojanja kliničkog odgovora (kompletni odgovor, parcijalna remisija ili stabilna bolest). Po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore.
IM01	- Cerebralna paraliza sa spasticitetom i/ili distonijom i urednim mentalnim stanjem, uz obavezno psihološko testiranje - IQ (G80.0, G80.1, G80.2, G80.3, G80.8); - Spazmodična disfonija, blefarospazam, hemifacijski spazam, tortikolis (cervikalna distonija), grafospazam (G24.1, G24.2, G24.3, G24.4, G24.5, G24.8, G24.9, G24.0, G51.3); - Postapopleksična distonija šake, ruke i stopala. (G81.8, G83.1, G83.2). 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.
IM03	- Osteoporoza kod pacijentkinja poslije menopauze radi primarne i sekundarne prevencije osteoporotičnih fraktura (MKB: M80; M81.0). - Osteoporoza kod pacijentkinja sa patološkim prelomom (MKB: M80). Napomena: lijek se uvodi u terapiju kada je osteoporoza verifikovana: - DEXA T vrijednost u L 1-4 ≤ -2.5 ili ≤ -2.5 u Total/Neck. Kontrola na 6 mjeseci, obavezna denzitometrija. Po prijedlogu reumatologa i endokrinologa.
IM03/1	- Osteoporoza kod pacijentkinja poslije menopauze radi primarne i sekundarne prevencije osteoporotičnih fraktura (MKB: M80; M81.0). - Osteoporoza kod pacijentkinja sa patološkim prelomom (MKB: M80). Napomena: lijek se uvodi u terapiju kada je osteoporoza verifikovana: - DEXA T vrijednost u L 1-4 ≤ -2.5 ili ≤ -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.
IM04	Prevenција patoloških preloma, komplikacije na kostima koje zahtijevaju radioterapiju ili operaciju, kod bolesnika s karcinomom dojke i koštanim metastazama. Po prijedlogu onkologa.
IM05	- Prevenција oštećenja skeleta (patološke frakture, koštane komplikacije koje zahtijevaju radioterapiju ili hirurško liječenje) kod pacijenata sa karcinomom dojke ili metastazama u kostima. - Liječenje hiperkalcemije izazvane tumorom sa ili bez metastaza. 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.
IM05/1	- Osteoporoza-teška forma sa, DEXA T vrijednosti u L 1-4 ≤ -3.5 ili ≤ -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: - mišljenje o postojanju hroničnog gastritisa, erozivnog gastritisa, ulkusne bolesti, pogoršanja postojeće bolesti jednjaka, želuca ili crijeva, uz obavezan nalaz ezofagogastroduodenoskopije; - mišljenje o postojanju sindroma intestinalne malapsorpcije različitog uzroka, a na osnovu gastroenterološke dokumentacije. - Osteoporoza sa DEXA T vrijednosti u L 1-4 ≤ -2.5 (potrebno je priložiti snimak osteodenzitometrije), uz dokazanu patološku frakturu na nalazu vertebromorfometrije, kod žena u ranoj postmenopauzi. Za indikaciju 1. lijek odobrava Konzilijum reumatologa Kliničkog centra Crne Gore. Za indikaciju 2. lijek odobrava Konzilijum endokrinologa Kliničkog centra Crne Gore.
IM06	- Prevenција komplikacija na kostima (patoloških fraktura, kompresija kičme, zračenje ili operacija kostiju ili tumorom izazvane hiperkalcemije) kod pacijenata sa uznapredovalim malignitetom koji zahvata i kosti. - Terapija odraslih pacijenata sa hiperkalcemijom usljed malignih bolesti, ako su ispunjeni uslovi: - metastatske osteolitičke promjene dokazane scintigrafijom, RTG-om ili CT-om; - ECOG status 0-2; - nepostojanje CNS metastaza; - očekivano preživljavanje bolesnika duže od 6 mjeseci; - terapija traje najduže do godinu dana ili do pojave komplikacije koštanih metastaza. Lijek se odobrava na 3 mjeseca, nakon uvida u obavezne evaluacione nalaze, koji se ponavljaju svaka 3 mjeseca. Lijek odobrava Konzilijum onkologa ili urologa ili hematologa Kliničkog centra Crne Gore ili nadležni konzilijum Specijalne bolnice Brezovik.
IM07	- Terapija osteoporoze kod žena u postmenopauzi, kod kojih je povećan rizik od pojave fraktura. - Terapija gubitka koštane mase udružena sa hormonskom ablacijom kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od pojave fraktura. Za indikaciju 1. po prijedlogu Konzilijuma reumatologa Kliničkog centra Crne Gore. Za indikaciju 2. po prijedlogu nadležnog konzilijuma Klinike za onkologiju i radioterapiju Kliničkog centra Crne Gore.

Šifra	Ograničenje
IN01	Bolovi u malignitetu, MKB: C00-C97 koji se ne mogu kontrolisati standardnom terapijom. 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: - 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); Po prijedlogu onkologa Kliničkog centra Crne Gore ili Specijalne bolnice Brezovik; za verifikaciju dijagnoze neophodna je otpusna lista iz Specijalne bolnice Brezovik ili zdravstvene ustanove sa tercijarnog nivoa zdravstvene zaštite.
IN02	Za šifre MKB: C00-C97 Po prijedlogu onkologa Kliničkog centra Crne Gore ili Specijalne bolnice Brezovik; za verifikaciju dijagnoze neophodna je otpusna lista iz Specijalne bolnice Brezovik ili zdravstvene ustanove sa tercijarnog nivoa zdravstvene zaštite.
IN03	Za liječenje uznapredovalog stadijuma Parkinsonove bolesti za MKB: G20; G21; G22; sa razvojem slabljenja dejstva levodope i/ili pojave oscilacije.
IN05	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29), 2. Bipolarni afektivni poremećaj (F31), 3. Prolazna psihotična stanja kod organskih poremećaja (F00.0, F06.0; F06.2; F06.9). Za indikacije 1. i 2.: samo za pacijente sa refraktarnim oblicima bolesti na klasičnu terapiju ili zbog nepodnošenja klasične terapije (uključujući klopazin). Za indikacije 1. i 2. lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja dječjeg psihijatra, psihijatra ili neuropsihijatra. Za indikaciju 3. lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja neurologa ili neuropsihijatra.
IN06	Šizofrenija, šizotipski 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). 1. Šizofrenija prve epizode šizofrenije kod osoba do 35 godine života, samo za pacijente koji ne sarađuju u sprovođenju terapije u fazi pogoršanja bolesti, nakon prethodne terapije oralnim risperidonom. 2. Za bolesnike koji imaju neželjene efekte na klasičnim depoima koji se ne mogu tolerisati. Lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.
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 indikovao za kratkotrajno liječenje anksioznih stanja koja dovode do onesposobljenosti uključujući anksioznost povezanu sa psihosomatskim, organskim i psihotičkim bolestima, i za kratkotrajno liječenje nesanicе 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	Alzheimerova bolest za MKB: F00, G30. Po prijedlogu psihijatra, neuropsihijatra ili neurologa.
IN10	Amiotrofična lateralna skleroza; MKB-G12.2. Po prijedlogu Konzilijuma neurologa Kliničkog centra Crne Gore.
IN11	Za liječenje umjereno jakog do jakog hroničnog bola (≥ 5 na NRS od 0-10) kod bolesnika sa malignim oboljenjem. Po prijedlogu onkologa.
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	1. Epilepsija (G40-G41); 2. Bipolarni poremećaj (F31.7). 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 dječjeg neurologa, sa tercijarnog nivoa zdravstvene zaštite. Za indikaciju 2. lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja psihijatra ili neuropsihijatra.
IN14	Epilepsija (G40-G41). Lijek se uvodi u terapiju za bolesnike sa epilepsijom na osnovu mišljenja neurologa, kliničkog neurofiziologa-epileptologa, neuropsihijatra, pedijatra-kliničkog neurofiziologa-epileptologa ili dječjeg neurologa, zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu djelatnost na tercijarnom nivou.
IN15	Epilepsija (G40-G41). Lijek se uvodi u terapiju za bolesnike sa epilepsijom na osnovu mišljenja neurologa, kliničkog neurofiziologa-epileptologa, neuropsihijatra, pedijatra-kliničkog neurofiziologa-epileptologa ili dječjeg neurologa, zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu djelatnost na tercijarnom nivou.
IN16	Parkinsonova bolest (G20; G21; G22). Lijek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja neurologa ili neuropsihijatra.
IN17	1. Šizofrenija (F20.0 - F20.9) i drugi psihotični poremećaji (F29, F06.2) sa nezadovoljavajućim odgovorom na dva prethodno primijenjena antipsihotika. 2. Psihotični poremećaji koji se javljaju u okviru Parkinsonove bolesti i drugih oblika parkinsonizma (G20; G21; G22). Za indikaciju 1. po prijedlogu psihijatra ili neuropsihijatra. Za indikaciju 2. po prijedlogu neurologa ili neuropsihijatra.
IN18	1. Šizofrenija, šizotipski poremećaji i poremećaji sa sumanutošću (F20 - F29), 2. Manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F30.2), 3. Bipolarni afektivni poremećaj, manična epizoda sa psihotičnim simptomima (F31.2), 4. Bipolarni afektivni poremećaj u remisiji (F31.7). Za bolesnike sa refraktarnim oblicima bolesti na klasičnu terapiju (dva antipsihotika) i za bolesnike sa leukopenijom izazvanom primjenom klopazina. Lijek odobrava Konzilijum psihijatra Kliničkog centra Crne Gore ili Specijalne bolnice Dobrota-Kotor.
IN19	Liječenje zavisnosti od opijata (F11).
IP01	1. Ehinokokoza MKB: B67 2. Cisticerkoza MKB: B69
IR01	1. bronhijalna astma, uz terapiju inhalacionim kortikosteroidima za MKB: J45; 2. hronična opstruktivna bolest pluća za umjereno teške, teške i veoma teške (II, III i IV stadijum) oblike bolesti za MKB; J44; Po prijedlogu pulmologa, pneumofiziologa ili pedijatra pulmologa.

Šifra	Ograničenje
IR02	U liječenju bronhospazma odraslih i djece starije od 12 godina koji je uzrokovan akutnim, teškim pogoršanjem bronhijalne astme ili hronične opstruktivne bolesti pluća (HOBP). Preporučuje se primjena lijeka pod medicinskom supervizijom, npr. u bolnici. U izuzetnim slučajevima, kod teških simptoma bolesti i kada pacijent već ima iskustvo sa primjenom lijeka, a simptomi se ne povlače nakon primjene manjih doza brzodjelujućeg beta-2 agoniste, moguća je primjena u kućnim uslovima uz konsultaciju sa ljekarom. Po prijedlogu pulmologa, pneumoftiziologa ili pedijatra-pulmologa.
IR02	Za liječenje djece s bronhijalnom astmom od 6 mjeseci do navršanih 6 godina, kojima je indikovana hospitalizacija.
IR03	Za šifre MKB: J45, za liječenje bolesnika sa III i IV stadijumom bronhijalne astme za liječenje bolesnika sa III i IV stadijumom bronhijalne astme. Po prijedlogu specijaliste pedijatra – pulmologa.
IR03/1	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. Po prijedlogu specijaliste pulmologa ili pneumoftiziologa na osnovu obavezno urađenog spirometrijskog nalaza.
IR03/2	Za šifre MKB: J45, za liječenje bolesnika sa III i IV stadijumom bronhijalne astme za liječenje bolesnika sa III i IV stadijumom bronhijalne astme. Po prijedlogu specijaliste pulmologa ili pneumoftiziologa na osnovu obavezno urađenog spirometrijskog nalaza.
IR04	Hronična opstruktivna bolest pluća kod odraslih umjereno teške, teške i veoma teške (II, III i IV stadijum) oblike bolesti za MKB: J44. Na predlog pulmologa ili pneumoftiziologa na osnovu obavezno urađenog spirometrijskog nalaza.
IR05	Bronhijalna astma (MKB: J45) 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. Samo za djecu do navršanih 6 godina starosti, po preporuci specijaliste pedijatra-pulmologa.
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, pneumoftiziologa ili pedijatra-pulmologa na osnovu obavezno urađenog spirometrijskog nalaza.
IR07	Cistična fibroza sa forsiranim vitalnim kapacitetom > 40%. Na prijedlog Konzilijuma pedijatra Kliničkog centra Crne Gore ili Konzilijuma pulmologa Kliničkog centra Crne Gore.
IR08	Respiratorni distres sindrom kod prijevremeno rođene djece. Na prijedlog Konizilijuma neonatologa Kliničkog centra Crne Gore.
IR09	Bronhijalna astma (MKB: J45) Na prijedlog pulmologa, pneumoftiziologa 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 dudodjelujućim antagonistima muskarinskih receptora. Po prijedlogu specijaliste pulmologa ili pneumoftiziologa.
IS01	1. Bakterijski keratitis (H16), 2. Bakterijski konjunktivitis (H10.0), 3. Bakterijski blefaritis (H01.0).
IS01/1	Za refrakterne slučajeve na uobičajenu antiglaukomatозnu 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 ciljani 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 izmjerenog 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	Samo za 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. Liječenje odobrava Konzilijum oftalmologa Kliničkog centra Crne Gore.
IV01	Antidot kod trovanja paracetamolom.
IV02	Antidot kod reverzibilne muskularne blokade izazvane rokuronijumom ili vekuronijumom.
IV03	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 mmol ² /L ²), ili u slučaju dokazanih vankostanih kalcifikata. Po prijedlogu specijaliste nefrologa.
IV04	1. preosjetljivost na bjelancevine mlijeka i soje/alergija na hranu MKB: K90.4, malapsorpcija zbog intolerancije, 2. sindrom MKB: K90.4, malapsorpcija zbog intolerancije, 3. sindrom kratkog crijeva (urođeni, nakon hiruške resekcije) MKB: K91.2, malapsorpcija poslije hirurškog zahvata, 4. izrazita proteinsko energetska malnutricija (kvašiorkor) MKB: E40.0, teška proteinska pothranjenost za MKB: E43.0, nespecifična teška proteinsko energijska pothranjenost, 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. Po prijedlogu pedijatra Kliničkog centra Crne Gore.
IV06	1. alergija na proteine kravljeg mlijeka, 2. multipla intolerancija hrane. Upotreba kod odojčeta do navršanih 24 mjeseci života, mjesečno 1200-2000 g zavisno od tjelesne mase djeteta. Po prijedlogu pedijatra Kliničkog centra Crne Gore.
IV06/1	1. alergija na proteine kravljeg mlijeka, 2. multipla intolerancija hrane. Upotreba kod odojčeta do navršanih 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 navršanih 12 mjeseci života, mjesečno 1200-2000 g zavisno od tjelesne mase djeteta. Po prijedlogu pedijatra Kliničkog centra Crne Gore.

Šifra	Ograničenje
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, hronična iscrpljujuća oboljenja, loše napredovanje). Po prijedlogu pedijatra Instituta za bolesti djece KCCG.
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 12 godina.