

Preuzeto iz elektronske pravne baze Paragraf Lex











Sve informacije o propisu nađite OVDE

PRAVILNIK

O LISTI LEKOVA KOJI SE PROPISUJU I IZDAJU NA TERET SREDSTAVA OBAVEZNOG ZDRAVSTVENOG OSIGURANJA

("Sl. glasnik RS", br. 50/2025)

Član 1

Ovim pravilnikom utvrđuje se Lista lekova koji se propisuju i izdaju na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja (u daljem tekstu: Lista lekova) i iznos sredstava koji se obezbeđuje iz sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja, odnosno iznos sredstava koji obezbeđuje osigurano lice.

Lista lekova iz stava 1. ovog člana odštampana je uz ovaj pravilnik i čini njegov sastavni deo.

Član 2

Listu lekova iz člana 1. stav 1. ovog pravilnika čine:

- 1) A. Lekovi koji se propisuju i izdaju na obrascu lekarskog recepta (u daljem tekstu: Lista A);
- 2) A1. Lekovi koji se propisuju i izdaju na obrascu lekarskog recepta, a koji imaju terapijsku paralelu (terapijsku alternativu) lekovima u Listi A (u daljem tekstu: Lista A1);
- 3) B. Lekovi koji se primenjuju u toku ambulantnog odnosno bolničkog lečenja u zdravstvenim ustanovama (u daljem tekstu: Lista B);
- 4) C. Lekovi sa posebnim režimom (u daljem tekstu: Lista C);
- 5) D. Lekovi koji nemaju dozvolu u Republici Srbiji, a neophodni su u dijagnostici i terapiji neregistrovani lekovi, a izuzetno i lekovi za koje je izdata dozvola za lek u Republici Srbiji i koji su istog INN kao lek koji se nalazi na Listi lekova, ali koji nije dostupan na tržištu Republike Srbije u količinama koje su neophodne za ostvarivanje zdravstvene zaštite osiguranih lica, odnosno koji je povučen iz prometa (u daljem tekstu: Lista D).

Lekovi iz stava 1. ovog člana razvrstani su u grupe prema anatomsko-terapijsko-hemijskoj klasifikaciji lekova (ATC) i to:

- 1) Lista A sastoji se iz 14 grupa lekova;
- 2) Lista A1 sastoji se iz 12 grupa lekova;
- 3) Lista B sastoji se iz 12 grupa lekova;
- 4) Lista C sastoji se iz 6 grupa lekova;
- 5) Lista D sastoji se iz 14 grupa lekova.

Član 3

U izuzetnim slučajevima kada je ugroženo snabdevanje tržišta lekovima sa lista A, A1, B i C, i kada nije moguće obezbediti potrebne količine određenog leka za osigurana lica, nedostajući lekovi sa lista A, A1, B i C, istog INN i istog ili sličnog farmaceutskog oblika, smatraju se lekovima sa Liste D.

Član 4
Lista A, Lista A1, Lista B i Lista C sadrže:
1) sledeće podatke o leku:
(1) šifra jedinstvene klasifikacije leka - JKL;
(2) šifra leka anatomsko-terapijsko-hemijska - ATC;
(3) internacionalno nezaštićeno ime leka - INN;
(4) zaštićeno ime leka;
(5) farmaceutski oblik leka - FO;
(6) pakovanje i jačina leka;
(7) naziv proizvođača leka;
(8) država proizvodnje leka;
(9) cena leka na veliko za pakovanje;
(10) definisana dnevna doza - DDD;
(11) cena leka na veliko po DDD;
(12) participacija osiguranog lica;
(13) indikacija;
(14) napomena;
2) sledeće podatke o dijetetskom proizvodu:
(1) šifra (dodeljuje Republički fond za zdravstveno osiguranje, u daljem tekstu: Republički fond);
(2) šifra anatomsko-terapijsko-hemijska - ATC;
(3) internacionalno nezaštićeno ime - INN;
(4) zaštićeno ime;
(5) farmaceutski oblik - FO;
(6) pakovanje i jačina;
(7) naziv proizvođača;
(8) država proizvodnje;
(9) cena na veliko za pakovanje;
(10) participacija osiguranog lica;
(11) indikacija;
(12) napomena.
Lista D sadrži sledeće podatke o leku:
1) šifra leka (dodeljuje Republički fond);
2) šifra leka anatomsko-terapijsko-hemijska - ATC;
3) internacionalno nezaštićeno ime leka - INN;
4) farmaceutski oblik leka - FO;
5) jačina leka;

6) indikacije.

Za određene lekove sa Liste lekova, utvrđuje se ograničenje u propisivanju u odnosu na:

- 1) medicinsku dijagnozu utvrđenu u skladu sa Međunarodnom klasifikacijom bolesti Deseta revizija (MKB-10);
- 2) mišljenje lekara odgovarajuće specijalnosti (koje važi do naredne kontrole kod lekara specijaliste);
- 3) mišljenje tri lekara odgovarajuće specijalnosti referentne zdravstvene ustanove (koje važi do naredne kontrole kod tih lekara specijalista u referentnoj zdravstvenoj ustanovi);
- 4) mišljenje nadležne stručne komisije Republičkog fonda za odobravanje upotrebe određenog leka, koju obrazuje i imenuje direktor Republičkog fonda (u daljem tekstu: Komisija RFZO);
- 5) broj pakovanja leka koji se mogu propisati na jedan lekarski recept.

Pri uvođenju novog leka u terapiju, na jedan lekarski recept može se propisati najviše jedno pakovanje leka.

Izuzetno od stava 2. ovog člana, za lekove iz grupe imunosupresivnih lekova (ATC klasifikacija: L04) na jedan lekarski recept može se propisati više od jednog pakovanja leka.

Član 6

Za lekove sa Liste A, utvrđuje se participacija koju plaćaju osigurana lica u fiksnom iznosu od 50 dinara za svaku količinu izdatog leka koja je jednaka ili manja od količine leka u pakovanju na Listi lekova.

Za lekove sa Liste A1, utvrđuje se participacija u procentualnom iznosu od 10% do 90% od cene leka na malo, koju plaćaju sva lica.

Za ampulirane lekove sa Liste B, koji se aplikuju u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na primarnom nivou, utvrđuje se participacija u iznosu od 50 dinara po jednom nalogu, koju plaćaju osigurana lica.

Za lekove sa Liste A i Liste A1, koji se koriste u toku bolničkog lečenja, osigurana lica ne plaćaju participaciju u fiksnom i procentualnom iznosu.

Za lekove sa Liste B, Liste C i Liste D, Republički fond obezbeđuje sredstva u punom iznosu od cene leka.

Odredbe st. 1-5. ovog člana shodno se primenjuju na participaciju koju plaćaju osigurana lica za lekove iz člana 3. ovog pravilnika.

Član 7

Za lekove sa Liste lekova koje je osigurano lice nabavilo u inostranstvu, u skladu sa opštim aktom Republičkog fonda, utvrđuje se participacija u iznosu od 20% od dinarskog iznosa cene leka po jednom pakovanju.

Član 8

Lekovi sa Liste A i Liste B iz člana 5. st. 1. i 3. ovog pravilnika obezbeđuju se u punom iznosu bez plaćanja participacije:

- 1) ratnim vojnim invalidima, mirnodopskim vojnim invalidima i civilnim invalidima rata;
- 2) slepim licima i trajno nepokretnim licima, kao i licima koja ostvaruju novčanu naknadu za pomoć i negu drugog lica, u skladu sa zakonom;
- 3) deci, učenicima i studentima do kraja propisanog školovanja, a najkasnije do navršenih 26 godina života;
- 4) osiguranim licima u vezi sa planiranjem porodice, u toku trudnoće, porođaja i do 12 meseci nakon porođaja;
- 5) osiguranicima iz člana 16. st. 1. i 3. Zakona o zdravstvenom osiguranju;
- 6) članovima uže porodice osiguranika iz člana 16. stav 1. tač. 7)-9) i 11) i stav 3. Zakona o zdravstvenom osiguranju;
- 7) osiguranicima iz čl. 11. i 17. Zakona o zdravstvenom osiguranju kao i članovima njihovih porodica, čiji su prihodi ispod iznosa utvrđenih u skladu sa odredbama podzakonskog akta kojim je regulisan sadržaj i obim prava na zdravstvenu zaštitu iz obaveznog zdravstvenog osiguranja i participacija.

Član 9

Danom stupanja na snagu ovog pravilnika prestaje da važi Pravilnik o Listi lekova koji se propisuju i izdaju na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja ("Službeni glasnik RS", br. 40/22, 144/22, 40/23, 57/23, 66/23, 67/23, 86/23, 104/23, 17/24, 74/24 i 98/24).

Član 10

Ovaj pravilnik, po dobijanju saglasnosti Vlade, stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku Republike Srbije", osim dela Pravilnika kojim su utvrđeni lekovi: OMEPROL T (JKL 1122908), TRESIBA PENFILL (JKL 0041205), METFORMIN ZENTIVA (JKL 1043050, JKL 1043051, JKL 1043052 i JKL 1043053), CUFENCE (JKL 1059011), TRIENTINE UNI-CHEM (JKL 1059010), FOLNACID UNION (JKL 1061056), BOSENTAN PHARMASCIENCE (JKL 1103303 i JKL 1103304), BISOPROLOL ZENTIVA (JKL 1107530, JKL 1107531, JKL 1107532 i JKL 1107533), COR TENSEC (JKL

1107505, JKL 1107506 i JKL 1107507), KARVILEKS T (JKL 1107682), ROPUIDO PLUS (JKL 1104910 i JKL 1104911), SANAZIL (JKL 1321953 i JKL 1321951), CEFAPAN (JKL 3321601 i JKL 3321602), AZAMURAN (JKL 1014035), FEZEA (JKL 1082000 i JKL 1082001), HYPLAXY (JKL 1029701), RABEZOL (JKL 1122894), DOLISTA (JKL 1341072, JKL 1341073 i JKL 1341074), ALTUXERIN (JKL 1341024), PRICORON (JKL 1103240 i JKL 1103241), HYPRESSIN PLUS (JKL 1401301 i JKL 1401300), COARPRENESSA (JKL 1401256 i JKL 1401257), PRIAMLO (JKL 1103694, JKL 1103695, JKL 1103696 i JKL 1103697), ARAMLESSA (JKL 1103980, JKL 1103981, JKL 1103982 i JKL 1103983), PRILINDA DUO (JKL 1103305, JKL 1103306, JKL 1103307 i JKL 1103308), RAMDOPIN (JKL 1103325, JKL 1103322, JKL 1103323 i JKL 1103324), TRIPAMLO (JKL 1103690, JKL 1103691, JKL 1103692 i JKL 1103693), DATUST DUO (JKL 1134246), ATEKAGO (JKL 1134248), ZELIFTAN (JKL 1134247), TAMSUNORM COMBI (JKL 1134270), EUTHYROX (JKL 1040237, JKL 1040236 i JKL 1040238), LEVO QUIN (JKL 1329008), DENSIKO XL (JKL 1085375, JKL 1085376 i JKL 1085377), TENIA (JKL 1072048 i JKL 1072049), MELAXIN (JKL 1072072) i BRIMONIDIN HF (JKL 7094072), koji se primenjuje po isteku 30 dana od dana stupanja na snagu ovog pravilnika.

Listu lekova, koja je sastavni deo ovog pravilnika, možete pogledati OVDE