JKL	ATC B	INN	Zaštićeno ime leka KRV	FO I KRVOTVORNI OR	Pakovanje i jačina leka GANI -LEKOVI ZA L	Proizvođač leka EČENjE BOLESTI I	Država proizvodnje leka KRVI I KRVOT	Cena leka na veliko za pakovanje VORNIH ORG	DDD GANA	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
	B03				AN	TIANEMICI					
	B03X				Ostali antia	nemijski preparati					
	B03XA				Ostali antia	nemijski preparati					
	B03XA01	epoetin alfa (eritr	ropoetin)	1	1		•		T		1
0069150	B03XA01	epoetin alfa (eritropoetin)	EPREX	rastvor za injekciju, špric	6 po 1000 i.j./0,5 ml	Cilag AG	Švajcarska	3.930,40	1000 i.j.	655,07	-
0069152	B03XA01	epoetin alfa (eritropoetin)	EPREX	rastvor za injekciju, špric	6 po 2000 i.j./0,5 ml	Cilag AG	Švajcarska	7.860,80	1000 i.j.	655,07	-
0069154	B03XA01	epoetin alfa (eritropoetin)	EPREX	rastvor za injekciju, špric	6 po 3000 i.j./0,3 ml (brizgalica)	Cilag AG	Švajcarska	11.791,10	1000 i.j.	655,06	-
0069155	B03XA01	epoetin alfa (eritropoetin)	EPREX	rastvor za injekciju, špric	6 po 4000 i.j./0,4 ml (brizgalica)	Cilag AG	Švajcarska	15.721,50	1000 i.j.	655,06	-
0069157	B03XA01	epoetin alfa (eritropoetin)	EPREX	rastvor za injekciju, špric	6 po 10000 i.j. (brizgalica)	Cilag AG	Švajcarska	39.303,80	1000 i.j.	655,06	-
INDIK	(ACIJE					depoe gvožđa, sar	nirati infekcije	i zapaljenska	a stanja i o	bezbediti do	bru
0069164	B03XA01	epoetin beta (erit (eritropoetin)	RECORMON	rastvor za injekciju, špric	6 brizg. po 1000 i.j./0,3 ml	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	3.884,00	1000 i.j.	647,33	_
0069165	B03XA01	epoetin beta (eritropoetin)	RECORMON	rastvor za injekciju, špric	6 brizg. po 2000 i.j./0,3 ml	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	7.768,10	1000 i.j.	647,34	_
0069166	B03XA01	epoetin beta (eritropoetin)	RECORMON	rastvor za injekciju, špric	6 brizg. po 5000 i.j./0,3 ml	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	19.420,30	1000 i.j.	647,34	-
	B03XA01	epoetin beta (eritropoetin)	RECORMON	rastvor za injekciju, špric	6 brizg. po 10000 i.j./0,6 ml	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	38.840,60	1000 i.j.	647,34	-
INDIK	(ACIJE	do postizanja i od	zdravstvenim ustano državanja ciljnih vred ju obavezno je pre pr olesnika.	nosti hemoglobina	110 g/l.						
	DOOKAUI	opoetiii zeta		l	1 po 0.3 ml					1	1
0069221	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	(1000i.j./0.3ml)	Hemofarm AD	Srbija	573,50	1000 i.j.	573,50	-
0069222	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	6 po 0.3 ml (1000i.j./0.3ml)	Hemofarm AD	Srbija	3.440,00	1000 i.j.	3.440,00	-

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
0069226	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	1 po 0.6 ml (2000i.j./0.6ml)	Hemofarm AD	Srbija	1.146,90	1000 i.j.	1.146,90	-
0069227	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	6 po 0.6 ml (2000i.j./0.6ml)	Hemofarm AD	Srbija	6.881,50	1000 i.j.	6.881,50	-
0069230	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	1 po 0.9 ml (3000i.j./0.9ml)	Hemofarm AD	Srbija	1.720,40	1000 i.j.	1.720,40	-
0069231	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	6 po 0.9 ml (3000i.j./0.9ml)	Hemofarm AD	Srbija	10.322,20	1000 i.j.	10.322,20	-
0069234	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	1 po 0.4 ml (4000i.j./0.4ml)	Hemofarm AD	Srbija	2.293,80	1000 i.j.	2.293,80	-
0069235	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	6 po 0.4 ml (4000i.j./0.4ml)	Hemofarm AD	Srbija	13.763,00	1000 i.j.	13.763,00	-
0069223	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	1 po 1 ml (10000i.j./1ml)	Hemofarm AD	Srbija	5.734,50	1000 i.j.	5.734,50	_
0069220	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	6 po 1 ml (10000i.j./1ml)	Hemofarm AD	Srbija	34.407,40	1000 i.j.	34.407,40	
0069224	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	1 po 0.5 ml (20000i.j./0.5ml)	Hemofarm AD	Srbija	11.469,10	1000 i.j.	11.469,10	
0069228	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	1 po 0.75 ml (30000i.j./0.75ml)	Hemofarm AD	Srbija	17.203,70	1000 i.j.	17.203,70	
0069232	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	1 po 1 ml (40000i.j./1ml)	Hemofarm AD	Srbija	22.938,20	1000 i.j.	573,46	
	(ACIJE	Primenjuje se u do postizanja i od	zdravstvenim ustano državanja ciljnih vred ju obavezno je pre pr	ovama gde se vrši d Inosti hemoglobina	ijaliza: samo za lečo 110 g/l.	enje anemije u hron	ičnoj insuficij	enciji bubreç	ga sa hemo	globinom n	ižim od 90 g/l
0069905	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric, 1 po 0,4ml (10mcg/0,4ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	1290,30	4,5 mcg	580,64	_
0069919	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 0,38ml (15mcg/0,375ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	1935,40	4,5 mcg	580.62	_
0069910	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric, 1 po 0,5ml (20mcg/0,5ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	2580,60	4,5 mcg	580,64	-

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
					napunjen inj.špric 1 po 0,3ml						
0069900	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	(30mcg/0,3ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	3870,80	4,5 mcg	580,62	-
0069906	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 0,4ml (40mcg/0,4ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	5161,10	4,5 mcg	580,62	1
0069911	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 0,5ml (50mcg/0,5ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	6451,40	4,5 mcg	580,63	1
0069901	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 0,3ml (60mcg/0,3ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	7741,70	4,5 mcg	580,63	-
0069907	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 0,4ml (80mcg/0,4ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	10322,20	4,5 mcg	580,62	-
0069912	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 0,5ml (100mcg/0,5ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	12902,80	4,5 mcg	580,63	-
0069902	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 0,3ml (150mcg/0,3ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	19354,10	4,5 mcg	580,62	-
0069915	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 0,6ml (300mcg/0,6ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	38708,30	4,5 mcg	580,62	-
0069913	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5ml (20mcg/0,5ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	2580,60	4,5 mcg	580,64	-
0069908	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,4ml (40mcg/0,4ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	5161,10	4,5 mcg	580,62	-
0069903	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,3ml (60mcg/0,3ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	7741,70	4,5 mcg	580,63	-
0069909	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,4ml (80mcg/0,4ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	10322,20	4,5 mcg	580,62	-

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
					pen sa uloškom, 1 po						
0069914	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	0,5ml (100mcg/0,5ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	12902,80	4,5 mcg	580,63	-
0069904	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,3ml (150mcg/0,3ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	19354,10	4,5 mcg	580,62	-
		·		, ,	pen sa uloškom, 1 po 0,6ml		,	, , ,	, ,		
0069916	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	(300mcg/0,6ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	38708,30	4,5 mcg	580,62	-
		- za ovu indikaciji bolesnika. 2. Primenjuje se u nefrologa: za lečer održavanja ciljnih - za ovu indikaciji	u zdravstvenim usta nje pacijenata sa an vredosti hemoglobi u obavezno je pre	rimene darbepoetin novama koje obavl emijom u hroničnoj na 110 g/l.	110 g/l. ia popuniti depoe gv jaju zdravstvenu de i insuficijenciji bubro ina korigovati sve ra	latnost na sekunda ega, kod kojih su vi	rnom ili tercija rednosti kliren	rnom nivou sa kreatinin	a na osnov a ≤50 ml/m	vu mišljenja iin, do post	lekara izanja i
	ACIJE	faktora, zaustaviti									
	B03XA03	metoksipolietileng metoksipolietilenglikol				Roche Diagnostics					
0069206	B03XA03	- epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 50 mcg / 0,3 ml	GmbH	Nemačka	8.237,70	-	-	-
0069205	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 75 mcg / 0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	12.311,20	-	-	-
0069204	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 100 mcg / 0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	16.351,00	1	-	-
0069203	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 150 mcg / 0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	24.430,10	1	-	-
0069202	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 200 mcg / 0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	32.441,00	-	-	-
0069201	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 250 mcg / 0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	40.200,70	-	-	-
0069208	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 50 mcg / 1 ml	F.Hoffmann- La Roche Ltd	Švajcarska	8.466,30	-	-	
INDIK	ACIJE	nefrologa: za lečer održavanja ciljnih - za ovu indikaciju	nje pacijenata sa an vredosti hemoglobi	emijom u hroničnoj na 110 g/l. rimene dugodeluju	jaju zdravstvenu de bubrežnoj insuficijo ćih preparata eritro	enciji, kod kojih su	vrednosti klire	ensa kreatini	ina ≤ 50 ml	/min, do po	stizanja i

							Država	Cena leka		Cena leka	Participacija
			Zaštićeno ime		Pakovanje i		proizvodnje	na veliko za		na veliko	osiguranog
JKL	ATC	INN	leka	FO	jačina leka	Proizvođač leka	leka	pakovanje	DDD	po DDD	lica
	L				,	CI I IMUNOMODUL		paneranje		1 60	
	L01				ANTII	NEOPLASTICI					
	L01B				An	timetaboliti					
	L01BA				Analoz	i folne kiseline					
	L01BA04	pemetreksed									
				prašak za koncentrat		=					
	L01BA04	pemetreksed	ALIMTA	za rastvor za infuziju	, ,	,	Francuska	123.869,40		-	
INDIK	ACIJE	1. Maligni pleur	alni mezoteliom, uzna	predovala neresekt	tabilna bolest, PS 0	ili 1, prema Praviln	iku o standard	ima za prime	nu citostati	ika.	
NAPO	MENA	STAC									
	L01BB				Ana	alozi purina					
	L01BB05	fludarabin									
				liofilizat za rastvor za							
0034020	L01BB05	fludarabin	FLUDARA	injekciju	5 po 50 mg	Schering A.G.	Nemačka	69.586,50		<u> </u>	-
			ocitna leukemija i "LO\		-		_			-	
	ACIJE	•	leukemije i relaps posl	e transplatacije ma	ticne celije hemato	ooeze, PS 0 ili 1, pr	ema Pravilniki	ı o standardı	ma za primo	enu citostat	ka.
NAPO	MENA	STAC									
	L01BC				Anal	ozi pirimidina					
	L01BC06	kapecitabin	T	T			ı		1	1	
			V51.00.4	61		F.Hoffmann-La	× · ·	07.000.00			
034341	L01BC06	kapecitabin	XELODA	film tableta	blister, 120 po 500mg	Roche Ltd	Švajcarska	27.080,80	-	-	-
		4 Karainam d	laika mmva liniia maata	ntraaiklinaka tarani	iio u homotološki fre	ailnih halaaniaa a		lutium am hal		a Dravilniku	o oton dordin
			lojke, prva linija posta	ntracikiinske terapi	ije u nematoloski m	igililili bolesilica sa	a umereno evo	nuuvnom boi	escu, prem	a Pravilliku	o standardini
		za primenu cito	istatika; ni karcinom - adjuvanti	na homiotoranija u l	kliničkom stadijumi	Dukos "C" kod s	tarijih holoeni	ka (> 65 godi	na \ DS 0 i	ili 1 camo n	ri intolorancii
INDIR	ACIJE		acil ili izraženoj toksič	• •	•	•	•	. •			•
אוטווו	ACIJE	ila 3-iluoloula	acii ili izrazelloj loksici	nosu na preuloulo	sprovedena naoroj	Jirininumsku terapij	u, pieilla Fla	minku O Stani	uai uiilla Za	primenu cit	osialina.

							Država	Cena leka		Cena leka	Participacija
			Zaštićeno ime		Pakovanje i		proizvodnje	na veliko za		na veliko	osiguranog
JKL	ATC	INN	leka	FO	jačina leka	Proizvođač leka	leka	pakovanje	DDD	po DDD	lica
	L01C		•	1	Biljni alkaloidi i	drugi prirodni proi	zvodi				
	L01CD	Taksani									
	L01CD02	docetaksel									
0039300	L01CD02	docetaksel	TAXOTERE	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 20 mg/ 0.5 ml + (rastvarač)	Aventis Intercontinental	Francuska	13.559,40	-	_	-
0039301	L01CD02	docetaksel	TAXOTERE	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 80 mg/ 2 ml + (rastvarač)	Aventis Intercontinental	Francuska	50.631,90	-	-	-
		2. Ne-mikro-cel Pravilniku o sta	i ili 1, prema Pravilniku ularni karcinom pluća andardima za primenu	, druga linija hemiot citostatika;	terapije (posle prim	ene gemcitabin hlo	,	•	·		
INDIF	KACIJE	2. Ne-mikro-cel Pravilniku o sta 3. Hormon refra prema Pravilnil 4. Karcinom do	ularni karcinom pluća	, druga linija hemiot citostatika; tate, PS 0 ili 1, bez k rimenu citostatika; oolest, adjuvantna h	terapije (posle prim comorbiditeta, dobr	ene gemcitabin hlo a hematološka reze	erva i kastracio	oni nivo serun	nskog test	osterona (<0	,5 ng/ml),
	KACIJE OMENA	2. Ne-mikro-cel Pravilniku o sta 3. Hormon refra prema Pravilnil 4. Karcinom do	ularni karcinom pluća andardima za primenu aktorni karcinom prost ku o standardima za pi jke, nodus pozitivna b	, druga linija hemiot citostatika; tate, PS 0 ili 1, bez k rimenu citostatika; oolest, adjuvantna h	terapije (posle prim comorbiditeta, dobr	ene gemcitabin hlo a hematološka reze	erva i kastracio	oni nivo serun	nskog test	osterona (<0	,5 ng/ml),
	_	Ne-mikro-cel Pravilniku o sta Hormon refra prema Pravilnil Karcinom do prema Pravinik	ularni karcinom pluća andardima za primenu aktorni karcinom prost ku o standardima za pi jke, nodus pozitivna b	, druga linija hemiot citostatika; tate, PS 0 ili 1, bez k rimenu citostatika; oolest, adjuvantna h	terapije (posle prim comorbiditeta, dobr emioterapija u kom	ene gemcitabin hlo a hematološka reze	erva i kastracio	oni nivo serun	nskog test	osterona (<0	,5 ng/ml),
	OMENA	Ne-mikro-cel Pravilniku o sta Hormon refra prema Pravilnil Karcinom do prema Pravinik	ularni karcinom pluća andardima za primenu aktorni karcinom prost ku o standardima za pi jke, nodus pozitivna b	, druga linija hemiot citostatika; tate, PS 0 ili 1, bez k rimenu citostatika; oolest, adjuvantna h	terapije (posle prim comorbiditeta, dobr emioterapija u kom Citotoksični antik	ene gemcitabin hlo a hematološka reze binaciji sa antracik	erva i kastracio linskim režimi stance	oni nivo serun	nskog test	osterona (<0	,5 ng/ml),
	DMENA L01D	Ne-mikro-cel Pravilniku o sta Hormon refra prema Pravilnil Karcinom do prema Pravinik	ularni karcinom pluća andardima za primenu aktorni karcinom prost ku o standardima za pi jke, nodus pozitivna b	, druga linija hemiot citostatika; tate, PS 0 ili 1, bez k rimenu citostatika; oolest, adjuvantna h	terapije (posle prim comorbiditeta, dobr emioterapija u kom Citotoksični antik	ene gemcitabin hlo a hematološka reze binaciji sa antracik biotici i srodne sup	erva i kastracio linskim režimi stance	oni nivo serun	nskog test	osterona (<0	,5 ng/ml),
NAPO	DMENA L01D L01DB	Ne-mikro-cel Pravilniku o sta Hormon refra prema Pravilnil Karcinom do prema Pravinik STAC	ularni karcinom pluća andardima za primenu aktorni karcinom prost ku o standardima za pi jke, nodus pozitivna b	, druga linija hemiot citostatika; tate, PS 0 ili 1, bez k rimenu citostatika; oolest, adjuvantna h	terapije (posle prim comorbiditeta, dobr emioterapija u kom Citotoksični antik	ene gemcitabin hlo a hematološka reze binaciji sa antracik biotici i srodne sup	erva i kastracio linskim režimi stance	oni nivo serun	nskog test	osterona (<0	,5 ng/ml),
0033181	DMENA L01D L01DB L01DB06	2. Ne-mikro-cel Pravilniku o sta 3. Hormon refra prema Pravilnik 4. Karcinom do prema Pravinik STAC idarubicin	ularni karcinom pluća, andardima za primenu aktorni karcinom prost ku o standardima za pi jke, nodus pozitivna b u o standardima za pr	, druga linija hemiot citostatika; tate, PS 0 ili 1, bez k rimenu citostatika; tolest, adjuvantna h imenu citostatika.	terapije (posle prim comorbiditeta, dobr emioterapija u kom Citotoksični antik Antraciklir	ene gemcitabin hlo a hematološka reze binaciji sa antracik Diotici i srodne sup ni i srodni preparati	erva i kastracio linskim režimi stance	ma, kao sekvo	nskog test	osterona (<0 ili konkomit	antni pristup,

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
	L01X L01XC					antineoplastici Ionska antitela					
	L01XC02	rituksimab			WOTON	ioriska arititela					
0014140	L01XC02	rituximab	MABTHERA	koncentrat za rastvor za infuziju	2 po 100 mg/10ml	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	44.799,50	-	-	-
0014141	L01XC02	rituximab	MABTHERA	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 500 mg/50ml	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	110.609,00	-	-	i
	(ACIJE	reumatoidnim artr - nesteroidnim an - lekovima koji mo - lekovima koji inh	tritis – rituximab u l ritisom koji ili nisu a tireumaticima (NSA odifikuju tok bolesti bibiraju faktor tumo	adekvatno reagoval ID), (DMARD), rske nekroze (anti T	i ili nisu uopšte pod NF) u trajanju od šo	nosili terapiju: est meseci.					
NAPO	OMENA		iju pod tačkom 3. le	k se u terapiju uvoc	li na osnovu mišljei	ija Komisije RZZZC	za odobrava	nje upotrebe i	obezbeđiv	anje biološi	te terapije.
0039345	L01XC03	trastuzumab trastuzumab	HERCEPTIN	koncentrat za rastvor za infuziju	440 mg	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	156.181,80	-	_	-
INDIK	(ACIJE	antraciklina (norm meseci, prema Pra 2. Metastatski kar	e, HER2 (3+), kao na nalna LVEF), ili nako avilniku o standardi cinom dojke, HER2 a Pravilniku o stano	on sprovedene adju ima za primenu cito (3+), PS 0 ili 1, prva	vantne hemioterapi statika; ı linija sistemske tel	je taksanskim režin	nima u kombii	naciji sa antra	ciklinima,	tokom maks	imum 12
NAPO	OMENA	STAC									
	L01XC04	alemtuzumab	1		1			·		1	
0039450	L01XC04	alemtuzumab	MabCampath	koncentrat za rastvor za infuziju	3 po 1ml (30 mg/1ml)	Schering AG	Nemačka	122.312,20	-	-	-
		1 Hronična limfor	citna loukomija rofr	aktorni ili relapsiraj	ući oblik bolesti, na	cla prothadna prim	onionih alkilir	aiuáih aganac	a ili nurin	leib analaga	

JKL	ATC L01XC06	INN cetuksimab	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
0039150	L01XC06	cetuksimab	ERBITUX	rastvor za infuziju	1 po 50 ml (2mg/1ml)	Merck KGaA	Nemačka	17.956.80	_	_	_
INDIK	KACIJE		karcinom glave i vra aindikovana primen	,	, ·	•	•	•	oterapijom	, PS 0 ili 1 k	od pacijenata
NAPO	MENA	STAC									
	L01XC07	bevacizumab									
0039401	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 4 ml (100mg/4ml)	F.Hoffmann - La Roche Ltd	Švajcarska	27.589,70	-	-	-
0039400	L01XC07	bevacizumab	AVASTIN	koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 16 ml (400mg/16ml)	F.Hoffmann - La Roche Ltd	Švajcarska	110.496,50	-	-	-
INDIK	KACIJE		rcinom, metastatska mioterapijom, prema	• •	• •	-	otencijalno res	sektabilnim me	etastazam	a u jetri, PS	0 ili 1, u
NAPO	OMENA	STAC									
	L01XE01	imatinib-mesilat									
1039381	L01XE01	imatinib-mesilat	GLIVEC	kapsula	120 po 100 mg	Novartis	Švajcarska	192.265,50	-	-	-
	(ACIJE	kod kojih nema po Bolesnici mogu bi Kod svih bolesnik 6, 12 i 18 meseci t		davaoca ili ako ga hidroksiureom, ne ra lečenje imatinibo oj analiziranih mito Tumori) – lokalno i	ima, ali se nalazi u duže od šest mese om, neophodno je d za je deset, prema l uznapredovali inop	srednjem ili visoko ci (inicijalna leukon la se kvantitativno l Pravilniku o standa erabilni ili metastat	m riziku od tra edukcija u tok kontroliše Phi rdima za prim ski oblik boles	ansplantacije r u sprovođenja ladelphia hron enu citostatika	matične će i dijagnos nozom pre a.	elije hematop tičkih proced početka led	ooeze. dura).

			Zaštićeno ime		Pakovanje i		Država proizvodnje	Cena leka na veliko za		Cena leka na veliko	Participacija osiguranog
JKL	ATC	INN	leka	FO	jačina leka	Proizvođač leka	leka	pakovanje	DDD	po DDD	lica
	L01XX				Ostali	antineoplastici					
	L01XX05	hidroksikarbamid		Т	T	T	ı				T
1039285	L01XX05	hidroksikarbamid	LITALIR	kapsula	bočica, 100 po 500mg;	Bristol Myers - Squibb S.R.L.	Italija	3.223,40	-	-	-
				ti (hronična granulo	ocitna leukemija, es	encijalna tromboci	temija, primar	na mijelofibro	za, prava p	olicitemija),	prema
INDIK	ACIJE		ardima za primenu	citostatika.							
	L01XX11	estramustin	_	1	1	1	1	_			r
1031043	L01XX11	estramustin	ESTRACYT	kapsula	100 po 140 mg	Pfizer Enterprises	Luksemburg	9.847,80	-	-	-
INDIK	ACIJE	Karcinom prosta	te, hormono refrak	toran, PS 0 ili 1, pr	ema Pravilniku o st	andardima za prime	enu citostatika	a.			
	L01XX14	tretinoin	•	· •		•					
1069140	L01XX14	tretinoin	VESANOID	kapsula	100 po 10 mg	Roche Ltd	Švajcarska	18.509,00	-	-	-
INDIK	ACIJE	Akutna promijelo	ocitna leukemiia, pi	rema Pravilniku o st	andardima za prim	enu citostatika.					
	L01XX32	bortezomib	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,								
				prašak za rastvor za		Janssen					
0039100	L01XX32	bortezomib	VELCADE	injekciju	1 po 3,5 mg	Pharmaceutica N.V.	Belgija	108.821,50	-	-	-
INDIK	ACIJE	transplantacija ma	ntičnih ćelija ili kod	koji su imali prvi re kojih se ne može s _l riferne neuropatije (provesti ovaj vid le	čenja, uz prethodno	postignutu k	ompletnu ili p	arcijalnu re		
NAPO	MENA	STAC; Lek se uvo	di u terapiju na osn	ovu mišljenja Komi	sije RZZZO.						
	L02	,		• •		OLOŠKA TERAPIJA	4				
	L02B				Hormonski an	tagonisti i srodni le	kovi				
	L02BG				Inhibitori	enzima aromataze					
	L02BG03	anastrozol									
1039325	L02BG03	anastrozol	ARIMIDEX	tableta	28 po 1 mg	Astra Zeneca UK Limited	Velika Britanija	6.603,70	1 mg	235,85	-
1039326	L02BG03	anastrozol	TRASOLETTE	film tableta	blister, 28 po 1 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	6.603,70	1 mg	235,85	-
INDIK	(ACIJE	hormono zavisn 2. Inhibitori enzi koje imaju apsolut - dokazanu dub - dokazanu i po	nim metastatskim k ma aromataze će se tne kontraindikacije ooku vensku trombo	e primenjivati kao si arcinomom dojke pi e primenjivati kao p e za primenu tamoki ozu u poslednje dve u reakciju na tamoks undardima za primen	ri pojavi prvog rela rva linija sistemske sifena i to: e godine zbog čega sifen ili neželjena c	psa bolesti na adju hormonoterapije n su na antikoagulan	vantno ili siste netastatskog l ntnoj terapiji;	emski primenj karcinoma ili k	ao adjuva	ntna terapija	

1039331 L02E	2BG04 2BG04 IJE 2BG06	hormono zavisi 2. Inhibitori enzi koje imaju apsolu - dokazanu duk - dokazanu i po glaukom i sl.), pre eksemestan eksemestan 1. Inhibitori enzim dojke pri pojavi pi	FEMARA FEMOZOL Ima aromataze će se nim metastatskim ki ima aromataze će se tne kontraindikacije ooku vensku trombo onovljenu alergijsku ema Pravilniku o sta AROMASIN Ia aromataze će se p	sarcinomom dojke p e primenjivati kao p e za primenu tamok ozu u poslednje dvo u reakciju na tamok andardima za prime tableta primenjivati kao sis	ri pojavi prvog rela prva linija sistemske sifena i to: e godine zbog čega sifen ili neželjena o nu citostatika. 30 po 25 mg	terapija postmenop psa bolesti na adjuv e hormonoterapije n su na antikoagular lejstva tamoksifena Pfizer Enterprises rapija postmenopat	vantno ili siste netastatskog k ntnoj terapiji; koja apsolutn	emski primenje karcinoma ili k no ne dozvolja 7.815,30	vaju njego	vu dalju prir 260,51	menu (maligni -
INDIKACI. L02 1039390 L02	IJE 2BG06	letrozol 1. Inhibitori enzi hormono zavisr 2. Inhibitori enzi koje imaju apsolu - dokazanu dut - dokazanu i po glaukom i sl.), pre eksemestan eksemestan 1. Inhibitori enzim dojke pri pojavi pi	FEMOZOL Ima aromataze će se nim metastatskim ki ima aromataze će se tne kontraindikacije boku vensku trombo bonovljenu alergijsku ema Pravilniku o sta AROMASIN Ia aromataze će se p	film tableta e primenjivati kao s arcinomom dojke p e primenjivati kao p e za primenu tamok ozu u poslednje dvo u reakciju na tamok andardima za prime tableta primenjivati kao sis	blister, 30 po 2.5 mg sistemska hormono pri pojavi prvog rela prva linija sistemske sifena i to: e godine zbog čega sifen ili neželjena o nu citostatika. 30 po 25 mg	PharmaSwiss d.o.o. terapija postmenop psa bolesti na adjuv e hormonoterapije n su na antikoagular tejstva tamoksifena Pfizer Enterprises rapija postmenopat	Republika Srbija auznih bolesn vantno ili siste netastatskog k atnoj terapiji; koja apsolutn	7.815,20 iica sa emski primenje karcinoma ili k	2.5 mg eni tamoks ao adjuvai vaju njego 25 mg	260,51 sifen; ntna terapija vu dalju prir	menu (maligni -
INDIKACI.	IJE 2BG06	Inhibitori enzi hormono zavisi 2. Inhibitori enzi koje imaju apsolu - dokazanu i po glaukom i sl.), pre eksemestan Inhibitori enzim dojke pri pojavi pi	ima aromataze će se nim metastatskim ka ima aromataze će se tne kontraindikacije ooku vensku trombo onovljenu alergijsku ema Pravilniku o sta AROMASIN	e primenjivati kao s karcinomom dojke p e primenjivati kao p e za primenu tamok ozu u poslednje dvo u reakciju na tamok andardima za prime tableta	sistemska hormono pri pojavi prvog rela prva linija sistemske sifena i to: e godine zbog čega sifen ili neželjena o nu citostatika. 30 po 25 mg	terapija postmenop psa bolesti na adjuv e hormonoterapije n su na antikoagular lejstva tamoksifena Pfizer Enterprises rapija postmenopat	auznih bolesn vantno ili siste netastatskog k ntnoj terapiji; koja apsolutr	ica sa emski primenje karcinoma ili k no ne dozvolja 7.815,30	eni tamoks ao adjuvan vaju njego 25 mg	sifen; ntna terapija vu dalju prir 260,51	menu (maligni -
1039390 L02E	2BG06	hormono zavisi 2. Inhibitori enzi koje imaju apsolu - dokazanu duk - dokazanu i po glaukom i sl.), pre eksemestan eksemestan 1. Inhibitori enzim dojke pri pojavi pi	nim metastatskim ka ima aromataze će se tne kontraindikacije poku vensku trombo pnovljenu alergijsku ema Pravilniku o sta AROMASIN	sarcinomom dojke p e primenjivati kao p e za primenu tamok ozu u poslednje dvo u reakciju na tamok andardima za prime tableta primenjivati kao sis	ri pojavi prvog rela prva linija sistemske sifena i to: e godine zbog čega sifen ili neželjena o nu citostatika. 30 po 25 mg	psa bolesti na adjure hormonoterapije n su na antikoagular lejstva tamoksifena Pfizer Enterprises rapija postmenopat	vantno ili siste netastatskog k ntnoj terapiji; koja apsolutn	emski primenje karcinoma ili k no ne dozvolja 7.815,30	vaju njego	vu dalju prir 260,51	menu (maligni -
	2BG06	1. Inhibitori enzim dojke pri pojavi pi	a aromataze će se p	primenjivati kao sis	temska hormonote	rapija postmenopat				, -	- n karcinomom
INDIKACI.		dojke pri pojavi pi	•				ıznih bolesnic	a sa hormono	zavisnim r	netastatskin	n karcinomom
	IJE	koje imaju apsolu - dokazanu dubok - dokazanu i pono	na aromataze će se p tne kontraindikacije su vensku trombozu ovljenu alergijsku re ema Pravilniku o sta	primenjivati kao prv e za primenu tamok u u poslednje dve go eakciju na tamoksife	/a linija sistemske sifena i to: odine zbog čega su en ili neželjena dejs	na antikoagulantno	oj terapiji;		•	.,	
L03	_	, g,, p				OSTIMULANSI					
L03						imunomodulatori					
L03					l	nterferoni					
L03	3AB07	interferon beta 1a	·	rastvor za injekciju,		Ī				1	
0328388 L03A	3AB07	interferon beta 1a	REBIF	špric	12 po 44 mcg/1ml	Serono Pharma	Švajcarska	78.407,60	4.3 mcg	638,55	-
INDIKACI	IJE	1. Multipla skleroz	za	•		•					
NAPOMEN	NA	Lek se uvodi u te	rapiju na osnovu m	nišljenja Komisije R	ZZZO.						
L03	3AB08	interferon beta 1b						,			
0015150 L03A	3AB08	interferon beta 1b	BETAFERON	prašak za injekciju, bočica	15 po 9.600.000 i.j.	Schering A.G.	Nemačka	73.350,90	4 M i.i.	2.037,53	-
INDIKACI		1. Multipla skleroz			1	5 5.	1			1 /	
NAPOMEN		Lek se uvodi u te		ničlionia Komiciio D'							

							Država	Cena leka		Cena leka	Participacija
			Zaštićeno ime		Pakovanje i		proizvodnje	na veliko za		na veliko	osiguranog
JKL	ATC L03AX13	INN glatiramer acetat	leka	FO	jačina leka	Proizvođač leka	leka	pakovanje	DDD	po DDD	lica
	LUJAKIJ	giatiraliler acetat									
						Teva Pharmaceutical					
0015120	L03AX13	glatiramer acetat	COPAXONE	rastvor za injekciju	28 po 1 ml (20mg/ml)	Industries Ltd.	Izrael	69.258,60	20 mg	2.473,52	-
INDIK	ACIJE	1. Multipla skleroza	a								
NAPO	MENA		• •	išljenja Komisije Rž	ZZZO.						
	L03AB10	peginterferon alfa	2b	1	1			1		1	Γ
0328630	L03AB10	peginterferon alfa -2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5ml (50mcg/0,5ml)	Schering-Plough Company	Irska	7.355,90	7,5 mcg	1.103,39	-
0328631	L03AB10	peginterferon alfa -2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5ml (80mcg/0,5ml)	Schering-Plough Company	Irska	11.732,50	7,5 mcg	1.099,92	-
0328900	L03AB10	peginterferon alfa -2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5ml (100mcg/0,5ml)	Schering-Plough Company	Irska	14.865,70	7,5 mcg	1.114,93	-
0328632	L03AB10	peginterferon alfa -2b	PEGINTRON	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5ml (120mcg/0,5ml)	Schering-Plough Company	Irska	17.383,30	7,5 mcg	1.086,46	-
0328633	L03AB10	peginterferon alfa -2b	PEGINTRON		pen sa uloškom, 1 po 0,5ml (150mcg/0,5ml)	Schering-Plough Company	Irska	22.963,70	7,5 mcg	1.148,19	-
	ACIJE	a. virusološki pi -anti HCV ar - nivo HCV F b. biohemijski n c. histološki dol d. bolesnici koji g. bolesnici koji h. isključiti bole Terapijski protokol	rofil: ktitela pozitivna u s ktitela pozitivna u s ktitela pozitivna u s kazano hronično za ma nije rađena bio apstiniraju od i.v.o snike sa prisutnim prema kriterijumi m hepatitisa C (Ho (genotip 2 i 3 HCV	erumu najkraće 6 n 00 kopija u ml seru ivnost transaminaz apaljenje jetre (nekr psija jetre zbog kor droga i alkohola, na kontraindikacijama ma za lečenje hroni CV) kombinovanom 24 nedelje, a geno	ma (PCR metodom) a (ALT), coinflamatorna aktiv ntraindikacije a ispu ijmanje 12 meseci u a na terapiju pegilov ičnih obolenja jetre terapijom (pegilov tipovi 1, 4, 5 i 6 HCV	nost sa ili bez fibro injavaju sve ostale z potvrdu neuropsi vanim interferonom (hroničnog hepatiti ani interferon alfa +	oza), uslove, hijatra/psihija i ribavirinom isa i kompenz	tra, ovane ciroze j	etre)	criterijume:	

JKL	ATC L03AB11	INN peginterferon alfa	Zaštićeno ime leka 2a	FO	Pakovanje i jačina leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica
		pogtoo.o.o.u.u.u		rastvor za injekciju,		F.Hoffmann-La					
0328607	L03AB11	peginterferon alfa 2a	PEGASYS	špric	1 po 135 mcg / 0,5ml	Roche Ltd	Švajcarska	11.910,20	26 mcg	2.293,82	-
0328608	L03AB11	peginterferon alfa 2a	PEGASYS	rastvor za injekciju, špric	1 po 180 mcg / 0,5ml	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	15.880,30	26 mcg	2.293,82	-
INDIK	(ACIJE	- nivo HCV f b. biohemijski r c. histološki do d. bolesnici koj g. bolesnici koj h. isključiti bole Terapijski protoko	ntitela pozitivna u s RNK veći od 100 00 nalaz: povišena akt kazano hronično za ima nije rađena bio i apstiniraju od i.v.o esnike sa prisutnim I: prema kriterijumi anom terapijom (po	serumu najkraće 6 n 00 kopija u ml seru ivnost transaminaz apaljenje jetre (nekr ipsija jetre zbog kol droga i alkohola, na i kontraindikacijama ima za lečenje hroni egilovani interferon	ma (PCR metodom) a (ALT), coinflamatorna aktiv ntraindikacije a ispu ijmanje 12 meseci u a na terapiju pegilo ičnih obolenja jetre	nost sa ili bez fibro njavaju sve ostale z potvrdu neuropsi vanim interferonom (hroničnog hepatit	uslove, ihijatra/psihija i i ribavirinom isa i kompenz	, ovane ciroze j	•		•
NAPO	OMENA	STAC; Lek se uvo	di u terapiju na osn	ovu mišljenja Komi	isije RZZZO.						
	L04				IMUNOSUPE	ESIVNA SREDSTV	Ά				
	L04A					nosupresivi					
	L04AA				Selektivr	i imunosupresivi					
	L04AA11	etanercept	I	v	1 . o		1	1 1			1
0014310	L04AA11	etanercept	ENBREL	prašak za rastvor za injekciju	4 po 25 mg; bočica staklena 4x1 kom	Wyeth Laboratories	Velika Britanija	43.441,90	-	-	-
0014312	L04AA11	etanercept	ENBREL	rastvor za injekciju	špric sa iglom, 4 po 1ml (50mg/1ml)	Wyeth Pharmaceuticals	Velika Britanija	92.085,70	-	-	-
	(ACIJE	započeto pre navr 2. Aktivan reum terapije. 3. Aktivan ankilo terapije.	šenih 26 godina; atoidni artritis kod ozirajući spondilitis jazni artritis kod od	i artritis za pacijent d odraslih sa neade s kod odraslih sa ne Iraslih sa neadekva	kvatnim odgovoron adekvatnim odgov tnim odgovorom na	na metotreksat ili prom na sulfasalazi metotreksat ili dru	i druge imuno in i druge imu ige imunosup	supresivne lel nosupresivne resivne lekove	kove, najm lekove, na	anje tokom ijmanje toko	šest meseci m šest meseci

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	
	L04AA12	infliksimab										
0014220	L04AA12	infliksimab	REMICADE	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica,1 po 100 mg	Centocor B.V.	Holandija	46.037,00	3.75 mg	1.726,39	-	
		 Teška, aktivna forma Crohnove bolesti - inflamatorni tip sa / bez fistule kod pacijenata koji nisu reagovali na konvencionalnu terapiju kortikosteroidima, imunomodulatorima i primarnu nutritivnu terapiju kao i kod onih pacijenta koji pomenute lekove ne podnose ili kod kojih je takva vrsta terapije kontraindikovana. Teški i vrlo teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa, kod pacijenata koji su imali neadekvatan odgovor na konvencionalnu terapiju uključujući kortikosteroide i imunomodulatori (6-merkaptopurin ili azatioprin), odnosno koji ne podnose ili imaju medicinske kontraindikacije za takvu terapiju. Aktivan ankilozirajući spondilitis kod odraslih sa neadekvatnim odgovorom na sulfasalazin i druge imunosupresivne lekove, najmanje tokom šest meseci terapije. Aktivan psorijazni artritis kod odraslih sa neadekvatnim odgovorom na metotreksat ili druge imunosupresivne lekove, najmanje tokom šest meseci terapije. Aktivan reumatoidni artritis kod odraslih sa neadekvatnim odgovorom na metotreksat ili druge imunosupresivne lekove, najmanje tokom šest meseci 										
INDIK	ACIJE	terapije.										
NAPO	MENA	STAC; Za indikacij terapije.	ju pod tačkom 4.,5.	i 6. lek se uvodi u t	erapiju na osnovu r	nišljenja Komisije F	RZZZO za odo	bravanje upot	trebe i obez	zbeđivanje b	oiološke	

	ATC M M05 M05B	INN	Zaštićeno ime leka	FO MIŠIĆNO-KOSTN	LEKOVI U TERAP lovi koji deluju na s	Proizvođač leka ZA BOLESTI MIŠIĆI IJI OBOLENJA KOS trukturu kosti i mino	TIJU	Cena leka na veliko za pakovanje SISTEMA	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica		
	M05BA		Bifosfonati										
	M05BA02	klodronat	klodronat										
0059062	M05BA02	klodronat	BONEFOS	rastvor za infuziju	5 po 5 ml (60 mg/1ml)	Schering A.G.	Nemačka	6.255,60	1.5 gr	6.255,60	-		
	ACIJE	1.Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika; 2.Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika; 3. Hiperkalcemijska koma, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.											
	M05BA03 pamidronat												
0059101	M05BA03	pamidronat	AREDIA	prašak za rastvor za infuziju	4 po 15 mg (sa 5 ml rastvarača)	Novartis	Švajcarska	7.888,60	60 mg	7.888,60	-		
0059102	M05BA03	pamidronat	AREDIA	prašak za rastvor za infuziju	2 po 30 mg (sa 5 ml rastvarača)	Novartis	Švajcarska	8.438,50	60 mg	8.438,50	-		
0059300	M05BA03	pamidronska kiselina	PAMITOR	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 2ml (15mg/ml)	Torrex Chiesi Pharma GmbH	Austrija	3.944,30	60 mg	7.888,60	-		
0059301	M05BA03	pamidronska kiselina	PAMITOR	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 4ml (15mg/ml)	Torrex Chiesi Pharma GmbH	Austrija	8.438,50	60 mg	8.438,50	-		
0059302	M05BA03	pamidronska kiselina	PAMITOR	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 6ml (15mg/ml)	Torrex Chiesi Pharma GmbH	Austrija	11.536,90	60 mg	7.691,27	-		
0059305	M05BA03	pamidronska kiselina	PAMIFOS	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 10 ml 3 mg/ml	Habit Pharm a.d.	Republika Srbija	3.944,30	60 mg	7.888,60	-		
0059306	M05BA03	pamidronska kiselina	PAMIFOS	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 5 ml 3 mg/ml	Habit Pharm a.d.	Republika Srbija	2.105,60	60 mg	8.422,40	-		
0059307	M05BA03	pamidronska kiselina	PAMIFOS	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 30 ml 3 mg/ml	Habit Pharm a.d.	Republika Srbija	6.950,90	60 mg	4.633,93	-		

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka		Pakovanje i jačina leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DDD	Cena leka na veliko po DDD	Participacija osiguranog lica	
0059308	M05BA03	pamidronska kiselina	PAMIFOS	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 20 ml 3 mg/ml	Habit Pharm a.d.	Republika Srbija	4.601,00	60 ma	4.601.00	_	
INDIKACIJE		1.Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika; 2.Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika; 3. Hiperkalcemijska koma, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.										
NAPOMENA		STAC										
0059083	M05BA06 M05BA06	ibandronat ibandronat	BONDRONAT	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 2 mg/2ml	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	9.224,70	4 mg	18.449,40	-	
0059086	M05BA06	ibandronat	BONDRONAT	koncentrat za rastvor za infuziju	1 po 6 mg/6 ml	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	21.010,20	4 mg	14.006,80	-	
0059087	M05BA06	ibandronat	BONDRONAT	koncentrat za rastvor za infuziju	5 po 6 mg/6 ml	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	105.051,00	4 mg	14.006,80	-	
0059089	M05BA06	ibandronska kiselina	BONVIVA	rastvor za injekciju	napunjen injekcioni špric, 1 po 3ml (3mg/3ml)	Roche Diagnostics GMBH	Nemačka	8.382,40	4 mg	3.725,51	-	
INDIKACIJE		1.Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika; 2.Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika; 3. Hiperkalcemijska koma, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.										
NAPOMENA		STAC										
0059210		zoledronska kiselina zoledronska kiselina	zometa	prašak za rastvor za infuziju	1 po 4 mg+ 5 ml rastvarača	Novartis	Švajcarska	20.089,80	4 mg	20.089,80	-	
INDIKACIJE NAPOMENA		1.Humoralna hiperkalcemija u malignitetu (HHM) preko 3,0 mmol/l, primena i održavanje normokalcemije tokom narednih šest meseci prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika; 2.Hiperkalcemije preko 3.0 mmol/l, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika; 3. Hiperkalcemijska koma, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika. STAC										