

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
	B	KRV I KRVOTVORNI ORGANI -LEKOVI ZA LEČENJE BOLESTI KRV I KRVOTVORNIH ORGANA									
	B03	ANTIANEMICI									
	B03X	Ostali antianemijski preparati									
	B03XA	Ostali antianemijski preparati									
	B03XA01	epoetin alfa (eritropoetin)									
0069150	B03XA01	epoetin alfa (eritropoetin)	EPREX	rastvor za injekciju, špic	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, špic	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, špic	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, špic	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, špic	6 po 10000 i.j. (brizgalica)	Cilag AG	Švajcarska	39.303,80	1000 i.j.	655,06	-
INDIKACIJE		Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.									
	B03XA01	epoetin beta (eritropoetin)									
0069164	B03XA01	epoetin beta (eritropoetin)	RECORMON	rastvor za injekciju, špic	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, špic	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, špic	6 brizg. po 5000 i.j./0,3 ml	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	19.420,30	1000 i.j.	647,34	-
0069167	B03XA01	epoetin beta (eritropoetin)	RECORMON	rastvor za injekciju, špic	6 brizg. po 10000 i.j./0,6 ml	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	38.840,60	1000 i.j.	647,34	-
INDIKACIJE		Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.									
	B03XA01	epoetin zeta									
0069221	B03XA01	epoetin zeta	EQRALYS	rastvor za injekciju	1 po 0.3 ml (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	-
INDIKACIJE		Primenjuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l. - za ovu indikaciju obavezno je pre primene eritropoetina obavezno popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.									
	B03XA02	darbepoetin alfa									
0069905	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjen inj.špic, 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.špic 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.špic, 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
0069900	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	napunjen inj.špric 1 po 0,3ml (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	-
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	-
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
0069914	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 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	-
0069916	B03XA02	darbepoetin alfa	ARANESP	rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,6ml (300mcg/0,6ml)	Amgen Europe B.V.	Holandija	38708,30	4,5 mcg	580,62	-
INDIKACIJE		<p>1. Primenuje se u zdravstvenim ustanovama gde se vrši dijaliza: samo za lečenje anemije u hroničnoj insuficijenciji bubrega sa hemoglobinom nižim od 90 g/l do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.</p> <p>- za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina popuniti depoe gvožđa, sanirati infekcije i zapaljenska stanja i obezbediti dobru izdijaliziranost bolesnika.</p> <p>2. Primenuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj insuficijenciji bubrega, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.</p> <p>- za ovu indikaciju obavezno je pre primene darbepoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).</p>									
	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta									
0069206	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 50 mcg / 0,3 ml	Roche Diagnostics 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	-	-	-
0069203	B03XA03	metoksipolietilenglikol - epoetin beta	MIRCERA	rastvor za injekciju	1 po 150 mcg / 0,3 ml	Roche Diagnostics GmbH	Nemačka	24.430,10	-	-	-
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	-	-	-
INDIKACIJE		<p>1. Primenuje se u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou a na osnovu mišljenja lekara nefrologa: za lečenje pacijenata sa anemijom u hroničnoj bubrežnoj insuficijenciji, kod kojih su vrednosti klirensa kreatinina ≤ 50 ml/min, do postizanja i održavanja ciljnih vrednosti hemoglobina 110 g/l.</p> <p>- za ovu indikaciju obavezno je pre primene dugodelujućih preparata eritropoetina korigovati sve razloge za nastanak anemije (nadoknada gvožđa, vitamina, drugih nutritivnih faktora, zaustaviti krvarenje).</p>									

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
	L	ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI									
	L01	ANTINEOPLASTICI									
	L01B	Antimetaboliti									
	L01BA	Analози folne kiseline									
	L01BA04	pemetreksed									
0034413	L01BA04	pemetreksed	ALIMTA	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	bočica, 1 po 500 mg	Lilly France S.A.S.	Francuska	123.869,40	-	-	-
INDIKACIJE		1. Maligni pleuralni mezoteliom, uznapredovala neresektabilna bolest, PS 0 ili 1, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
NAPOMENA		STAC									
	L01BB	Analози purina									
	L01BB05	fludarabin									
0034020	L01BB05	fludarabin	FLUDARA	liofilizat za rastvor za injekciju	5 po 50 mg	Schering A.G.	Nemačka	69.586,50	-	-	-
INDIKACIJE		Hronična limfocitna leukemija i "LOW GRADE" Non Hodgkin limfomi, prva linija hemioterapije u relapsiranom ili rezistentnom obolenju. Relaps akutne leukemije i relaps posle transplatacije matične ćelije hematopoeze, PS 0 ili 1, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
NAPOMENA		STAC									
	L01BC	Analози pirimidina									
	L01BC06	kapecitabin									
1034341	L01BC06	kapecitabin	XELODA	film tableta	blister, 120 po 500mg	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	27.080,80	-	-	-
INDIKACIJE		1. Karcinom dojke, prva linija postantraciklinske terapije u hematološki fragilnih bolesnica sa umereno evolutivnom bolešću, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika; 2. Kolorektalni karcinom - adjuvantna hemioterapija u kliničkom stadijumu Dukes "C" , kod starijih bolesnika (≥ 65 godina), PS 0 ili 1, samo pri intoleranciji na 5 - fluorouracil ili izraženoj toksičnosti na prethodno sprovedenu fluoropirimidinsku terapiju, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									

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
	L01C	Biljni alkaloidi i drugi prirodni proizvodi									
	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	-	-	-
INDIKACIJE		1. Karcinom dojke, metastatska dominantno visceralna bolest, prva linija hemioterapije posle prethodne kontrole bolesti antraciklinima (CR, PR ili SD duže od 6 meseci), PS 0 ili 1, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika; 2. Ne-mikro-celularni karcinom pluća, druga linija hemioterapije (posle primene gemcitabin hlorid-a) klinički stadijum IIIb, PS 0 ili 1, bez komorbiditeta, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika; 3. Hormon refraktorni karcinom prostate, PS 0 ili 1, bez komorbiditeta, dobra hematološka rezerva i kastracioni nivo serumskog testosterona (<0,5 ng/ml), prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika; 4. Karcinom dojke, nodus pozitivna bolest, adjuvantna hemioterapija u kombinaciji sa antraciklinskim režimima, kao sekvencionalni ili konkomitantni pristup, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
NAPOMENA		STAC									
	L01D	Citotoksični antibiotici i srodne supstance									
	L01DB	Antraciklini i srodni preparati									
	L01DB06	idarubicin									
0033181	L01DB06	idarubicin	ZAVEDOS	liofilizat za rastvor za injekciju	1 po 10 mg	Pfizer Enterprises	Luksemburg	10.990,50	-	-	-
INDIKACIJE		Indikovano lečenje akutne mijeloblastne i akutne limfoblastne leukemije, agresivni NHL, PS 0 ili1, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
NAPOMENA		STAC									

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	Ostali antineoplastici									
	L01XC	Monoklonska antitela									
	L01XC02	rituksimab									
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	-	-	-
INDIKACIJE		<p>1. Sastavni deo lečenja primarne hemioterapije (CHOP) ili „CHOP like” agresivnih CD 20 pozitivnih krupnoćelijskih – B – Non-Hodgkin – skih limfoma (DLCL: tzv. „Diffuze large B – cell lymphoma“), PS 0 ili 1, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika;</p> <p>2. Non – Hodgkin limfomi, folikularnog tipa, kliničkog stadijuma III i IV, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika;</p> <p>3. Reumatoidni artritis – rituximab u kombinaciji sa metotreksatom indikovani su kao četvrta linija za lečenje odraslih pacijenata sa teškim aktivnim reumatoidnim artritisom koji ili nisu adekvatno reagovali ili nisu uopšte podnosili terapiju:</p> <ul style="list-style-type: none"> - nesteroidnim antireumaticima (NSAID), - lekovima koji modifikuju tok bolesti (DMARD), - lekovima koji inhibiraju faktor tumorske nekroze (anti TNF) u trajanju od šest meseci. 									
NAPOMENA		STAC; Za indikaciju pod tačkom 3. lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja Komisije RZZZO za odobravanje upotrebe i obezbeđivanje biološke terapije.									
	L01XC03	trastuzumab									
0039345	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN	koncentrat za rastvor za infuziju	440 mg	F.Hoffmann-La Roche Ltd	Švajcarska	156.181,80	-	-	-
INDIKACIJE		<p>1. Karcinom dojke, HER2 (3+), kao nastavak adjuvantne terapije, a nakon sprovedene adjuvantne hemioterapije (FAC/FEC), bez ispoljene kardiotsičnosti antraciklina (normalna LVEF), ili nakon sprovedene adjuvantne hemioterapije taksanskim režimima u kombinaciji sa antraciklinima, tokom maksimum 12 meseci, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika;</p> <p>2. Metastatski karcinom dojke, HER2 (3+), PS 0 ili 1, prva linija sistemske terapije posle adjuvantne hemioterapije antraciklinima, obavezno uz paklitaksel ili docetaksel, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</p>									
NAPOMENA		STAC									
	L01XC04	alemtuzumab									
0039450	L01XC04	alemtuzumab	MabCampath	koncentrat za rastvor za infuziju	3 po 1ml (30 mg/1ml)	Schering AG	Nemačka	122.312,20	-	-	-
INDIKACIJE		1. Hronična limfocitna leukemija, refraktorni ili relapsirajući oblik bolesti, posle prethodno primenjenih alkilirajućih agenasa ili purinskih analoga, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
NAPOMENA		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RZZZO.									

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
	L01XC06	cetuksimab									
0039150	L01XC06	cetuksimab	ERBITUX	rastvor za infuziju	1 po 50 ml (2mg/1ml)	Merck KGaA	Nemačka	17.956,80	-	-	-
INDIKACIJE		1. Planocelularni karcinom glave i vrata, lokalno uznapredovala, inoperabilna, nemetastatska bolest, u kombinaciji sa radioterapijom, PS 0 ili 1 kod pacijenata kod kojih je kontraindikovana primena lekova na bazi platine, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
NAPOMENA		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	-	-	-
INDIKACIJE		1. Kolorektalni karcinom, metastatska bolest, prva linija sistemske terapije kod bolesnika sa potencijalno resektabilnim metastazama u jetri, PS 0 ili 1, u kombinaciji sa hemioterapijom, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
NAPOMENA		STAC									
	L01XE01	imatinib-mesilat									
1039381	L01XE01	imatinib-mesilat	GLIVEC	kapsula	120 po 100 mg	Novartis	Švajcarska	192.265,50	-	-	-
INDIKACIJE		<p>1. Hronična mijeloidna leukemija (CML) u hroničnoj fazi bolesti, PS 0 ili 1, kod bolesnika bez dodatnih citogenetskih aberacija, sa Philadelphia hromozomom, kod kojih nema podudarnog srodnog davaoca ili ako ga ima, ali se nalazi u srednjem ili visokom riziku od transplantacije matične ćelije hematopoeze. Bolesnici mogu biti prethodno lečeni hidroksiureom, ne duže od šest meseci (inicijalna leukoredukcija u toku sprovođenja dijagnostičkih procedura).</p> <p>Kod svih bolesnika kod kojih se planira lečenje imatinibom, neophodno je da se kvantitativno kontroliše Philadelphia hromozom pre početka lečenja i dalje na 6, 12 i 18 meseci terapije. Najmanji broj analiziranih mitoza je deset, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</p> <p>2. GIST (Gastro Intestinalni Stromalni Tumori) – lokalno uznapredovali inoperabilni ili metastatski oblik bolesti, PS 0 ili 1, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.</p>									
NAPOMENA		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RZZZO za odobravanje upotrebe leka Glivec.									

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
	L01XX	Ostali antineoplastici									
	L01XX05	hidroksikarbamid									
1039285	L01XX05	hidroksikarbamid	LITALIR	kapsula	bočica, 100 po 500mg;	Bristol Myers - Squibb S.R.L.	Italija	3.223,40	-	-	-
INDIKACIJE		Hronične mijeloproliferativne bolesti (hronična granulocitna leukemija, esencijalna trombocitemija, primarna mijelofibroza, prava policitemija), prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
	L01XX11	estramustin									
1031043	L01XX11	estramustin	ESTRACYT	kapsula	100 po 140 mg	Pfizer Enterprises	Luksemburg	9.847,80	-	-	-
INDIKACIJE		Karcinom prostate, hormono refraktoran, PS 0 ili 1, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
	L01XX14	tretinoin									
1069140	L01XX14	tretinoin	VESANOID	kapsula	100 po 10 mg	Roche Ltd	Švajcarska	18.509,00	-	-	-
INDIKACIJE		Akutna promijelocitna leukemija, prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
	L01XX32	bortezomib									
0039100	L01XX32	bortezomib	VELCADE	prašak za rastvor za injekciju	1 po 3,5 mg	Janssen Pharmaceutica N.V.	Belgija	108.821,50	-	-	-
INDIKACIJE		Za pacijente sa multiplim mijelomom koji su imali prvi relaps, nakon sprovedene prethodne terapije. Pacijenti kod kojih je prethodno sprovedena transplantacija matičnih ćelija ili kod kojih se ne može sprovesti ovaj vid lečenja, uz prethodno postignutu kompletnu ili parcijalnu remisiju, u trajanju od najmanje tri meseca, uz odsustvo periferne neuropatije (gradusa II – IV), prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika.									
NAPOMENA		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RZZZO.									
	L02	ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA									
	L02B	Hormonski antagonisti i srodni lekovi									
	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	-
INDIKACIJE		<p>1. Inhibitori enzima aromataze će se primenjivati kao sistemska hormonoterapija postmenopauznih bolesnica sa hormono zavisnim metastatskim karcinomom dojke pri pojavi prvog relapsa bolesti na adjuvantno ili sistemski primenjeni tamoksifen;</p> <p>2. Inhibitori enzima aromataze će se primenjivati kao prva linija sistemske hormonoterapije metastatskog karcinoma ili kao adjuvantna terapija kod bolesnica koje imaju apsolutne kontraindikacije za primenu tamoksifena i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> - dokazanu duboku vensku trombozu u poslednje dve godine zbog čega su na antikoagulantnoj terapiji; - dokazanu i ponovljenu alergijsku reakciju na tamoksifen ili neželjena dejstva tamoksifena koja apsolutno ne dozvoljavaju njegovu dalju primenu (maligni glaukom i sl.), prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika. 									

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
	L02BG04	letrozol									
1039330	L02BG04	letrozol	FEMARA	tableta	30 po 2.5 mg	Novartis	Švajcarska	7.815,20	2.5 mg	260,51	-
1039331	L02BG04	letrozol	FEMOZOL	film tableta	blister, 30 po 2.5 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	7.815,20	2.5 mg	260,51	-
INDIKACIJE		<p>1. Inhibitori enzima aromataze će se primenjivati kao sistemska hormonoterapija postmenopauznih bolesnica sa hormono zavisnim metastatskim karcinomom dojke pri pojavi prvog relapsa bolesti na adjuvantno ili sistemski primenjeni tamoksifen;</p> <p>2. Inhibitori enzima aromataze će se primenjivati kao prva linija sistemske hormonoterapije metastatskog karcinoma ili kao adjuvantna terapija kod bolesnica koje imaju apsolutne kontraindikacije za primenu tamoksifena i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> - dokazanu duboku vensku trombozu u poslednje dve godine zbog čega su na antikoagulantnoj terapiji; - dokazanu i ponovljenu alergijsku reakciju na tamoksifen ili neželjena dejstva tamoksifena koja apsolutno ne dozvoljavaju njegovu dalju primenu (maligni glaukom i sl.), prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika. 									
	L02BG06	eksemestan									
1039390	L02BG06	eksemestan	AROMASIN	tableta	30 po 25 mg	Pfizer Enterprises	SAD	7.815,30	25 mg	260,51	-
INDIKACIJE		<p>1. Inhibitori enzima aromataze će se primenjivati kao sistemska hormonoterapija postmenopauznih bolesnica sa hormono zavisnim metastatskim karcinomom dojke pri pojavi prvog relapsa bolesti na adjuvantno ili sistemski primenjeni tamoksifen;</p> <p>2. Inhibitori enzima aromataze će se primenjivati kao prva linija sistemske hormonoterapije metastatskog karcinoma ili kao adjuvantna terapija kod bolesnica koje imaju apsolutne kontraindikacije za primenu tamoksifena i to:</p> <ul style="list-style-type: none"> - dokazanu duboku vensku trombozu u poslednje dve godine zbog čega su na antikoagulantnoj terapiji; - dokazanu i ponovljenu alergijsku reakciju na tamoksifen ili neželjena dejstva tamoksifena koja apsolutno ne dozvoljavaju njegovu dalju primenu (maligni glaukom i sl.), prema Pravilniku o standardima za primenu citostatika. 									
	L03	IMUNOSTIMULANSI									
	L03A	Citokini i imunomodulatori									
	L03AB	Interferoni									
	L03AB07	interferon beta 1a									
0328388	L03AB07	interferon beta 1a	REBIF	rastvor za injekciju, špric	12 po 44 mcg/1ml	Serono Pharma	Švajcarska	78.407,60	4.3 mcg	638,55	-
INDIKACIJE		1. Multipla skleroza									
NAPOMENA		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RZZZO.									
	L03AB08	interferon beta 1b									
0015150	L03AB08	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.j.	2.037,53	-
INDIKACIJE		1. Multipla skleroza									
NAPOMENA		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RZZZO.									

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
	L03AX13	glatiramer acetat									
0015120	L03AX13	glatiramer acetat	COPAXONE	rastvor za injekciju	28 po 1 ml (20mg/ml)	Teva Pharmaceutical Industries Ltd.	Izrael	69.258,60	20 mg	2.473,52	-
INDIKACIJE		1. Multipla skleroza									
NAPOMENA		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RZZZO.									
	L03AB10	peginterferon alfa 2b									
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	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	pen sa uloškom, 1 po 0,5ml (150mcg/0,5ml)	Schering-Plough Company	Irska	22.963,70	7,5 mcg	1.148,19	-
INDIKACIJE		<p>Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <p>a. virusološki profil:</p> <ul style="list-style-type: none"> -anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci, - nivo HCV RNK veći od 100 000 kopija u ml seruma (PCR metodom) , <p>b. biohemijski nalaz: povišena aktivnost transaminaza (ALT),</p> <p>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza),</p> <p>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije a ispunjavaju sve ostale uslove,</p> <p>g. bolesnici koji apstiniraju od i.v.droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatra/psihijatra,</p> <p>h. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom.</p> <p>Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih obolenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisno od genotipa virusa (genotip 2 i 3 HCV 24 nedelje, a genotipovi 1, 4, 5 i 6 HCV 48 nedelja).</p>									
NAPOMENA		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RZZZO.									

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
	L03AB11	peginterferon alfa 2a									
0328607	L03AB11	peginterferon alfa 2a	PEGASYS	rastvor za injekciju, špric	1 po 135 mcg / 0,5ml	F.Hoffmann-La 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	-
INDIKACIJE		<p>Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze jetre uzrokovane virusom hepatitisa C koji treba da zadovoljavaju sledeće kriterijume:</p> <p>a. virusološki profil:</p> <ul style="list-style-type: none"> -anti HCV antitela pozitivna u serumu najkraće 6 meseci, - nivo HCV RNK veći od 100 000 kopija u ml seruma (PCR metodom) , <p>b. biohemijski nalaz: povišena aktivnost transaminaza (ALT),</p> <p>c. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost sa ili bez fibroza),</p> <p>d. bolesnici kojima nije rađena biopsija jetre zbog kontraindikacije a ispunjavaju sve ostale uslove,</p> <p>g. bolesnici koji apstiniraju od i.v.droga i alkohola, najmanje 12 meseci uz potvrdu neuropsihijatra/psihijatra),</p> <p>h. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonom i ribavirinom,</p> <p>Terapijski protokol: prema kriterijumima za lečenje hroničnih obolenja jetre (hroničnog hepatitisa i kompenzovane ciroze jetre) uzrokovanih virusom hepatitisa C (HCV) kombinovanom terapijom (pegilovani interferon alfa + ribavirin). Trajanje terapije zavisi od genotipa virusa (genotip 2 i 3 HCV 24 nedelje, a genotipovi 1, 4, 5 i 6 HCV 48 nedelja).</p>									
NAPOMENA		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RZZZO.									
	L04	IMUNOSUPRESIVNA SREDSTVA									
	L04A	Imunosupresivi									
	L04AA	Selektivni imunosupresivi									
	L04AA11	etanercept									
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	-	-	-
INDIKACIJE		<p>1. Poliartikularni juvenilni hronični artritis za pacijente starosne dobi od 4 do 26 godina života kao i posle navršenih 26 godina života kada je lečenje započeto pre navršenih 26 godina;</p> <p>2. Aktivan reumatoidni artritis kod odraslih sa neadekvatnim odgovorom na metotreksat ili druge imunosupresivne lekove, najmanje tokom šest meseci terapije.</p> <p>3. Aktivan ankilozirajući spondilitis kod odraslih sa neadekvatnim odgovorom na sulfasalazin i druge imunosupresivne lekove, najmanje tokom šest meseci terapije.</p> <p>4. Aktivan psorijazni artritis kod odraslih sa neadekvatnim odgovorom na metotreksat ili druge imunosupresivne lekove, najmanje tokom šest meseci terapije.</p>									
NAPOMENA		STAC; Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RZZZO za odobravanje upotrebe i obezbeđivanje biološke terapije.									

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	-
INDIKACIJE		<p>1. 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.</p> <p>2. 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.</p> <p>3 . Aktivan ankilozirajući spondilitis kod odraslih sa neadekvatnim odgovorom na sulfasalazin i druge imunosupresivne lekove, najmanje tokom šest meseci terapije.</p> <p>4. Aktivan psorijazni artritis kod odraslih sa neadekvatnim odgovorom na metotreksat ili druge imunosupresivne lekove, najmanje tokom šest meseci terapije.</p> <p>5. Aktivan reumatoidni artritis kod odraslih sa neadekvatnim odgovorom na metotreksat ili druge imunosupresivne lekove, najmanje tokom šest meseci terapije.</p>									
NAPOMENA		STAC; Za indikaciju pod tačkom 4.,5. i 6. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Komisije RZZZO za odobravanje upotrebe i obezbeđivanje biološke terapije.									

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
	M	MIŠIĆNO-KOSTNI SISTEM - LEKOVI ZA BOLESTI MIŠIĆNO-KOSTNOG SISTEMA									
	M05	LEKOVI U TERAPIJI BOLENJA KOSTIJU									
	M05B	Delovi koji deluju na strukturu kosti i mineralizaciju									
	M05BA	Bifosfonati									
	M05BA02	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	-
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									
	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	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
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 mg	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									
	M05BA06	ibandronat									
0059083	M05BA06	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 špic, 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									
	M05BA08	zoledronska kiselina									
0059210	M05BA08	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		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									