

PRAVILNIK

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

("Sl. glasnik RS", br. 1/2012, 14/2012, 21/2012, 34/2012, 48/2012 - ispr. i 62/2012)

Član 1

Ovim pravilnikom utvrđuje se Lista lekova koji se propisuju i izdaju na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja (u daljem tekstu: Lista lekova).

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 izdaju na nalog (u daljem tekstu: Lista B);
- 4) C. Lekovi sa posebnim režimom izdavanja (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:

Lista A sastoji se iz 14 grupa lekova,

Lista A1 sastoji se iz 13 grupa lekova,

Lista B sastoji se iz 13 grupa lekova,

Lista C sastoji se iz 5 grupa lekova,

Lista D sastoji se iz 14 grupa lekova.

Član 3

Lista A, Lista A1, Lista B i Lista C sadrže sledeće podatke o leku:

- 1) šifra jedinstvene klasifikacije leka - JKL,
- 2) šifra leka anatomske-terapijske-hemijske - 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.

Lista D sadrži sledeće podatke o leku:

- 1) šifra leka,
- 2) šifra leka anatomske-terapijske-hemijske - ATC,
- 3) internacionalno nezaštićeno ime leka - INN,
- 4) farmaceutski oblik leka - FO,
- 5) jačina leka,
- 6) indikacije.

Član 4

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) godine života osiguranog lica;
- 3) populacionu grupu;

4) mišljenje lekara odgovarajuće specijalnosti (koje važi do naredne kontrole kod lekara specijaliste);

5) mišljenje tri lekara odgovarajuće specijalnosti referentne zdravstvene ustanove (koje važi do naredne kontrole kod tih lekara specijalista u referentnoj zdravstvenoj ustanovi);

6) mišljenje nadležne stručne komisije RFZO za odobravanje upotrebe određenog leka, koju obrazuje i imenuje direktor RFZO (u daljem tekstu: Komisija RFZO);

7) 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 tog 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 5

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.

Izuzetno od stava 2. ovog člana, participaciju ne plaćaju lica iz čl. 7. i 8. ovog pravilnika, za lekove sa internacionalnim nezaštićenim imenom: diklofenak (osim za Diclofenac Duo, Rapten Duo, Diclorapid i Diklofen Duo).

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 C i Liste D, Republički fond za zdravstveno osiguranje (u daljem tekstu: RFZO) obezbeđuje sredstva u punom iznosu od cene leka.

Član 6

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

Član 7

Participaciju za lekove sa Liste A i Liste B iz člana 5. st. 1. i 4. ovog pravilnika ne plaćaju:

1) ratni vojni invalidi, mirnodopski vojni invalidi i civilni invalidi rata;

- 2) slepa lica i trajno nepokretna lica, kao i lica koja ostvaruju novčanu naknadu za tuđu pomoć i negu drugog lica, u skladu sa zakonom;
- 3) deca, učenici i studenti do kraja propisanog školovanja, a najkasnije do navršenih 26 godina života;
- 4) žene u toku trudnoće, porođaja i 12 meseci posle porođaja.

Član 8

Lekovi sa Liste A i B iz člana 5. st. 1. i 4. ovog pravilnika obezbeđuju se u punom iznosu bez plaćanja participacije:

- 1) privremeno raseljenim licima sa teritorije AP Kosovo i Metohija, kojima je to svojstvo utvrdio nadležni republički organ;
- 2) osiguranicima iz člana 22. st. 1. i 4. Zakona o zdravstvenom osiguranju kao i članovima uže porodice osiguranika iz člana 22. stav 1. tač. 7) - 9) i 11) i stav 4. Zakona o zdravstvenom osiguranju;
- 3) osiguranicima iz čl. 17. i 23. 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. 53/11, 55/11 - ispravka, 74/11 i 92/11).

Član 10

Ovaj pravilnik, po dobijanju saglasnosti Vlade, stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku Republike Srbije".

***Samostalni član Pravilnika o dopuni
Pravilnika o Listi lekova koji se propisuju i izdaju na teret sredstava obaveznog
zdravstvenog osiguranja***

("Sl. glasnik RS", br. 14/2012)

Član 2

Ovaj pravilnik, po dobijanju saglasnosti Vlade, stupa na snagu narednog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku Republike Srbije".

**Samostalni član Pravilnika o izmenama i dopunama
Pravilnika o Listi lekova koji se propisuju i izdaju na teret sredstava obaveznog
zdravstvenog osiguranja**

("Sl. glasnik RS", br. 21/2012)

Član 39

Ovaj pravilnik, po dobijanju saglasnosti Vlade, stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku Republike Srbije".

**LISTA LEKOVA KOJI SE PROPISUJU I IZDAJU NA TERET
SREDSTAVA OBAVEZNOG ZDRAVSTVENOG OSIGURANJA**

**Lista A - Grupa A. Lekovi koji se propisuju i izdaju na obrascu
lekarskog recepta**

JKL	ATC	INN	Zaštićen o ime leka	FO	Pako vanje i jačina leka	Naziv proizvođa ača leka	Država proizv odnje leka	Cena leka na veliko za pako vanje	DD D	Ce na lek a na veli ko po DD D	Partici pacija osigur anog lica
	A	ALIMENTARNI TRAKT I METABOLIZAM (LEKOVI ZA LEČENJE BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA I METABOLIZMA)									
	A01	STOMATOLOŠKI PREPARATI									
	A01 A	Stomatološki preparati									
	A01 AB	Antiinfektivi i antiseptici za lokalno - oralnu primenu									
	A01 AB0 9	mikonazol									
2157 101	A01A B09	mikonazol	DAKTAN OL	oralni gel	tuba, 1 po 40 g 2%	Galenika a.d.	Republika Srbija	200,6 0	0,2 g	50, 15	50,00
	A02	LEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA									
	A02 B	Lekovi za lečenje peptičkog ulkusa i gastroezofagusnog refluksa									
	A02 BC	Inhibitori protonske pumpe									
	A02 BC0	omeprazol									

	1										
1122 460	A02B C01	omeprazol	OMEPROL	gastrorezi stentna kapsula, tvrda	kontej ner za tablete, 15 po 20 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	404,3 0	20 mg	26, 95	50,00
1122 858	A02B C01	omeprazol	ZEPROM	gastrorezi stentna kapsula, tvrda	blister , 14 po 20 mg	PharmaS wiss d.o.o.	Republika Srbija	377,3 0	20 mg	26, 95	50,00
1122 846	A02B C01	omeprazol	ORTANOL	gastrorezi stentna kapsula, tvrda	blister , 14 po 20 mg	Ufar d.o.o. u saradnji sa Sandoz Pharmaceuticals d.d.	Republika Srbija	377,3 0	20 mg	26, 95	50,00
INDIKACIJE	1. Zollinger Elisonov sindrom trajno (E16.8).										
NAPOMENA	Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa ili endokrinologa na osnovu patohistološkog nalaza.										
	A02 BC02	pantoprazol									
1122 915	A02B C02	pantoprazol	NOLPAZA	gastrorezi stentna tableta	blister , 14 po 20 mg	Krka Tovarna Zdravila d.d.	Slovenija	296,4 0	40 mg	42, 34	50,00
1122 916	A02B C02	pantoprazol	NOLPAZA	gastrorezi stentna tableta	blister , 28 po 20 mg	Krka Tovarna Zdravila d.d.	Slovenija	592,8 0	40 mg	42, 34	50,00
1122 920	A02B C02	pantoprazol	NOLPAZA	gastrorezi stentna tableta	blister , 14 po 40 mg	Krka Tovarna Zdravila d.d.	Slovenija	402,7 0	40 mg	28, 76	50,00
1122 921	A02B C02	pantoprazol	NOLPAZA	gastrorezi stentna tableta	blister , 28 po 40 mg	Krka Tovarna Zdravila d.d.	Slovenija	805,3 0	40 mg	28, 76	50,00
1122 860	A02B C02	pantoprazol	GASTROLOC	gastrorezi stentna tableta	blister , 14 po 20 mg	Pharmanova d.o.o.	Republika Srbija	296,4 0	40 mg	42, 34	50,00
1122 861	A02B C02	pantoprazol	GASTROLOC	gastrorezi stentna tableta	blister , 28 po 20 mg	Pharmanova d.o.o.	Republika Srbija	592,8 0	40 mg	42, 34	50,00
1122	A02B	pantoprazol	GASTROLOC	gastrorezi	blister	Pharmanova	Republika	402,7	40	28,	50,00

862	C02	zol	LOC	stentna tableta	, 14 po 40 mg	ova d.o.o.	ika Srbija	0	mg	76	
1122 863	A02B C02	pantopra zol	GASTRO LOC	gastrorezi stentna tableta	blister , 28 po 40 mg	Pharman ova d.o.o.	Republ ika Srbija	805,3 0	40 mg	28, 76	50,00
INDIKACIJE	1. Zollinger Elisonov sindrom trajno (E16.8).										
NAPOMENE	Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa ili endokrinologa na osnovu patohistološkog nalaza.										
	A02 BC03	lansoprazol									
1122 160	A02B C03	lansopra zol	SABAX	gastrorezi stentna kapsula, tvrda	blister , 14 po 30 mg	Hemofar m a.d.	Republ ika Srbija	413,6 0	30 mg	29, 54	50,00
1122 161	A02B C03	lansopra zol	SABAX	gastrorezi stentna kapsula, tvrda	blister , 28 po 15 mg	Hemofar m a.d.	Republ ika Srbija	490,5 0	30 mg	35, 04	50,00
1122 910	A02B C03	lansopra zol	LANSOB EL	gastrorezi stentna kapsula, tvrda	bočic a, 28 po 15 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	490,5 0	30 mg	35, 04	50,00
1122 911	A02B C03	lansopra zol	LANSOB EL	gastrorezi stentna kapsula, tvrda	bočic a, 28 po 30 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	827,2 0	30 mg	29, 54	50,00
INDIKACIJE	1. Zollinger Elisonov sindrom trajno (E16.8).										
NAPOMENE	Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa ili endokrinologa na osnovu patohistološkog nalaza.										
	A02 BC05	esomeprazol									
1122 810	A02B C05	esomepr azol	NEXIUM	gastrorezi stentna tableta	7 po 20 mg	AstraZen eca AB	Švedsk a	354,5 0	30 mg	75, 96	50,00
1122 811	A02B C05	esomepr azol	NEXIUM	gastrorezi stentna tableta	7 po 40 mg	AstraZen eca AB	Švedsk a	550,4 0	30 mg	58, 97	50,00
1122 815	A02B C05	esomepr azol	NEXIUM	gastrorezi stentna tableta	blister , 14 po 20 mg	AstraZen eca AB	Švedsk a	709,0 0	30 mg	75, 96	50,00
1122 814	A02B C05	esomepr azol	NEXIUM	gastrorezi stentna tableta	blister , 14 po 40 mg	AstraZen eca AB	Švedsk a	1.100, 80	30 mg	58, 97	50,00

INDIKACIJE	1. Zollinger Elisonov sindrom trajno (E16.8).										
NAPOMENA	Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa ili endokrinologa na osnovu patohistološkog nalaza.										
A03	LEKOWI KOJI REGULIŠU FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE										
A03F	Propulzivi										
A03FA	Propulzivi										
A03FA01	metoklopramid										
1124301	A03FA01	metoklopramid	KLOMETOL	tableta	blister, 30 po 10 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	87,00	30 mg	8,70	50,00
3124300	A03FA01	metoklopramid	KLOMETOL	oralni rastvor	bočica od tamnog stakla, 1 po 100 ml (5 mg/5 ml)	Galenika a.d.	Republika Srbija	70,30	30 mg	21,09	50,00
1124303	A03FA01	metoklopramid	REGLAN	tableta	blister, 40 po 10 mg	Alkaloid a.d. u saradnji sa Sanofi-Aventis, Francuska	Republika Makedonija	116,00	30 mg	8,70	50,00
A04	ANTIEMETICI I SREDSTVA PROTIV NAUZEJE										
A04A	Antiemetici i sredstva protiv nauzeje										
A04AA	Antagonisti serotonina (5HT₃)										
A04AA01	ondansetron										
1124532	A04AA01	ondansetron	ONDASAN	film tableta	10 po 4 mg	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	1.862,90	16 mg	745,16	50,00
1124534	A04AA01	ondansetron	ONDASAN	film tableta	10 po 8 mg	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	3.311,00	16 mg	662,20	50,00
INDIKACIJE	Za suzbijanje mučnine i povraćanja uz radio i hemioterapiju.										
A04AA0	granisetron										

	2											
1124 100	A04A A02	granisetron	RASETRON	film tableta	blister, 10 po 1 mg	Actavis Ltd.	Malta	3.325,70	2 mg	665,14	50,00	
1124 104	A04A A02	granisetron	RASETRON	film tableta	blister, 5 po 2 mg	Actavis Ltd.	Malta	3.044,10	2 mg	608,82	50,00	
1124 586	A04A A02	granisetron	KYTRIL	film tableta	10 po 1 mg	F. Hoffman n-La Roche Ltd.	Švajcarska	3.325,70	2 mg	665,14	50,00	
INDIKACIJE		Za suzbijanje mučnine i povraćanja uz radio i hemioterapiju.										
	A05	TERAPIJA BOLESTI ŽUČNIH PUTEVA (BILIJARNOG TRAKTA) I JETRE										
	A05A	Terapija bolesti žučnih puteva										
	A05AA	Preparati žučnih kiselina										
	A05AA02	ursodeoksiholna kiselina										
1127 500	A05A A02	ursodeoksiholna kiselina	URSOSAN	kapsula, tvrda	blister, 50 po 250 mg	Pro. Med. CS Praha A.S.	Češka	1.190,50	0,75 g	71,43	50,00	
1127 501	A05A A02	ursodeoksiholna kiselina	URSOSAN	kapsula, tvrda	blister, 100 po 250 mg	Pro. Med. CS Praha A.S.	Češka	2.381,00	0,75 g	71,43	50,00	
INDIKACIJE		1. Primarna bilijarna ciroza dijagnostikovana u zdravstvenoj ustanovi koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite (K74.3); 2. Primarni sklerozirajući holangitis (K83.0).										
NAPOMENA		Za indikacije pod tačkom 1. i 2. lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa ili infektologa/hepatologa.										
	A06	LAKSATIVI										
	A06A	Laksativi										
	A06AD	Osmotski laksativi										
	A06AD11	laktuloza										
3127 050	A06A D11	laktuloza	PORTALAK	sirup	1 po 500 ml	Belupo Lijekovi i kozmetik	Hrvatska	439,90	6,7 g	8,84	50,00	

					(66,7g /100 ml) 96%	a d.d.						
3127441	A06AD11	laktuloza	LACTULOSE-MIP	sirup	boca plastična, 1 po 500 ml (650 mg/ml)	Chephasar Chem. Pharm.	Nemačka	439,90	6,7g	8,84	50,00	
INDIKACIJE	1. Portosistemske encefalopatije (K72).											
NAPOMENA	Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa ili infektologa/hepatologa.											
A07	ANTIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI/ANTIINFEKTIVNI LEKOVI											
A07A	Intestinalni antiinfektivi											
A07AA	Antibiotici											
A07AA02	nistatin											
1327260	A07AA02	nistatin	NYSTATIN	obložena tableta	blister, 10 po 50000 i.j.	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	53,10	1,5 Mi.j.	15,93	50,00	
2327262	A07AA02	nistatin	NYSTATIN	prašak za oralnu suspenziju	bočica, 1 po 24 ml(10000 i.j./ml)	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	72,90	1,5 Mi.j.	45,56	50,00	
A07D	Antipropulzivi											
A07DA	Antipropulzivi											
A07DA03	loperamid											
1126401	A07DA03	loperamid	LOPERAMID	tableta	blister, 20 po 2 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	99,70	10 mg	24,93	50,00	
1126412	A07DA03	loperamid	LOPEDIUM AKUT	kapsula, tvrda	blister, 10 po 2	Salutas Pharma GmbH	Nemačka	49,80	10 mg	24,90	50,00	

					mg							
	A07E	Intestinalni antiinflamatorni lekovi										
	A07E A	Kortikosteroidi koji deluju lokalno										
	A07E A06	budesonid										
1129 930	A07E A06	budesoni d	BUDOSA N	gastrorezi stentna kapsula, tvrda	blister , 100 po 3 mg	Dr Falk Pharma GmbH	Nemač ka	8.164, 40	9 mg	244 ,93	50,00	
INDIKACIJ E	1. Crohnova bolest terminalnog ileuma ili ascendentnog kolona (K50).											
NAPOME NA	Lek se u terapiju uvodi do tri meseca u toku 12 meseci na osnovu mišljenja gastroenterologa, a nastavak terapije još do tri meseca u toku 12 meseci na osnovu mišljenja gastroenterologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite.											
	A07E C	Aminosalicilna kiselina i slični lekovi										
	A07E C01	sulfasalazin										
1129 490	A07E C01	sulfasala zin	SALAZO PYRIN- EN	gastrorezi stentna tableta	boca plastič na, 100 po 500 mg	Pfizer Health AB	Šved ska	885,7 0	2 g	35, 43	50,00	
	A07E C02	mesalazin										
1129 300	A07E C02	mesalazi n	5-ASA	gastrorezi stentna tableta	blister , 100 po 250 mg	Slaviame d d.o.o.	Republ ika Srbija	997,8 0	1,5 g	59, 87	50,00	
5129 303	A07E C02	mesalazi n	5-ASA	supozitori ja	blister , 30 po 250 mg	Slaviame d d.o.o.	Republ ika Srbija	805,7 0	1,5 g	161 ,14	50,00	
INDIKACIJ E	1. Crohnova bolest (K50), 2. Ulcerozni kolitis (K51).											
NAPOME NA	Za indikacije pod tačkom 1. i 2. lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja gastroenterologa u slučaju neuspešnosti lečenja sulfasalazinskim lekovima.											
1121 153	A09A A02	pankreati n	KREON 25 000	gastrorezi stentna kapsula, tvrda	kontej ner plastič ni, 20 po 300 mg	Abbott Products GMBH	Nemač ka	543,2 0	4 kap sule	108 ,64	50,00	

1121 154	A09A A02	pankreati n	KREON 25 000	gastrorezi stentna kapsula, tvrda	kontej ner plastič ni, 50 po 300 mg	Abbott Products GMBH	Nemač ka	1.358, 10	4 kap sule	108 ,65	50,00
1121 155	A09A A02	pankreati n	KREON 25 000	gastrorezi stentna kapsula, tvrda	kontej ner plastič ni, 100 po 300 mg	Abbott Products GMBH	Nemač ka	2.716, 20	4 kap sule	108 ,65	50,00
INDIKACIJE	1. Poremećaj egzokrine funkcije pankreasa uzrokovan cističnom fibrozom (E84); 2. Steatoreja, dokazana odgovarajućim dijagnostičkim testom, uzrokovana stanjem nakon totalne pankreatektomije, totalne gastrektomije ili teških oblika poremećaja egzokrine funkcije pankreasa (K90.3)										
NAPOMENA	Za indicaciju pod tačkom 1. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja pedijatra ili gastroenterologa ili pulmologa zdravstvene ustanove koja obavlja zdravstvenu delatnost na tercijarnom nivou zdravstvene zaštite, a za indicaciju pod tačkom 2. lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja gastroenterologa.										
A10	LEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETES MELITUSU (ANTIDIJABETICI)										
A10A	Insulini i analozi										
A10AB	Insulini i analozi, kratkog dejstva										
A10AB01	insulini kratkog dejstva, humani										
0041 413	A10A B01	insulin humani	ACTRAP ID PENFILL	rastvor za injekciju u ulošku	uloža k, 5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Novo Nordisk A/S	Dansk a	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00
0041 414	A10A B01	insulin humani	ACTRAP ID Novo Let	rastvor za injekciju u penu sa uloškom	pen sa ulošk om, 5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Novo Nordisk A/S	Dansk a	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00
0041 425	A10A B01	insulin humani	HUMULI N R	rastvor za injekciju u ulošku	5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Lilly France S.A.S.; Eli Lilly Italia S.P.A.	Francu ska; Italija	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00

0041 533	A10A B01	insulin humani	INSUMA N RAPID OPTISE T	rastvor za injekciju, pen sa uloškom	5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Sanofi- Aventis Deutschl and GmbH	Nemač ka	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00
0041 563	A10A B01	insulin humani	INSUMA N RAPID SOLOST AR	rastvor za injekciju, pen sa uloškom	5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Sanofi- Aventis Deutschl and GmbH	Nemač ka	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00
NAPOMENA		Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja endokrinologa ili interniste ili pedijatra.									
	A10 AB0 4	insulin lispro									
0041 507	A10A B04	insulin lispro	HUMAL OG	rastvor za injekciju	uloža k, 5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Lilly France S.A.S.; Eli Lilly Italia S.P.A.	Francu ska; Italija	3.032, 10	40 i.j.	80, 86	50,00
NAPOMENA		<p>Samo za pacijente sa nezadovoljavajućom kontrolom dijabetesa na intenziviranoj terapiji humanim insulinima u toku poslednjih 6 meseci (glikozilirani hemoglobin veći od 7%, tj. HbA1c>7%) u kojih se uvodi intenzivirana terapija insulinskim analogima (4-5 doza dnevno, kombinacija kratkododelujućeg i dugododelujućeg, odnosno bifaznog analoga, koji su uvedeni u terapiju u skladu sa njima propisanim napomenama) ili za pacijente na terapiji dugododelujućim, odnosno bifaznim analogom kao dodatna terapija u slučaju perzistiranja ponavljane postprandijalne hiperglikemije (glikemija veća od 9mmol/l, 2h posle obroka) i pored adekvatne korekcije doziranja insulina i komplijanse pacijenta u navedenom periodu od 6 meseci.</p> <p>Postprandijalna hiperglikemijska epizoda se utvrđuje na jedan od sledećih načina:</p> <ul style="list-style-type: none"> - podatak o nivou glikemije u toku postprandijalne hiperglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu glikemije (memorija ličnog aparata) i verifikovan nalazom u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkim izveštajem na osnovu koga se lek uvodi u terapiju; - podatak o nivou glikemije u toku postprandijalne hiperglikemijske epizode utvrđen u zdravstvenoj ustanovi i verifikovan u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkom izveštaju na osnovu koga se lek uvodi u terapiju. <p>Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja endokrinologa ili interniste ili pedijatra koji je dužan da u specijalističkom izveštaju utvrdi i dokumentuje ispunjenost napred propisanih uslova za uvođenje ovog leka u terapiju.</p>									
	A10 AB0 5	insulin aspart (analog humanom)									
0041 532	A10A B05	insulin aspart	NOVO RAPID	rastvor za injekciju	bočic a, 1 po 10 ml (100 i.j./ml)	Novo Nordisk A/S	Dansk a	2.195, 30	40 i.j.	87, 81	50,00

NAPOMENA		Pacijenti na terapiji subkutanom insulinskom infuzijom pomoću insulinske pumpe, na osnovu mišljenja endokrinologa ili interniste ili pedijatra.									
	A10 AB0 5	insulin aspart (analog humanom)									
0041 527	A10A B05	insulin aspart	NOVOR APID FLEXPE N	rastvor za injekciju	pen sa ulošk om, 5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Novo Nordisk A/S	Dansk a	3.389, 10	40 i.j.	90, 38	50,00
NAPOMENA		<p>Samo za pacijente sa nezadovoljavajućom kontrolom dijabetesa na intenziviranoj terapiji humanim insulinima u toku poslednjih 6 meseci (glikozilirani hemoglobin veći od 7%, tj. HbA1c>7%) u kojih se uvodi intenzivirana terapija insulinskim analogima (4-5 doza dnevno, kombinacija kratkododelujućeg i dugododelujućeg, odnosno bifaznog analoga, koji su uvedeni u terapiju u skladu sa njima propisanim napomenama) ili za pacijente na terapiji dugododelujućim, odnosno bifaznim analogom kao dodatna terapija u slučaju perzistiranja ponavljane postprandijalne hiperglikemije (glikemija veća od 9mmol/l, 2h posle obroka) i pored adekvatne korekcije doziranja insulina i komplijanse pacijenta u navedenom periodu od 6 meseci.</p> <p>Postprandijalna hiperglikemijska epizoda se utvrđuje na jedan od sledećih načina:</p> <ul style="list-style-type: none"> - podatak o nivou glikemije u toku postprandijalne hiperglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu glikemije (memorija ličnog aparata) i verifikovan nalazom u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkim izveštajem na osnovu koga se lek uvodi u terapiju; - podatak o nivou glikemije u toku postprandijalne hiperglikemijske epizode utvrđen u zdravstvenoj ustanovi i verifikovan u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkom izveštaju na osnovu koga se lek uvodi u terapiju. <p>Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja endokrinologa ili interniste ili pedijatra koji je dužan da u specijalističkom izveštaju utvrdi i dokumentuje ispunjenost napred propisanih uslova za uvođenje ovog leka u terapiju.</p>									
	A10 AB0 6	insulin glulizin									
0041 549	A10A B06	insulin glulizin	APIDRA	rastvor za injekciju	bočic a, 1 po 10 ml (100 i.j./ml)	Sanofi- Aventis Deutschl and GmbH	Nemač ka	2.046, 00	40 i.j.	81, 84	50,00
NAPOMENA		Pacijenti na terapiji subkutanom insulinskom infuzijom pomoću insulinske pumpe, na osnovu mišljenja endokrinologa ili interniste ili pedijatra.									
0041 548	A10A B06	insulin glulizin	APIDRA	rastvor za injekciju u ulošku	uloža k, 5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Sanofi- Aventis Deutschl and GmbH	Nemač ka	3.032, 10	40 i.j.	80, 86	50,00

0041 556	A10A B06	insulin glulizin	APIDRA SOLOST AR	rastvor za injekciju	pen sa ulošk om, 5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Sanofi- Aventis Deutschl and GmbH	Nemač ka	3.032, 10	40 i.j.	80, 86	50,00
NAPOMENA		<p>Samo za pacijente sa nezadovoljavajućom kontrolom dijabetesa na intenziviranoj terapiji humanim insulinima u toku poslednjih 6 meseci (glikozilirani hemoglobin veći od 7%, tj. HbA1c>7%) u kojih se uvodi intenzivirana terapija insulinским analogima (4-5 doza dnevno, kombinacija kratkododelujućeg i dugododelujućeg, odnosno bifaznog analoga, koji su uvedeni u terapiju u skladu sa njima propisanim napomenama) ili za pacijente na terapiji dugododelujućim, odnosno bifaznim analogom kao dodatna terapija u slučaju perzistiranja ponavljane postprandijalne hiperglikemije (glikemija veća od 9mmol/l, 2h posle obroka) i pored adekvatne korekcije doziranja insulina i komplijanse pacijenta u navedenom periodu od 6 meseci.</p> <p>Postprandijalna hiperglikemijska epizoda se utvrđuje na jedan od sledećih načina:</p> <ul style="list-style-type: none"> - podatak o nivou glikemije u toku postprandijalne hiperglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu glikemije (memorija ličnog aparata) i verifikovan nalazom u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkim izveštajem na osnovu koga se lek uvodi u terapiju; - podatak o nivou glikemije u toku postprandijalne hiperglikemijske epizode utvrđen u zdravstvenoj ustanovi i verifikovan u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkom izveštaju na osnovu koga se lek uvodi u terapiju. <p>Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja endokrinologa ili interniste ili pedijatra koji je dužan da u specijalističkom izveštaju utvrdi i dokumentuje ispunjenost napred propisanih uslova za uvođenje ovog leka u terapiju.</p>									
	A10 AC	Insulini i analozi, parenteralni, srednje dugog dejstva									
	A10 AC0 1	insulin srednje dugog dejstva, humani									
0041 400	A10A C01	insulin srednje dugog dejstva, humani	INSULAT ARD NOVOLE T	suspenzij a za injekciju u penu sa uloškom	5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Novo Nordisk A/S	Dansk a	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00
0041 557	A10A C01	insulin srednje dugog dejstva, humani (izofan)	INSULAT ARD PENFILL	suspenzij a za injekciju u ulošku	(za Novo pen) 5 po 3 ml(10 0 i.j./ml)	Novo Nordisk A/S	Dansk a	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00
0041 428	A10A C01	insulin humani	HUMULI N NPH	suspenzij a za injekciju u ulošku	5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Lilly France S.A.S.; Eli Lilly Italia	Francu ska; Italija	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00

						S.P.A.						
0041 515	A10A C01	insulin humani	HUMULI N NPH KwikPen	suspenzij a za injekciju u pen sa uloškom	5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Lilly France S.A.S.	Francu ska	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00	
0041 534	A10A C01	rekombin antni humani insulin	INSUMA N BAZAL OPTISE T	injekcija, karpula sa dozerom u pen aplikatoru	5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Sanofi- Aventis Deutschl and GmbH	Nemač ka	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00	
0041 564	A10A C01	humani insulin	INSUMA N BAZAL SOLOST AR	suspenzij a za injekciju, pen sa uloškom	5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Sanofi- Aventis Deutschl and GmbH	Nemač ka	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00	
NAPOME NA		Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja endokrinologa ili interniste ili pedijatra.										
	A10 AD	Insulini i analozi, srednje dugog dejstva u kombinaciji sa insulinima kratkog dejstva										
	A10 AD0 1	insulin srednje dugog dejstva u kombinaciji sa insulinom kratkog dejstva, humani										
0041 558	A10A D01	insulin humani	MIXTAR D 30 PENFILL	suspenzij a za injekciju u ulošku	(za Novo pen) 5 po 3 ml(10 0 i.j./ml)	Novo Nordisk A/S	Dansk a	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00	
0041 402	A10A D01	insulin srednje dugog dejstva u kombina ciji sa insulinom kratkog dejstva, humani	MIXTAR D 30 NOVOLE T	injekcija, karpula sa dozerom u pen aplikatoru	pen sa ulošk om, 5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Novo Nordisk A/S	Dansk a	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00	
0041 535	A10A D01	insulin srednje dugog dejstva u kombina ciji sa insulinom kratkog dejstva, humani	INSUMA N COMB 25 OPTI SET	suspenzij a za injekciju, pen sa uloškom	5 po 3 ml (100i.j ./ml)	Sanofi- Aventis Deutschl and GmbH	Nemač ka	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00	
0041	A10A	insulin	INSUMA	suspenzij	5 po 3	Sanofi-	Nemač	2.100,	40	56,	50,00	

565	D01	humani	N COMB 25 SOLOST AR	a za injekciju, pen sa uloškom	ml (100i.j ./ml)	Aventis Deut schl and GmbH	ka	60	i.j.	02	
0041 427	A10A D01	insulin humani	HUMULI N M3	suspenzij a za injekciju u ulošku	5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Lilly France S.A.S.; Eli Lilly Italia S.P.A.	Francu ska; Italija	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00
0041 514	A10A D01	insulin humani	HUMULI N M3 KwikPen	suspenzij a za injekciju u penu sa uloškom	5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Lilly France S.A.S.	Francu ska	2.100, 60	40 i.j.	56, 02	50,00
NAPOMENA		Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja endokrinologa ili interniste ili pedijatra.									
	A10 AD0 4	insulin lispro									
0041 502	A10A D04	insulin lispro	HUMAL OG MIX 25	suspenzij a za injekciju u ulošku	uloža k, 5 po 3 ml (100 i.j./1 ml)	Lilly France S.A.S.; Eli Lilly Italia S.P.A.	Francu ska; Italija	3.142, 80	40 i.j.	83, 81	50,00
0041 503	A10A D04	insulin lispro	HUMAL OG MIX 50	suspenzij a za injekciju u ulošku	uloža k, 5 po 3 ml (100 i.j./1 ml)	Lilly France S.A.S.; Eli Lilly Italia S.P.A.	Francu ska; Italija	3.142, 80	40 i.j.	83, 81	50,00
0041 504	A10A D04	insulin lispro	HUMAL OG MIX 25 KwikPen	suspenzij a za injekciju u penu sa uloškom	pen sa ulošk om, 5 po 3 ml (100 i.j./1 ml)	Lilly France S.A.S.	Francu ska	3.142, 80	40 i.j.	83, 81	50,00
0041 505	A10A D04	insulin lispro	HUMAL OG MIX 50 KwikPen	suspenzij a za injekciju u penu sa uloškom	pen sa ulošk om, 5 po 3 ml (100 i.j./1 ml)	Lilly France S.A.S.	Francu ska	3.142, 80	40 i.j.	83, 81	50,00

NAPOMENA		<p>1. Samo za pacijente sa nezadovoljavajućom kontrolom dijabetesa na terapiji humanim insulinima u toku poslednjih 6 meseci (glikozilirani hemoglobin veći od 7%, tj. HbA1c>7%) u kojih perzistiraju ponavljane postprandijalne hiperglikemije (glikemija veća od 9mmol/l, 2h posle obroka) ili ponavljane hipoglikemije (glikemija manja od 3,5mmol/l) i pored adekvatne korekcije doziranja insulina i komplijanse pacijenta u navedenom periodu od 6 meseci.</p> <p>Hipoglikemijska, odnosno postprandijalna hiperglikemijska epizoda se utvrđuje na jedan od sledećih načina:</p> <ul style="list-style-type: none"> - podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske, odnosno postprandijalne hiperglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu glikemije (memorija ličnog aparata) i verifikovan nalazom u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkim izveštajem na osnovu koga se lek uvodi u terapiju; - podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu od strane lekara hitne pomoći/hitne službe u čijem se prisustvu dogodila hipoglikemijska epizoda i verifikovan u njegovom izveštaju; - podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske, odnosno postprandijalne hiperglikemijske epizode utvrđen u zdravstvenoj ustanovi i verifikovan u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkom izveštaju na osnovu koga se lek uvodi u terapiju. <p>Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja endokrinologa ili interniste ili pedijatra koji je dužan da u specijalističkom izveštaju utvrdi i dokumentuje ispunjenost napred propisanih uslova za uvođenje ovog leka u terapiju.</p> <p>2. Za lečenje dece uzrasta do 7 godina sa dijabetesom tip I, lekovi Humalog Mix 25 i Humalog Mix 25 KwikPen mogu se koristiti i kao alternativa humanim insulinima u prvoj liniji terapije na osnovu mišljenja endokrinologa ili pedijatra.</p>									
		A10 AD0 5	insulin aspart (analog humanom)								
0041 528	A10A D05	insulin aspart	NOVOMI X 30 FLEXPE N	suspenzij a za injekciju	pen sa ulošk om, 5 po 3 ml (100 i.j./1 ml)	Novo Nordisk A/S	Dansk a	3.389, 10	40 i.j.	90, 38	50,00
NAPOMENA		<p>1. Samo za pacijente sa nezadovoljavajućom kontrolom dijabetesa na terapiji humanim insulinima u toku poslednjih 6 meseci (glikozilirani hemoglobin veći od 7%, tj. HbA1c>7%) u kojih perzistiraju ponavljane postprandijalne hiperglikemije (glikemija veća od 9mmol/l, 2h posle obroka) ili ponavljane hipoglikemije (glikemija manja od 3,5mmol/l) i pored adekvatne korekcije doziranja insulina i komplijanse pacijenta u navedenom periodu od 6 meseci.</p> <p>Hipoglikemijska, odnosno postprandijalna hiperglikemijska epizoda se utvrđuje na jedan od sledećih načina:</p> <ul style="list-style-type: none"> - podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske, odnosno postprandijalne hiperglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu glikemije (memorija ličnog aparata) i verifikovan nalazom u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkim izveštajem na osnovu koga se 									

<p>lek uvodi u terapiju;</p> <p>- podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu od strane lekara hitne pomoći/hitne službe u čijem se prisustvu dogodila hipoglikemijska epizoda i verifikovan u njegovom izveštaju;</p> <p>- podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske, odnosno postprandijalne hiperglikemijske epizode utvrđen u zdravstvenoj ustanovi i verifikovan u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkom izveštaju na osnovu koga se lek uvodi u terapiju.</p> <p>Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja endokrinologa ili interniste ili pedijatra koji je dužan da u specijalističkom izveštaju utvrdi i dokumentuje ispunjenost napred propisanih uslova za uvođenje ovog leka u terapiju.</p> <p>2. Za lečenje dece uzrasta do 7 godina sa dijabetesom tip I, lek se može koristiti i kao alternativa humanim insulinima u prvoj liniji terapije na osnovu mišljenja endokrinologa ili pedijatra.</p>											
A10 AE		Insulini i analozi, dugog dejstva									
A10 AE04		insulin glargin									
0041 530	A10A E04	insulin glargin	LANTUS OPTIPE N	rastvor za injekciju	uloža k, 5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Sanofi- Aventis Deutschl and GmbH	Nemač ka	4.688, 90	40 i.j.	125 ,04	50,00
0041 531	A10A E04	insulin glargin	LANTUS OPTISE T	rastvor za injekciju	pen sa ulošk om, 5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Sanofi- Aventis Deutschl and GmbH	Nemač ka	4.688, 90	40 i.j.	125 ,04	50,00
0041 555	A10A E04	insulin glargin	LANTUS SOLOST AR	rastvor za injekciju	pen sa ulošk om, 5 po 3 ml (100 i.j./ml)	Sanofi- Aventis Deutschl and GmbH	Nemač ka	4.688, 90	40 i.j.	125 ,04	50,00
NAPOME NA		<p>Samo za pacijente sa nezadovoljavajućom kontrolom dijabetesa na terapiji humanim insulinima u toku poslednjih 6 meseci (glikozilirani hemoglobin veći od 7%, tj. HbA1c>7%) u kojih perzistiraju ponavljane hipoglikemije (glikemija manja od 3,5 mmola/l) i pored adekvatne korekcije doziranja insulina i komplijanse pacijenta u navedenom periodu od 6 meseci.</p> <p>Hipoglikemijska epizoda se utvrđuje na jedan od sledećih načina:</p> <p>- podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu glikemije (memorija ličnog aparata) i verifikovan nalazom u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkim izveštajem na osnovu koga se lek uvodi u terapiju;</p> <p>- podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu od strane lekara hitne pomoći/hitne službe u</p>									

		<p>čijem se prisustvu dogodila hipoglikemijska epizoda i verifikovan u njegovom izveštaju;</p> <p>- podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske epizode utvrđen u zdravstvenoj ustanovi i verifikovan u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkom izveštaju na osnovu koga se lek uvodi u terapiju. Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja endokrinologa ili interniste ili pedijatra koji je dužan da u specijalističkom izveštaju utvrdi i dokumentuje ispunjenost napred propisanih uslova za uvođenje ovog leka u terapiju.</p>									
	A10 AE05	insulin detemir									
0041 550	A10A E05	insulin detemir	LEVEMIR FLEXPEN	rastvor za injekciju	pen sa ulošk om, 5 po 3 ml (100 i.j./1ml)	Novo Nordisk A/S	Dansk a	5.242, 60	40 i.j.	139 ,80	50,00
NAPOMENA	<p>Samo za pacijente sa nezadovoljavajućom kontrolom dijabetesa na terapiji humanim insulinima u toku poslednjih 6 meseci (glikozilirani hemoglobin veći od 7%, tj. HbA1c>7%) u kojih perzistiraju ponavljane hipoglikemije (glikemija manja od 3,5 mmola /l) i pored adekvatne korekcije doziranja insulina i komplijanse pacijenta u navedenom periodu od 6 meseci.</p> <p>Hipoglikemijska epizoda se utvrđuje na jedan od sledećih načina:</p> <p>- podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu glikemije (memorija ličnog aparata) i verifikovan nalazom u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkim izveštajem na osnovu koga se lek uvodi u terapiju;</p> <p>- podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske epizode utvrđen aparatom za samokontrolu od strane lekara hitne pomoći/hitne službe u čijem se prisustvu dogodila hipoglikemijska epizoda i verifikovan u njegovom izveštaju;</p> <p>- podatak o nivou glikemije u toku hipoglikemijske epizode utvrđen u zdravstvenoj ustanovi i verifikovan u kartonu pacijenta, odnosno specijalističkom izveštaju na osnovu koga se lek uvodi u terapiju.</p> <p>Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja endokrinologa ili interniste ili pedijatra koji je dužan da u specijalističkom izveštaju utvrdi i dokumentuje ispunjenost napred propisanih uslova za uvođenje ovog leka u terapiju.</p>										
	A10 B	Oralni antidijabetici (lekovi koji snižavaju glukozu u krvi)									
	A10 BA	Bigvanidini									
	A10 BA0 2	metformin									
1043 060	A10B A02	metformin	GLUFOR MIN	film tableta	blister , 30 po 500 mg	Hemofar m a.d.	Republ ika Srbija	74,30	2 g	9,9 1	50,00
1043 062	A10B A02	metformin	GLUFOR MIN	film tableta	blister , 30	Hemofar m a.d.	Republ ika	128,0 0	2 g	8,5 3	50,00

					po 1000 mg		Srbija				
1043 070	A10B A02	metformi n	TEFOR	tableta	30 po 500 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	74,30	2 g	9,9 1	50,00
1043 071	A10B A02	metformi n	TEFOR	film tableta	tegla, 30 po 850 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	115,0 0	2 g	9,0 2	50,00
1043 200	A10B A02	metformi n	METFOR MIN	film tableta	30 po 500 mg	Srbolek a.d.	Republ ika Srbija	74,30	2 g	9,9 1	50,00
1043 201	A10B A02	metformi n	METFOR MIN	film tableta	30 po 850 mg	Srbolek a.d.	Republ ika Srbija	115,0 0	2 g	9,0 2	50,00
1043 107	A10B A02	metformi n	GLUCOP HAGE	film tableta	30 po 1000 mg	Merck Sante	Francu ska	128,0 0	2 g	8,5 3	50,00
	A10 BB	Sulfonamidi, derivati sulfoniluree									
	A10 BB0 1	glibenklamid									
1042 090	A10B B01	glibenkla mid	DAONIL	tableta	blister , 30 po 5 mg	Jugorem edija a.d.	Republ ika Srbija	80,50	10 mg	5,3 7	50,00
1042 332	A10B B01	glibenkla mid	MANINIL 3,5	tableta	blister , 30 po 3,5 mg	Berlin- Chemie (Menarini group)	Nemač ka	80,50	7 mg	5,3 7	50,00
	A10 BB0 9	gliklazid									
1042 076	A10B B09	gliklazid	GLIKOS AN	tableta	blister , 30 po 80 mg	Slaviame d d.o.o.	Republ ika Srbija	165,8 0	0,16 g	11, 05	50,00
1042 070	A10B B09	gliklazid	GLIORA L	tableta	30 po 80 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	165,8 0	0,16 g	11, 05	50,00
1042 065	A10B B09	gliklazid	DIPRIAN	tableta sa modifikov anim oslobađa njem	blister , 30 po 80 mg	Hemofar m a.d.	Republ ika Srbija	165,8 0	0,16 g	11, 05	50,00
	A10 BB1 2	glimepirid									
1042	A10B	glimepiri	AMARYL	tableta	blister	Sanofi	Francu	146,5	2	4,8	50,00

311	B12	d			, 30 po 2 mg	Winthrop Industrie; Sanofi- Aventis S.P.A.	ska; Italija	0	mg	8	
1042 312	A10B B12	glimepiri d	AMARYL	tableta	blister , 30 po 3 mg	Sanofi Winthrop Industrie; Sanofi- Aventis S.P.A.	Francu ska; Italija	246,4 0	2 mg	5,4 8	50,00
1042 313	A10B B12	glimepiri d	AMARYL	tableta	blister , 30 po 4 mg	Sanofi- Aventis S.P.A.	Italija	246,4 0	2 mg	4,1 1	50,00
1042 830	A10B B12	glimepiri d	LIMERA L	tableta	blister , 30 po 1 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	118,2 0	2 mg	7,8 8	50,00
1042 831	A10B B12	glimepiri d	LIMERA L	tableta	blister , 30 po 2 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	146,5 0	2 mg	4,8 8	50,00
1042 832	A10B B12	glimepiri d	LIMERA L	tableta	blister , 30 po 3 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	246,4 0	2 mg	5,4 8	50,00
1042 833	A10B B12	glimepiri d	LIMERA L	tableta	blister , 30 po 4 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	246,4 0	2 mg	4,1 1	50,00
1042 834	A10B B12	glimepiri d	LIMERA L	tableta	blister , 30 po 6 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	385,3 0	2 mg	4,2 8	50,00
1042 100	A10B B12	glimepiri d	AGLIME X	tableta	blister , 30 po 2 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	146,5 0	2 mg	4,8 8	50,00
1042 101	A10B B12	glimepiri d	AGLIME X	tableta	blister , 30 po 3 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	246,4 0	2 mg	5,4 8	50,00
1042 102	A10B B12	glimepiri d	AGLIME X	tableta	blister , 30 po 4 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	246,4 0	2 mg	4,1 1	50,00
1042 103	A10B B12	glimepiri d	AGLIME X	tableta	blister , 30 po 6 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	385,3 0	2 mg	4,2 8	50,00
A11		VITAMINI									

	A11 C	Vitamini A i D, uključujući njihove kombinacije									
	A11 CC	Vitamin D i analozi									
	A11 CC0 5	holekalciferol									
2050 087	A11C C05	holekalciferol	VIGANT OL ULJE	oralne kapi	bočica, 1 po 10 ml(20 000 i.j./ml)	Merck KGaA	Nemačka	148,3 0	-	-	50,00
	A12	MINERALI									
	A12 A	Kalcijum									
	A12 AA	Kalcijum									
	A12 AA0 4	kalcijum karbonat									
1053 075	A12A A04	kalcijum karbonat	KALCIJUM KARBONAT ALKALOID	tableta	bočica, 50 po 1 g	Alkaloid a.d.	Republika Makedonija	252,4 0	3 g	15, 14	50,00

Lista A - Grupa B. Lekovi koji se propisuju i izdaju na obrascu lekarskog recepta

JKL	ATC	INN	Zaštitno ime leka	FO	Pakovanje i jačina leka	Naziv proizvođača leka	Država proizvođača leka	Cena leka na veliko za pakovanje	DD D	Cena leka na veliko po DD D	Participacija osiguranog lica
	B	KRV I KRVOTVORNI ORGANI - LEKOV I ZA LEČENJE BOLESTI KRVI I KRVOTVORNIH ORGANA									
	B01	ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA (ANTIKOAGULANSI)									
	B01A	Antitrombotička sredstva (antikoagulansi)									
	B01A A	Antagonisti vitamina K									
	B01A A03	varfarin									
1063	B01A	varfarin	FARIN	tablet	30 po 5	Galenika	Republi	119,10	7,5	5,9	50,00

115	A03			a	mg	a.d.	ka Srbija		mg	6	
	B01A C	Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin									
	B01A C05	tiklopidin									
1068 200	B01A C05	tiklopidin	TICLO DIX	film tablet a	blister, 30 po 250 mg	Hemofar m a.d.	Republi ka Srbija	226,30	0.5 g	15, 09	50,00
NAPOMENA		<p>1. Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja lekara zdravstvene ustanove koja vrši ugradnju stenta i/ili grafta a obavlja zdravstvenu delatnost na sekundarnom ili tercijarnom nivou, za period do 12 meseci neposredno posle ugradnje stenta i/ili grafta.</p> <p>2. Kod pacijenata u sekundarnoj prevenciji infarkta miokarda i mozga kod osoba koje su rezistentne na acetilsalicilnu kiselinu, a na osnovu mišljenja kardiologa ili interniste ili neurologa/neuropsihijatra.</p>									
	B03	ANTIANEMICI									
	B03A	Preparati gvožđa									
	B03A A	Dvovalentno gvožđe, oralni preparati									
	B03A A02	ferofumarat									
1060 140	B03A A02	gvožđe II fumarat	HEFE ROL	kaps ula, tvrda	blister, 30 po 350 mg	Alkaloid a.d.	Republi ka Makedo nija	277,70	0.2 g	16, 10	50,00
	B03A B	Trovalentno gvožđe, oralni preparati									
	B03A B05	gvožđe III hidrokisid polimaltozni kompleks									
3060 073	B03A B05	gvožđe III hidrokisid polimaltoz ni kompleks	FERR UM SAND OZ	sirup	1 po 100 ml (50 mg/5ml)	Lek farmace vtska družba d.d. u saradnji sa Vifor Inc, Švajcars ka	Slovenij a	220,70	90 mg	19, 86	50,00
	B03A B09	gvožđe protein sukcinilat									
3060 050	B03A B09	gvožđe (III)- proteinsuk cinilat	LEGO FER	oralni rastv or	bočica, 1 po 150 ml (40 mg/15 ml)	Alkaloid a.d. u saradnji sa Italfarma co S.P.A, Italija	Republi ka Makedo nija	237,70	-	-	50,00
	B03B	Vitamin B12 i folna kiselina									

	B03B B	Folna kiselina i derivati									
	B03B B01	folna kiselina									
1061 040	B03B B01	folna kiselina	FOLN AK	tablet a	fiola, 20 po 5 mg	M.D. Nini d.o.o.	Republi ka Srbija	138,90	0,4 mg	0,5 6	50,00
1061 050	B03B B01	folna kiselina	FOLA CIN	tablet a	fiola, 20 po 5 mg	Jadran Galenski Laborato rij d.d.	Hrvatsk a	138,90	0,4 mg	0,5 6	50,00
NAPOMENA Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja interniste ili ginekologa.											

Lista A - Grupa C. Lekovi koji se propisuju i izdaju na obrascu lekarskog recepta

JKL	ATC	INN	Zaštićeno ime leka	FO	Pako vanje i jačina leka	Naziv proizvođač a leka	Držav a proizv odnje leka	Cena leka na velik o za pako vanje	DD D	Ce na lek a na vel iko po DD D	Partici pacija osigur anog lica
	C	KARDIOVASKULARNI SISTEM (LEKOVI KOJI DELUJU NA KARDIOVASKULARNI SISTEM)									
	C01	TERAPIJA BOLESTI SRCA									
	C01A	Srčani glikozidi									
	C01A A	Glikozidi digitalisa									
	C01A A05	digoksin									
1100 252	C01A A05	digoksin	DILACOR	tableta	blister , 20 po 0,25 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	55,90	0,2 5 mg	2,8 0	50,00
	C01B	Antiaritmici, grupa I i III									
	C01B C	Antiaritmici, grupa Ic									
	C01B C03	propafenon									
1101 421	C01B C03	propafe non	PROFENA N	film tableta	blister , 50 po 150 mg	Slaviamed d.o.o.	Republ ika Srbija	322,0 0	0,3 g	12, 88	50,00
1101	C01B	propafe	PROFENA	film	blister	Slaviamed	Republ	579,7	0,3	11,	50,00

420	C03	non	N	tableta	, 50 po 300 mg	d.o.o.	ika Srbija	0	g	59	
1101 130	C01B C03	propafe non	PROPAFE N	film tableta	blister , 50 po 150 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	322,0 0	0,3 g	12, 88	50,00
1101 131	C01B C03	propafe non	PROPAFE N	film tableta	blister , 50 po 300 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	579,7 0	0,3 g	11, 59	50,00
NAPOME NA		Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja interniste ili kardiologa.									
	C01B D	Antiaritmici, grupa III									
	C01B D01	amjodaron									
1101 402	C01B D01	amjodar on	AMIODAR ON	tableta	blister , 60 po 200 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	745,9 0	0,2 g	12, 43	50,00
1101 440	C01B D01	amjodar on	SEDACOR ON	tableta	blister , 50 po 200 mg	Ebewe Pharma Ges. M.B.H NFG. KG	Austrij a	621,5 0	0,2 g	12, 43	50,00
1101 354	C01B D01	amjodar on	CORDAR ONE	tableta	blister , 30 po 200 mg	Sanofi Winthrop Industrie	Francu ska	372,9 0	0,2 g	12, 43	50,00
NAPOME NA		Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja interniste ili kardiologa.									
	C01D	Vazodilatatori u terapiji bolesti srca									
	C01D A	Organski nitrati									
	C01D A02	gliceriltrinitrat (nitroglicerin)									
1102 100	C01D A02	gliceriltri nitrat (nitrogli cerin)	NITROGLI CERIN	sublingv alna tableta	bočic a, 40 po 0,5 mg	Srbolek a.d.	Republ ika Srbija	67,00	2,5 mg	8,3 8	50,00
	C01D A08	izosorbid dinitrat									
1102 071	C01D A08	izosorbi d dinitrat	DIFUTRAT	kapsula	60 po 20 mg	Srbolek a.d.	Republ ika Srbija	223,2 0	60 mg	11, 16	50,00

1102060	C01DA08	izosorbiddinitrat	ISOSORBRETARD	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda	blister, 60 po 20 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	223,20	60 mg	11,16	50,00
1102082	C01DA08	izosorbiddinitrat	CORNILAT	tableta	blister, 20 po 20 mg	Galenika a.d.	Republika Srbija	74,40	60 mg	11,16	50,00
	C01DA14	izosorbid mononitrat									
1102450	C01DA14	izosorbid mononitrat	MONIZOL	tableta	blister, 30 po 20 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	95,20	40 mg	6,35	50,00
1102452	C01DA14	izosorbid mononitrat	MONIZOL	tableta	blister, 30 po 40 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	155,40	40 mg	5,18	50,00
1102302	C01DA14	izosorbid mononitrat	MONOSAN	tableta	blister, 30 po 20 mg	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	95,20	40 mg	6,35	50,00
1102300	C01DA14	izosorbid mononitrat	MONOSAN	tableta	blister, 30 po 40 mg	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	155,40	40 mg	5,18	50,00
	C01DX	Ostali vazodilatatori u terapiji bolesti srca									
	C01DX12	molsidomin									
1102520	C01DX12	molsidomin	LOPION	tableta	30 po 2 mg	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	140,40	-	-	50,00
1102522	C01DX12	molsidomin	LOPION FORTE	tableta	30 po 4 mg	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	155,00	-	-	50,00
1102521	C01DX12	molsidomin	LOPION RETARD	tableta	20 po 8 mg	Jugoremedija a.d.	Republika Srbija	216,00	-	-	50,00
1102295	C01DX12	molsidomin	MOLICOR	tableta	blister, 30 po 2 mg	Srbolek a.d.	Republika Srbija	140,40	-	-	50,00
	C02	ANTIHIPERTENZIVI									
	C02A	Antiadrenergici centralnog delovanja									
	C02AB	Metildopa									
	C02A	metildopa (racemat)									

	B02										
1103 740	C02A B02	metildo pa	METILDO PA	tableta	20 po 250 mg	Srbolek a.d.	Republ ika Srbija	106,1 0	2 g	42, 44	50,00
1103 432	C02A B02	metildo (racema t)	METHYLD OPA	film tableta	20 po 250 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	106,1 0	2 g	42, 44	50,00
INDIKACIJE	Hipertenzija u trudnoći (O10; O11; O13-O15).										
NAPOMENA	Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja interniste ili kardiologa ili ginekologa.										
	C02C	Antiadrenergici sa perifernim delovanjem									
	C02CA	Antagonisti alfa-adrenergičkih receptora									
	C02CA04	doksazosin									
1103 765	C02C A04	doksazo sin	ALPHAPR ES	tableta	blister , 30 po 1 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	150,9 0	4 mg	20, 12	50,00
1103 766	C02C A04	doksazo sin	ALPHAPR ES	tableta	blister , 30 po 2 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	256,6 0	4 mg	17, 11	50,00
NAPOMENA	Lek se u terapiju uvodi na osnovu mišljenja interniste ili urologa.										
	C03	DIURETICI									
	C03A	Slabi diuretici, tiazidi									
	C03AA	Tiazidi, monokomponentni									
	C03AA03	hidrohlortiazid									
1400 410	C03A A03	hidrohlo rtiazid	DIUNORM	tableta	blister , 20 po 25 mg	Slaviamed d.o.o.	Republ ika Srbija	53,50	25 mg	2,6 8	50,00
	C03C	Snažni diuretici (Henleove petlje)									
	C03CA	Sulfonamidski diuretici, monokomponentni									
	C03CA01	furosemid									
1400 144	C03C A01	furosem id	LASIX	tableta	blister , 10 po 40 mg	Jugoremedi ja a.d.	Republ ika Srbija	29,70	40 mg	2,9 7	50,00
1400 143	C03C A01	furosem id	LASIX	tableta	blister , 50 po 40 mg	Jugoremedi ja a.d.	Republ ika Srbija	144,9 0	40 mg	2,9 0	50,00

	C03C A02	bumetanid									
1400 041	C03C A02	bumeta nid	YURINEX	tableta	blister , 20 po 1 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	124,2 0	1 mg	6,2 1	50,00
	C03D	Diuretici koji štede kalijum									
	C03D A	Antagonisti aldosterona									
	C03D A01	spironolakton									
1400 440	C03D A01	spironol akton	SPIRONO LAKTON	tableta	blister , 40 po 25 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	182,7 0	75 mg	13, 70	50,00
1400 441	C03D A01	spironol akton	SPIRONO LAKTON	tableta	blister , 30 po 100 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	475,0 0	75 mg	11, 88	50,00
	C03E	Diuretici i diuretici koji štede kalijum u kombinaciji									
	C03E A	Tiazidni diuretici i diuretici koji štede kalijum									
	C03E A..	amilorid, metiklotiazid									
1401 290	C03E A..	amilorid , metikloti azid	LOMETAZ ID	tableta	30 po (10 mg + 5 mg)	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	122,5 0	1 tabl eta	4,0 8	50,00
	C03E A01	hidrohlortiazid, amilorid									
1400 400	C03E A01	hidrohlo rtiazid, amilorid	HEMOPR ES	tableta	blister , 40 po (50 mg +5 mg)	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	144,9 0	1 tabl eta	3,6 2	50,00
	C07	BLOKATORI BETA ADRENERGIČKIH RECEPTORA									
	C07A	Beta adrenergički blokatori									
	C07A A	Beta adrenergički blokatori, neselektivni									
	C07A A05	propranolol									
1107 183	C07A A05	propran olol	PROPRAN OLOL	tableta	50 po 40 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	95,40	0,1 6 g	7,6 3	50,00
	C07A B	Beta adrenergički blokatori, selektivni									
	C07A B02	metoprolol									
1107	C07A	metopro	PRESOLO	film	blister	Hemofarm	Republ	170,5	0,1	8,5	50,00

496	B02	lol	L	tableta	, 30 po 100 mg	a.d.	ika Srbija	0	5 g	3	
1107 750	C07A B02	metopro lol	PRESOLO L	film tableta	blister , 28 po 50 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	79,60	0,1 5 g	8,5 3	50,00
1107 751	C07A B02	metopro lol	PRESOLO L	film tableta	blister , 56 po 50 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	159,2 0	0,1 5 g	8,5 3	50,00
1107 884	C07A B02	metopro lol	EGILOK	tableta	bočic a stakle na, 60 po 25 mg	Egis Pharmaceu ticals PLC	Mađar ska	85,30	0,1 5 g	8,5 3	50,00
1107 886	C07A B02	metopro lol	EGILOK	tableta	bočic a stakle na, 60 po 50 mg	Egis Pharmaceu ticalsPLC	Mađar ska	170,5 0	0,1 5 g	8,5 3	50,00
1107 885	C07A B02	metopro lol	EGILOK	tableta	bočic a stakle na, 60 po 100 mg	Egis Pharmaceu ticalsPLC	Mađar ska	341,0 0	0,1 5 g	8,5 3	50,00
1107 580	C07A B02	metopro lol	CORVITO L	tableta	blister , 30 po 50 mg	Berlin- Chemie AG (Menarini Group)	Nemač ka	85,30	0,1 5 g	8,5 3	50,00
1107 582	C07A B02	metopro lol	CORVITO L	tableta	blister , 30 po 100 mg	Berlin- Chemie AG (Menarini Group)	Nemač ka	170,5 0	0,1 5 g	8,5 3	50,00
	C07A B03	atenolol									
1107 170	C07A B03	atenolol	PRINORM	tableta	14 po 100 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	91,10	75 mg	4,8 8	50,00
1107 550	C07A B03	atenolol	ATENOLO L	tableta	14 po 100 mg	Jugoremedi ja a.d.	Republ ika Srbija	91,10	75 mg	4,8 8	50,00
1107 552	C07A B03	atenolol	ATENOLO L	tableta	blister , 20 po 50 mg	Jugoremedi ja a.d.	Republ ika Srbija	65,10	75 mg	4,8 8	50,00

1107500	C07A B03	atenolol	ATENOLOL	tableta	14 po 100 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	91,10	75 mg	4,88	50,00
	C07A B07	bisoprolol									
1107042	C07A B07	bisoprolol	BISOPROLOL	tableta	blister, 30 po 2,5 mg	PharmaS d.o.o.	Republika Srbija	116,30	10 mg	15,51	50,00
1107020	C07A B07	bisoprolol	BISOPROLOL	tableta	blister, 30 po 5 mg	PharmaS d.o.o.	Republika Srbija	163,30	10 mg	10,89	50,00
1107021	C07A B07	bisoprolol	BISOPROLOL	tableta	blister, 30 po 10 mg	PharmaS d.o.o.	Republika Srbija	291,90	10 mg	9,73	50,00
1107023	C07A B07	bisoprolol	TENSEC	film tableta	blister, 30 po 5 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	163,30	10 mg	10,89	50,00
1107022	C07A B07	bisoprolol	TENSEC	film tableta	blister, 30 po 10 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	291,90	10 mg	9,73	50,00
	C07A B12	nebivolol									
1107635	C07A B12	nebivolol	NEBISPES	tableta	blister, 28 po 5 mg	Pharmanova d.o.o.	Republika Srbija	326,20	5 mg	11,65	50,00
1107633	C07A B12	nebivolol	BINEVOL	tableta	blister, 30 po 5 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	349,50	5 mg	11,65	50,00
	C07A G	Blokatori alfa i beta adrenergičkih receptora									
	C07A G02	karvedilol									
1107625	C07A G02	karvedilol	KARVILEKS	tableta	blister, 30 po 12,5 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	254,10	37,5 mg	25,41	50,00
1107660	C07A G02	karvedilol	MILENOL	tableta	blister, 28 po 12,5 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	237,20	37,5 mg	25,41	50,00
1107661	C07A G02	karvedilol	MILENOL	tableta	28 po 25 mg	Hemofarm a.d.	Republika Srbija	352,40	37,5 mg	18,88	50,00

							Srbija		mg		
1107 620	C07A G02	karvedil ol	DILATREN D	tableta	blister , 28 po 6,25 mg	F. Hoffmann- La Roche Ltd.	Švajca rska	216,6 0	37, 5 mg	46, 41	50,00
1107 621	C07A G02	karvedil ol	DILATREN D	tableta	blister , 28 po 12,5 mg	F. Hoffmann- La Roche Ltd.	Švajca rska	237,2 0	37, 5 mg	25, 41	50,00
1107 622	C07A G02	karvedil ol	DILATREN D	tableta	blister , 28 po 25 mg	F. Hoffmann- La Roche Ltd.	Švajca rska	352,4 0	37, 5 mg	18, 88	50,00
1107 673	C07A G02	karvedil ol	CORYOL	tableta	blister , 28 po 6,25 mg	Slaviamed d.o.o. u saradnji sa Krka Tovarna Zdravil d.d, Slovenija	Republ ika Srbija	216,6 0	37, 5 mg	46, 41	50,00
1107 676	C07A G02	karvedil ol	CORYOL	tableta	blister , 28 po 12,5 mg	Slaviamed d.o.o. u saradnji sa Krka Tovarna Zdravil d.d, Slovenija	Republ ika Srbija	237,2 0	37, 5 mg	25, 41	50,00
INDIKACIJE	Srčana insuficijencija (I50).										
NAPOMENA	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja kardiologa.										
C07B	Beta adrenergički blokatori i tiazidi										
C07B B	Beta adrenergički blokatori, selektivni i tiazidi										
C07B B07	bisoprolol, hidrohlorotiazid										
1107 024	C07B B07	bisoprol ol, hidrohlo rtiazid	TENSEC plus	film tableta	blister , 30 po (5 mg+1 2,5 mg)	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	203,4 0	1 tabl eta	6,7 8	50,00
INDIKACIJE	Za lečenje esencijalne arterijske hipertenzije (I10) ukoliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije, uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno.										
C08	BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA										
C08C	Selektivni blokatori kalcijumskih kanala sa pretežno vaskularnim delovanjem										

	C08C A	Derivati dihidropiridina									
	C08C A01	amlodipin									
1402 860	C08C A01	amlodipi n	MONODIP IN	tableta	blister , 20 po 5 mg	PharmaSwi ss d.o.o.	Republ ika Srbija	193,2 0	5 mg	9,6 6	50,00
1402 861	C08C A01	amlodipi n	MONODIP IN	tableta	blister , 20 po 10 mg	PharmaSwi ss d.o.o.	Republ ika Srbija	239,8 0	5 mg	6,0 0	50,00
1402 830	C08C A01	amlodipi n	ALOPRES	tableta	blister , 20 po 5 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	193,2 0	5 mg	9,6 6	50,00
1402 831	C08C A01	amlodipi n	ALOPRES	tableta	blister , 20 po 10 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	239,8 0	5 mg	6,0 0	50,00
1402 865	C08C A01	amlodipi n	VAZOTAL	tableta	blister , 20 po 5 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	193,2 0	5 mg	9,6 6	50,00
1402 866	C08C A01	amlodipi n	VAZOTAL	tableta	blister , 20 po 10 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	239,8 0	5 mg	6,0 0	50,00
1402 735	C08C A01	amlodipi n	NORVASC	tableta	blister , 30 po 5 mg	Heinrich Mack Nachf. GmbH	Nemač ka	289,8 0	5 mg	9,6 6	50,00
1402 736	C08C A01	amlodipi n	NORVASC	tableta	blister , 30 po 10 mg	Pfizer Manufacturi ng Deutschlan d GmbH	Nemač ka	360,0 0	5 mg	6,0 0	50,00
1402 140	C08C A01	amlodipi n	AMLOGAL	tableta	blister , 20 po 5 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	193,2 0	5 mg	9,6 6	50,00
1402 141	C08C A01	amlodipi n	AMLOGAL	tableta	blister , 20 po 10 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	239,8 0	5 mg	6,0 0	50,00
1402 146	C08C A01	amlodipi n	AMLODIPI N	tableta	blister , 20 po 5 mg	Jugoremedi ja a.d.	Republ ika Srbija	193,2 0	5 mg	9,6 6	50,00
1402 147	C08C A01	amlodipi n	AMLODIPI N	tableta	blister , 20	Jugoremedi ja a.d.	Republ ika	239,8 0	5 mg	6,0 0	50,00

					po 10 mg		Srbija				
1402 142	C08C A01	amlodipin	AMLODIPI N	tableta	blister , 20 po 5 mg	PharmaS d.o.o.	Republ ika Srbija	193,2 0	5 mg	9,6 6	50,00
1402 143	C08C A01	amlodipin	AMLODIPI N	tableta	blister , 20 po 10 mg	PharmaS d.o.o.	Republ ika Srbija	239,8 0	5 mg	6,0 0	50,00
INDIKACIJ E	1. Angina pectoris (I20), 2. Arterijska hipertenzija (I10; I11; I12; I13; I15).										
	C08C A02	felodipin									
1402 821	C08C A02	felodipin	PLENDIL	tableta sa produže nim oslobađ anjem	bočic a plastič na, 30 po 5 mg	AstraZenec a AB	Švedsk a	288,5 0	5 mg	9,6 2	50,00
INDIKACIJ E	1. Angina pectoris (I20), 2. Arterijska hipertenzija (I10; I11; I12; I13; I15).										
	C08C A05	nifedipin									
1402 481	C08C A05	nifedipin	NIFELAT	tableta sa produže nim oslobađ anjem	blister , 30 po 20 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	139,5 0	30 mg	6,9 8	50,00
1402 761	C08C A05	nifedipin	NIFEDIPIN retard	film tableta sa modifiko vanim oslobađ anjem	blister , 30 po 20 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	139,5 0	30 mg	6,9 8	50,00
	C08D	Selektivni blokatori kalcijumskih kanala sa direktnim delovanjem na srce									
	C08D A	Derivati fenilalkilamina									
	C08D A01	verapamil									
1402 703	C08D A01	verapamil	VERAPAM IL	film tableta	blister , 30 po 40 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	63,80	0,2 4 g	12, 76	50,00
1402 704	C08D A01	verapamil	VERAPAM IL	film tableta	blister , 50 po 80 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	160,4 0	0,2 4 g	9,6 2	50,00
1402	C08D	verapamil	VERAPAM	obložen	50 po	Srbolek a.d.	Republ	160,4	0,2	9,6	50,00

243	A01	mil	IL	a tableta	80 mg		ika Srbija	0	4 g	2	
1402 176	C08D A01	verapa mil	VERAPAM IL	obložen a tableta	blister , 50 po 80 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	160,4 0	0,2 4 g	9,6 2	50,00
1402 721	C08D A01	verapa mil	IZOPAMIL	film tableta	blister , 45 po 80 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	144,3 0	0,2 4 g	9,6 2	50,00
	C08D B	Derivati benzotiazepina									
	C08D B01	diltiazem									
1402 791	C08D B01	diltiaze m	DILTIAZE M	<i>(brisan)</i>							
1402 250	C08D B01	diltiaze m	CORTIAZ EM RETARD	film tableta sa modifiko vanim oslobađ anjem	blister , 30 po 90 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	202,4 0	0,2 4 g	17, 99	50,00
1402 203	C08D B01	diltiaze m	DILTIAZE M ALKALOID	tableta sa produže nim oslobađ anjem	blister , 30 po 90 mg	Alkaloid a.d.	Republ ika Maked onija	202,4 0	0,2 4 g	17, 99	50,00
	C09	LEKOVI KOJI DELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM									
	C09A	Inhibitori angiotenzin konvertujućeg enzima (ACE), monokomponentni									
	C09A A	Inhibitori ACE, monokomponentni									
	C09A A01	kaptopril									
1103 632	C09A A01	kaptopri l	ZORKAPT IL	tableta	bočic a plastič na, 40 po 12,5 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	85,50	50 mg	8,5 5	50,00
1103 630	C09A A01	kaptopri l	ZORKAPT IL	tableta	blister , 40 po 25 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	171,0 0	50 mg	8,5 5	50,00
1103 631	C09A A01	kaptopri l	ZORKAPT IL	tableta	bočic a plastič na, 40 po 50	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	342,0 0	50 mg	8,5 5	50,00

					mg						
1103 220	C09A A01	kaptopri l	KATOPIIL	tableta	40 po 25 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	171,0 0	50 mg	8,5 5	50,00
1103 222	C09A A01	kaptopri l	KATOPIIL	tableta	40 po 50 mg	Galenika a.d.	Republ ika Srbija	342,0 0	50 mg	8,5 5	50,00
	C09A A02	enalapril									
1103 571	C09A A02	enalapri l	PRILENAP	tableta	blister , 20 po 10 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	151,3 0	10 mg	7,5 7	50,00
1103 572	C09A A02	enalapri l	PRILENAP	tableta	blister , 20 po 20 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	286,1 0	10 mg	7,1 5	50,00
1103 870	C09A A02	enalapri l	ENALAPRI L	tableta	blister , 20 po 5 mg	Jugoremedi ja a.d.	Republ ika Srbija	83,00	10 mg	8,3 0	50,00
1103 871	C09A A02	enalapri l	ENALAPRI L	tableta	blister , 20 po 10 mg	Jugoremedi ja a.d.	Republ ika Srbija	151,3 0	10 mg	7,5 7	50,00
1103 872	C09A A02	enalapri l	ENALAPRI L	tableta	blister , 20 po 20 mg	Jugoremedi ja a.d.	Republ ika Srbija	286,1 0	10 mg	7,1 5	50,00
1103 177	C09A A02	enalapri l	ENALAPRI L	tableta	blister , 20 po 10 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	151,3 0	10 mg	7,5 7	50,00
1103 175	C09A A02	enalapri l	ENALAPRI L	tableta	blister , 20 po 20 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	286,1 0	10 mg	7,1 5	50,00
1103 887	C09A A02	enalapri l	ENATENS	tableta	blister , 20 po 10 mg	PharmaSwi ss d.o.o.	Republ ika Srbija	151,3 0	10 mg	7,5 7	50,00
1103 888	C09A A02	enalapri l	ENATENS	tableta	blister , 20 po 20 mg	PharmaSwi ss d.o.o.	Republ ika Srbija	286,1 0	10 mg	7,1 5	50,00
	C09A A03	lizinopril									
1103 560	C09A A03	lizinopril	LORIL	tableta	blister , 20 po 5 mg	Srbolek a.d.	Republ ika Srbija	100,1 0	10 mg	10, 01	50,00

1103 561	C09A A03	lizinopril	LORIL	tableta	blister , 20 po 20 mg	Srbolek a.d.	Republ ika Srbija	226,0 0	10 mg	5,6 5	50,00
1103 875	C09A A03	lizinopril	LIZINOPRI L	tableta	20 po 5 mg	Jugoremedi ja a.d.	Republ ika Srbija	100,1 0	10 mg	10, 01	50,00
1103 876	C09A A03	lizinopril	LIZINOPRI L	tableta	20 po 10 mg	Jugoremedi ja a.d.	Republ ika Srbija	138,4 0	10 mg	6,9 2	50,00
1103 877	C09A A03	lizinopril	LIZINOPRI L	tableta	20 po 20 mg	Jugoremedi ja a.d.	Republ ika Srbija	226,0 0	10 mg	5,6 5	50,00
1103 565	C09A A03	lizinopril	SKOPRYL	tableta	blister , 20 po 10 mg	Alkaloid d.o.o.	Republ ika Srbija	138,4 0	10 mg	6,9 2	50,00
1103 566	C09A A03	lizinopril	SKOPRYL	tableta	blister , 20 po 20 mg	Alkaloid d.o.o.	Republ ika Srbija	226,0 0	10 mg	5,6 5	50,00
1103 567	C09A A03	lizinopril	SKOPRYL	tableta	blister , 30 po 10 mg	Alkaloid d.o.o.	Republ ika Srbija	207,5 0	10 mg	6,9 2	50,00
1103 568	C09A A03	lizinopril	SKOPRYL	tableta	blister , 30 po 20 mg	Alkaloid d.o.o.	Republ ika Srbija	339,0 0	10 mg	5,6 5	50,00
	C09A A05	ramipril									
1103 071	C09A A05	ramipril	PRILINDA	tableta	blister , 28 po 2,5 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	240,6 0	2,5 mg	8,5 9	50,00
1103 072	C09A A05	ramipril	PRILINDA	tableta	blister , 28 po 5 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	355,5 0	2,5 mg	6,3 5	50,00
1103 080	C09A A05	ramipril	RAMIPRIL	tableta	blister , 28 po 2,5 mg	PharmaS d.o.o.	Republ ika Srbija	240,6 0	2,5 mg	8,5 9	50,00
1103 081	C09A A05	ramipril	RAMIPRIL	tableta	blister , 28 po 5 mg	PharmaS d.o.o.	Republ ika Srbija	355,5 0	2,5 mg	6,3 5	50,00
1103 011	C09A A05	ramipril	RAMITEN S	tableta	blister , 28 po 2,5 mg	PharmaSwi ss d.o.o.	Republ ika Srbija	240,6 0	2,5 mg	8,5 9	50,00

1103010	C09A05	ramipril	RAMITENS	tableta	blister, 28 po 5 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	355,50	2,5 mg	6,35	50,00
1103024	C09A05	ramipril	RAMITENS	tableta	blister, 30 po 2,5 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	257,80	2,5 mg	8,59	50,00
1103018	C09A05	ramipril	RAMITENS	tableta	blister, 30 po 5 mg	PharmaSwiss d.o.o.	Republika Srbija	380,90	2,5 mg	6,35	50,00
1103722	C09A05	ramipril	TRITACE	tableta	28 po 2,5 mg	Sanofi-Aventis S.P.A.	Italija	240,60	2,5 mg	8,59	50,00
1103723	C09A05	ramipril	TRITACE	tableta	28 po 5 mg	Sanofi-Aventis S.P.A.	Italija	355,50	2,5 mg	6,35	50,00
1103724	C09A05	ramipril	TRITACE	tableta	28 po 10 mg	Sanofi-Aventis S.P.A.	Italija	442,50	2,5 mg	3,95	50,00
1103012	C09A05	ramipril	VIVACE	tableta	blister, 28 po 1,25 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	106,40	2,5 mg	7,60	50,00
1103013	C09A05	ramipril	VIVACE	tableta	blister, 28 po 2,5 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	240,60	2,5 mg	8,59	50,00
1103083	C09A05	ramipril	VIVACE	tableta	blister, 28 po 5 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	355,50	2,5 mg	6,35	50,00
1103082	C09A05	ramipril	VIVACE	tableta	blister, 28 po 10 mg	Zdravlje a.d.	Republika Srbija	442,50	2,5 mg	3,95	50,00
1103251	C09A05	ramipril	AMPRIL	tableta	blister, 28 po 1,25 mg	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	106,40	2,5 mg	7,60	50,00
1103255	C09A05	ramipril	AMPRIL	tableta	blister, 28 po 2,5 mg	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	240,60	2,5 mg	8,59	50,00
1103259	C09A05	ramipril	AMPRIL	tableta	blister, 28 po 5 mg	Slaviamed d.o.o.	Republika Srbija	355,50	2,5 mg	6,35	50,00

1103 263	C09A A05	ramipril	AMPRIL	tableta	blister , 28 po 10 mg	Slaviamed d.o.o.	Republ ika Srbija	442,5 0	2,5 mg	3,9 5	50,00
	C09B	Inhibitori ACE, kombinacije									
	C09B A	Inhibitori ACE i diuretici									
	C09B A02	enalapril, hidrohloriazid									
1401 502	C09B A02	enalapri l, hidrohlo rtiazid	PRILENAP H	tableta	blister , 20 po (10 mg +25 mg)	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	204,8 0	1 tabl eta	10, 24	50,00
1401 500	C09B A02	enalapri l, hidrohlo rtiazid	PRILENAP HL	tableta	blister , 20 po (10 mg +12.5 mg)	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	178,0 0	1 tabl eta	8,9 0	50,00
1401 080	C09B A02	enalapri l, hidrohlo rtiazid	ENALAPRI L HCT	tableta	blister , 20 po (20 mg +6 mg)	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	294,6 0	1 tabl eta	14, 73	50,00
1401 081	C09B A02	enalapri l, hidrohlo rtiazid	ENALAPRI L HCT	tableta	blister , 20 po (20 mg +12,5 mg)	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	304,4 0	1 tabl eta	15, 22	50,00
INDIKACIJ E	Za lečenje arterijske hipertenzije (I10 i I11) ukoliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije, uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno.										
	C09B A03	lizinopril, hidrohloriazid									
1401 171	C09B A03	lizinopril , hidrohlo rtiazid	LIZOPRIL H	tableta	blister , 20 po (10 mg +12,5 mg)	Bosnalijek d.d.	Bosna i Herceg ovina	165,1 0	1 tabl eta	8,2 6	50,00
1401 172	C09B A03	lizinopril , hidrohlo rtiazid	LIZOPRIL H	tableta	blister , 20 po (20 mg +12,5 mg)	Bosnalijek d.d.	Bosna i Herceg ovina	252,8 0	1 tabl eta	12, 64	50,00
1401 182	C09B A03	lizinopril ,	SKOPRYL PLUS	tableta	blister , 30	Alkaloid a.d.	Republ ika	379,1 0	1 tabl	12, 64	50,00

		hidrohlo rtiazid			po (20 mg +12,5 mg)		Maked onija		eta		
1401 922	C09B A03	lizinopril , hidrohlo rtiazid	IRUZID	tableta	blister , 30 po (10 mg +12,5 mg)	Belupo Lijekovi i kozmetika d.d.	Hrvats ka	247,6 0	1 tabl eta	8,2 5	50,00
1401 923	C09B A03	lizinopril , hidrohlo rtiazid	IRUZID	tableta	blister , 30 po (20 mg +25 mg)	Belupo Lijekovi i kozmetika d.d.	Hrvats ka	419,3 0	1 tabl eta	13, 98	50,00
INDIKACIJ E		Za lečenje arterijske hipertenzije (I10 i I11) ukoliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije, uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno.									
	C09B A05	ramipril, hidrohlo									
1401 130	C09B A05	ramipril, hidrohlo rtiazid	AMPRIL HL	tableta	blister , 28 po (2,5 mg +12.5 mg)	Krka Tovarna Zdravil d.d.	Sloven ija	244,2 0	1 tabl eta	8,7 2	50,00
1401 131	C09B A05	ramipril, hidrohlo rtiazid	AMPRIL HD	tableta	28 po (5 mg + 25 mg)	Krka Tovarna Zdravil d.d.	Sloven ija	359,7 0	1 tabl eta	12, 85	50,00
1401 013	C09B A05	ramipril, hidrohlo rtiazid	TRITACE COMP	tableta	28 po (5 mg + 25 mg)	Sanofi- Aventis S.P.A.	Italija	359,7 0	1 tabl eta	12, 85	50,00
1401 012	C09B A05	ramipril, hidrohlo rtiazid	TRITACE COMP LS	tableta	blister , 28 po (2,5 mg +12,5 mg)	Sanofi- Aventis S.P.A.	Italija	244,2 0	1 tabl eta	8,7 2	50,00
INDIKACIJ E		Za lečenje arterijske hipertenzije (I10 i I11) ukoliko se tromesečno lečenje pojedinačnim lekovima koji se koriste za lečenje hipertenzije, uključujući lečenje sa više pojedinačnih lekova istovremeno, pokazalo nedovoljno efikasno.									
	C10	SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)									
	C10A	Lekovi koji smanjuju nivo holesterola i triglicerida									
	C10A A	Inhibitori HMG CoA reduktaze									

	C10A A01	simvastatin									
1104 510	C10A A01	simvast atin	CHOLIPA M	film tableta	blister , 20 po 10 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	163,4 0	30 mg	24, 51	50,00
1104 511	C10A A01	simvast atin	CHOLIPA M	film tableta	20 po 20 mg	Hemofarm a.d.	Republ ika Srbija	309,4 0	30 mg	23, 21	50,00
1104 440	C10A A01	simvast atin	ZOCOR	film tableta	28 po 10 mg	Merck Sharp & Dohme	Holand ija	228,8 0	30 mg	24, 51	50,00
1104 441	C10A A01	simvast atin	ZOCOR	film tableta	28 po 20 mg	Merck Sharp & Dohme	Holand ija	433,1 0	30 mg	23, 20	50,00
1104 445	C10A A01	simvast atin	ZOCOR	film tableta	28 po 40 mg	Merck Sharp & Dohme	Holand ija	666,3 0	30 mg	17, 85	50,00
1104 710	C10A A01	simvast atin	SIMVABE L	film tableta	blister , 28 po 10 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	228,8 0	30 mg	24, 51	50,00
1104 711	C10A A01	simvast atin	SIMVABE L	film tableta	blister , 28 po 20 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	433,1 0	30 mg	23, 20	50,00
1104 712	C10A A01	simvast atin	SIMVABE L	film tableta	blister , 28 po 40 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	666,3 0	30 mg	17, 85	50,00
1104 490	C10A A01	simvast atin	VASILIP	film tableta	blister , 28 po 10 mg	Slaviamed d.o.o.	Republ ika Srbija	228,8 0	30 mg	24, 51	50,00
1104 491	C10A A01	simvast atin	VASILIP	film tableta	blister , 28 po 20 mg	Slaviamed d.o.o.	Republ ika Srbija	433,1 0	30 mg	23, 20	50,00
1104 492	C10A A01	simvast atin	VASILIP	film tableta	blister , 28 po 40 mg	Slaviamed d.o.o.	Republ ika Srbija	666,3 0	30 mg	17, 85	50,00
1104 610	C10A A01	simvast atin	HOLLEST A	film tableta	blister , 30 po 10 mg	Alkaloid d.o.o.	Republ ika Srbija	245,1 0	30 mg	24, 51	50,00
1104 611	C10A A01	simvast atin	HOLLEST A	film tableta	blister , 30 po 20 mg	Alkaloid d.o.o.	Republ ika Srbija	464,0 0	30 mg	23, 20	50,00
1104	C10A	simvast	HOLLEST	film	blister	Alkaloid	Republ	713,9	30	17,	50,00

612	A01	atin	A	tableta	, 30 po 40 mg	d.o.o.	ika Srbija	0	mg	85	
1104 613	C10A A01	simvast atin	SIMVAST ATIN	film tableta	blister 28 po 10 mg	PharmaS d.o.o.	Republ ika Srbija	228,8 0	30 mg	24, 51	50,00
1104 614	C10A A01	simvast atin	SIMVAST ATIN	film tableta	blister 28 po 20 mg	PharmaS d.o.o.	Republ ika Srbija	433,1 0	30 mg	23, 20	50,00
INDIKACIJE	1. Porodična forma hiperlipidemije (E78.4).										
NAPOMENA	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Klinike za endokrine bolesti, dijabetes i bolesti metabolizma Kliničkog centra Srbije.										
	C10A A03	pravastatin									
1104 482	C10A A03	pravast atin	PRAVACO R	tableta	blister , 30 po 20 mg	PharmaSwi ss d.o.o.	Republ ika Srbija	443,1 0	30 mg	22, 16	50,00
1104 483	C10A A03	pravast atin	PRAVACO R	tableta	blister , 30 po 40 mg	PharmaSwi ss d.o.o.	Republ ika Srbija	879,3 0	30 mg	21, 98	50,00
1104 485	C10A A03	pravast atin	PRALIP	tableta	blister , 30 po 20 mg	Lek farmaceutv ska družba d.d.	Sloven ija	443,1 0	30 mg	22, 16	50,00
1104 486	C10A A03	pravast atin	PRALIP	tableta	blister , 30 po 40 mg	Lek farmaceutv ska družba d.d.	Sloven ija	879,3 0	30 mg	21, 98	50,00
1104 453	C10A A03	pravast atin	PRAVAPR ES	tableta	blister , 30 po 10 mg	Sopharma PLC	Bugars ka	316,8 0	30 mg	31, 68	50,00
1104 454	C10A A03	pravast atin	PRAVAPR ES	tableta	blister , 30 po 20 mg	Sopharma PLC	Bugars ka	443,1 0	30 mg	22, 16	50,00
INDIKACIJE	1. Porodična forma hiperlipidemije (E78.4).										
NAPOMENA	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Klinike za endokrine bolesti, dijabetes i bolesti metabolizma Kliničkog centra Srbije.										
	C10A A05	atorvastatin									
1104 460	C10A A05	atorvast atin	SORTIS	film tableta	blister , 30 po 10 mg	Goedecke GmbH	Nemač ka	484,0 0	20 mg	32, 27	50,00
1104 462	C10A A05	atorvast atin	SORTIS	film tableta	blister , 30	Goedecke GmbH	Nemač ka	853,0 0	20 mg	28, 43	50,00

					po 20 mg							
1104 464	C10A A05	atorvast atin	SORTIS	film tableta	blister , 30 po 40 mg	Goedecke GmbH	Nemač ka	1.419, 60	20 mg	23, 66	50,00	
1104 465	C10A A05	atorvast atin	SORTIS	film tableta	blister , 30 po 80 mg	Goedecke GmbH	Nemač ka	2.899, 30	20 mg	24, 16	50,00	
1104 601	C10A A05	atorvast atin	TULIP	<i>(Brisan)</i>								
1104 600	C10A A05	atorvast atin	TULIP	<i>(Brisan)</i>								
1104 125	C10A A05	atorvast atin	ATACOR	film tableta	blister , 30 po 10 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	484,0 0	20 mg	32, 27	50,00	
1104 126	C10A A05	atorvast atin	ATACOR	film tableta	blister , 30 po 20 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	853,0 0	20 mg	28, 43	50,00	
1104 127	C10A A05	atorvast atin	ATACOR	film tableta	blister , 30 po 40 mg	Zdravlje a.d.	Republ ika Srbija	1.419, 60	20 mg	23, 66	50,00	
1104 520	C10A A05	atorvast atin	ATORIS	film tableta	blister , 30 po 10 mg	Slaviamed d.o.o.	Republ ika Srbija	484,0 0	20 mg	32, 27	50,00	
1104 522	C10A A05	atorvast atin	ATORIS	film tableta	blister , 30 po 20 mg	Slaviamed d.o.o.	Republ ika Srbija	853,0 0	20 mg	28, 43	50,00	
1104 759	C10A A05	atorvast atin	DISLIPAT	film tableta	blister , 30 po 10 mg	Medico Uno d.o.o.	Republ ika Srbija	484,0 0	20 mg	32, 27	50,00	
1104 760	C10A A05	atorvast atin	DISLIPAT	film tableta	blister , 30 po 20 mg	Medico Uno d.o.o.	Republ ika Srbija	853,0 0	20 mg	28, 43	50,00	
INDIKACIJE	1. Porodična forma hiperlipidemije (E78.4).											
NAPOMENA	Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja Klinike za endokrine bolesti, dijabetes i bolesti metabolizma Kliničkog centra Srbije.											
	C10A B	Fibrati										
	C10A B08	ciprofibrat										
1104	C10A	ciprofibr	LIPANOR	kapsula,	blister	Sanofi-	Francu	386,7	0,1	12,	50,00	

470	B08	at		tvrda	, 30 po 100 mg	Synthelabo Group	ska	0	g	89	
NAPOME NA		Lek se uvodi u terapiju na osnovu mišljenja interniste ako nakon tromesečne dijete trigliceridi u krvi nisu manji od 4.6 mmol/l.									

[Sledeći](#)