

LISTA C. LEKOVI SA POSEBNIM REŽIMOM IZDAVANJA

JKL	ATC	Generičko ime leka (INN)	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i doza leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	RI	Cena za orig. pak. Leka	DDD	Cena DDD	Učešće osiguranih lica
	L	ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI										
	L01	ANTINEOPLASTICI										
	L01B	Antimetaboliti										
	L01BB05	fludarabin										
0034020	L01BB05	fludarabin	FLUDARA	lio boč	5 po 50 mg	Schering AG	Nemačka	Z	62,050.00	-	-	-
	INDIKACIJE:	Hronična limfocitna leukemija,PS 0 ili 1 i "LOW GRADE" Non Hodgkin limfomi, prva linija hemioterapije u relapsiranom ili rezistentnom obolenju. Relaps akutne leukemije i relaps posle transplatacije matične ćelije hematopoeze, prema Odluci o standardima za primenu citostatika.										
	L01BC	Analozi pirimidina										
	L01BC05	gemcitabin										
0034210	L01BC05	gemcitabin	GEMZAR	inj.	1 po 200 mg	Elli Lilly	Švajcarska	SZ	3,059.30	-	-	-
0034211	L01BC05	gemcitabin	GEMZAR	inj.	1 po 1000 mg	Elli Lilly	Švajcarska	SZ	14,306.00	-	-	-
	INDIKACIJE:	Urološki malignitet (TCC) – II, PS 0 ili 1 rezistentni Hodgkin limfom, III linija hemioterapije, prema Odluci o standardima za primenu citostatika.										
	L01BC06	kapecitabin										
1034341	L01BC06	kapecitabin	XELODA	tabl.	120 po 500 mg	Hoffmann – La Roche	Švajcarska	SZR	25,875.13	-	-	-
	INDIKACIJE:	Karcinom dojke, prva linija postantraciklinske terapije u hematološki fragilnih bolesnica sa umereno evolutivnom bolešću, prema Odluci o standardima za primenu citostatika.										
	L01C	Biljni alkaloid ii drugi prirodni proizvodi										
	L01CD	Taksani										
	L01CD01	paklitaksel										
0039282	L01CD01	paklitaksel	TAXOGAL	Inf.	1 po 5 ml (6 mg/1 ml)	Galenika a.d.	SCG	SZ	9,835.85	-	-	-
0039280	L01CD01	paklitaksel	TAXOL	Inf.	1 po 5 ml (6 mg/1 ml)	Bristol Myers - Squibb	Švajcarska	SZ	9,835.85	-	-	-
	INDIKACIJE:	1. Karcinom dojke,PS 0 ili 1, metastatska dominantno visceralna bolest, prva linija hemioterapije posle prethodne kontrole bolesti antraciklinima (CR,PR ili SD koje traje duže od 6 meseci), prema Odluci o standardima za primenu citostatika. 2. Karcinom ovarijuma,PS 0 ili 1, uznapredovala bolest (FIGO IIb – IV), prva linija, prema Odluci o standardima za primenu citostatika. 3. Karcinom ovarijuma, prva linija za metastatsko obolenje kod bolesnica koje su inicijalno bile u FIGO stadijumima Ia – IIa, te nisu u prvoj liniji primale paklitaksel, PS 0 ili 1, primena u nedeljnom režimu, prema Odluci o standardima za primenu citostatika.										
	L01CD02	docetaksel										
0039300	L01CD02	docetaksel	TAXOTERE	inj.	1 po 20 mg/ 0.5 ml + (rastvarač)	Aventis Pharma	Francuska	SZ	13,438.28	-	-	-
0039301	L01CD02	docetaksel	TAXOTERE	inj.	1 po 80 mg/ 2 ml + (rastvarač)	Aventis Pharma	Francuska	SZ	52,700.00	-	-	-
	INDIKACIJE:	Karcinom dojke,PS 0 ili 1, metastatska dominantno visceralna bolest, prva linija hemioterapije posle prethodne kontrole bolesti antraciklinima (CR,PR ili SD koje traje duže od 6 meseci), prema Odluci o standardima za primenu citostatika.										
	L01DB06	idarubicin										
0033181	L01DB06	idarubicin	ZAVEDOS	inj.	1 po 10 mg	Pharmacia Enterprises	Luksemburg	SZ	9,438.00	-	-	-

JKL	ATC	Generičko ime leka (INN)	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i doza leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	RI	Cena za orig. pak. Leka	DDD	Cena DDD	Učešće osiguranih lica
INDIKACIJE:		Indikovano lečenje akutne mijeloblastne i akutne limfoblastne leukemije, agresivni NHL, PS 0 ili1; prema Odluci o standardima za primenu citostatika.										
	L01DB07	mitoksantron										
0033160	L01DB07	mitoksantron	NOVANTRON	inf.	1 po 10 mg / 5ml	Wyeth Lederle Pharma	Austrija	SZ	5,619.34	-	-	-
0033161	L01DB07	mitoksantron	NOVANTRON	inf.	1 po 20 mg / 10ml	Wyeth Lederle Pharma	Austrija	SZ	10,717.29	-	-	-
INDIKACIJE:		1.Indikovano lečenje akutne mijeloblastne i akutne limfoblastne leukemije, agresivni NHL; PS 0 ili1, prema Odluci o standardima za primenu citostatika. 2.Maligne primarne progresivne forme multiple skleroze.										
	L01X	Ostali antineoplastici										
	L01XA	Jedinjenja platine										
	L01XA03	oksalipatin										
0031395	L01XA03	oksalipatin	ELOXATIN	inj.	1 po 50 mg	Sanofi Synthelabo Groupe	Francuska	Z	17,781.70	-	-	-
0031396	L01XA03	oksalipatin	ELOXATIN	inj.	1 po 100 mg	Sanofi Synthelabo Groupe	Francuska	Z	35,554.10	-	-	-
INDIKACIJE:		Kolorektalni karcinom, PS 0 ili 1, druga linija hemioterapije metastatske bolesti posle postignute inicijalne kontrole (CR, PR, SD iznad 6 meseci) primenom hemioterapije 5FU-LV ili irinotekanom, prema Odluci o standardima za primenu citostatika.										
	L01XC02	rituksimab										
0014140	L01XC02	rituximab	MABTHERA	inf.	2 po 100 mg/10ml	F. Hoffmann – La Roche	Švajcarska	SZ	44,860.90	-	-	-
0014141	L01XC02	rituximab	MABTHERA	inf.	1 po 500 mg/50ml	F. Hoffmann – La Roche	Švajcarska	SZ	110,500.00	-	-	-
INDIKACIJE:		Sastavni deo lečenja primarne hemioterapije (CHOP),PS 0 ili 1, ili «CHOP like» agresivnih CD 20 pozitivnih krupoćelijskih – B – Non Hodgkin – skih limfoma (DLCL: tzv «Diffuze large B – cell lymphoma» , prema Odluci o standardima za primenu citostatika.										
	L01XC03	trastuzumab										
0039345	L01XC03	trastuzumab	HERCEPTIN	inj.	440 mg	F. Hoffmann – La Roche	Švajcarska	SZ	149,229.00	-	-	-
INDIKACIJE:		Prema Odluci o standardima za primenu citostatika.										
	L01XX	Ostali antineoplastici										
	L01XX05	hidroksikarbamid										
1039285	L01XX05	hidroksikarbamid	LITALIR	kaps.	100 po 500 mg	Bristol Myers Squibb	Švajcarska	SZR	3,719.00	-	-	-
INDIKACIJE:		Hronične mijeloproliferativne bolesti (hronična granulocitozna leukemija, esencijalna trombocitemija, primarna mijelofibroza, prava policitemija), prema Odluci o standardima za primenu citostatika.										
	L01XX11	estramustin										
1031043	L01XX11	estramustin	ESTRACYT	kaps.	100 po 140 mg	Pharmacia Enterprises	Luksemburg	SZ	8,356.40	-	-	-

JKL	ATC	Generičko ime leka (INN)	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i doza leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	RI	Cena za orig. pak. Leka	DDD	Cena DDD	Učešće osiguranih lica
INDIKACIJE:		Karcinom prostate,PS 0 ili 1, hormono refraktoran, prema Odluci o standardima za primenu citostatika.										
	L01XX14	tretinoin										
1069140	L01XX14	tretinoin	VESANOID	kaps.	100 po 10 mg	Hoffmann – La Roche	Švajcarska	SZ	17.968.80	-	-	-
INDIKACIJE:		Akutna promijelocitna leukemija, prema Odluci o standardima za primenu citostatika.										
	L01XX19	irinotekan										
0039291	L01XX19	irinotekan	CAMPTO	inj.	1 po 100 mg / 5 ml	Aventis Intercontinental	Francuska	SZ	15,321.40	-	-	-
INDIKACIJE:		<p>a) Kolorektalni karcinom,PS 0 ili1, relaps u toku adjuvantne hemioterapije ili do 6 meseci po završenoj adjuvantnoj hemioterapiji, prema Odluci o standardima za primenu citostatika.</p> <p>b) Kolorektalni karcinom, PS 0 ili 1, dijagnostikovao u fazi metastatskog obolenja, progresija posle dva ciklusa, primarne hemioterapije 5FU-LV ("Mayo" režim) , prema Odluci o standardima za primenu citostatika.</p>										
	L02	ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA										
	L02A	Hormoni i srodni lekovi										
	L02AE	Analozi hormona koji oslobađaju gonadotropin										
	L02AE03	goserelin										
0037070	L02AE03	goserelin	ZOLADEX	inj.	1 po 3,6 mg	AstraZeneca	Engleska	SZ	9,377.45	0.129 mg	336.02	-
INDIKACIJE:		<p>a) endometrioza</p> <p>b) medikamentna kastracija za karcinom dojke za osobe starosti do 35 godina u trajanju terapije do 24 meseca (po Odluci konzilijuma za endokrinološke tumore kliničkog centra koga čine endokrinolog, onkolog i ginekolog)</p> <p>c) karcinom prostate na osnovu konzilijarnog mišljenja konzilijuma za endokrinološke tumore koga čine urolog, onkolog i endokrinolog .</p>										
	L02AE04	triptorelin										
0037090	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	inj.	7 po 0,1mg i 1ml rastvarača	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	SZR	2,474.50	0.134 mg		-
0037091	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	inj.	1 po 3,75mg i 2ml rastvarača	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	SZR	9,647.30	0.134 mg		-
0037092	L02AE04	triptorelin	DIPHERELINE	inj.	1 po 11,25mg i 2ml rastvarača	Ipsen Pharma Biotech	Francuska	SZR	27,336.50	0.134 mg		-
INDIKACIJE:		<p>a) endometrioza</p> <p>b) medikamentna kastracija za karcinom dojke za osobe starosti do 35 godina u trajanju terapije do 24 meseca (po Odluci konzilijuma za endokrinološke tumore kliničkog centra koga čine endokrinolog, onkolog i ginekolog)</p> <p>c) karcinom prostate na osnovu konzilijarnog mišljenja konzilijuma za endokrinološke tumore koga čine urolog, onkolog i endokrinolog .</p> <p>d)preuranjeni pubertet na osnovu mišljenja endokrinologa.</p>										
	L02B	Hormonski antagonisti i srodni lekovi										
	L02BB	Anti-androgeni										
	L02BB01	flutamid										
1037081	L02BB01	flutamid	FLUCINOM	tabl.	100 po 250 mg	Schering Plough	Švajcarska	R	6,044.00	0.75 gr	181.32	-
INDIKACIJE:		<p>1.Organski i izuzetno funkcionalni hiperandrogenizam na osnovu mišljenja ginekologa i endokrinologa .</p> <p>2.Karcinom prostate na osnovu konzilijarnog mišljenja urologa,endokrinologa i onkologa (konzilijuma za endokrinološke tumore kliničkog centra)</p>										

JKL	ATC	Generičko ime leka (INN)	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i doza leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	RI	Cena za orig. pak. Leka	DDD	Cena DDD	Učešće osiguranih lica
	L02BB02	nilutamid										
1039601	L02BB02	nilutamid	ANANDRON	tabl.	30 po 150 mg	Aventis Intercontinental	Nemačka	R	6,395.00	0.15gr	213.17	-
INDIKACIJE:		<p>1.Organski i izuzetno funkcionalni hiperandrogenizam na osnovu mišljenja ginekologa i endokrinologa .</p> <p>2.Karcinom prostate na osnovu konzilijarnog mišljenja urologa,endokrinologa i onkologa (konzilijuma za endokrinološke tumore kliničkog centra)</p>										
	L02BG	Inhibitori enzima aromataze										
	L02BG03	anastrozol										
1039325	L02BG03	anastrozol	ARIMIDEX	tabl.	28 po 1 mg	AstraZeneca	Engleska	R	8,513.27	1 mg	304.04	-
INDIKACIJE:		<p>Metastatski karcinom dojke.</p> <p>1. Inhibitori enzima aromataze će se primenjivati kao sistemska hormonska terapija postmenopauzних bolesnica sa hormonzavisnim karcinomom dojke pri pojavi prvog relapsa bolesti, koji se registruje</p> <p>a. tokom primene adjuvantne hormonske terapije Nolvadexom, odnosno,</p> <p>b. u periodu do 12 meseci od završetka adjuvantne hormonske terapije Nolvadexom.</p> <p>2. Inhibitori enzima aromataze će se primenjivati kao prva linija sistemske hormonske terapije metastatskog karcinoma kod bolesnica koje imaju apsolutnu kontraindikaciju za primenu Nolvadexa, kao što su:</p> <p>a. dokazana duboka venska tromboza u poslednje dve godine, zbog čega je pacijent na antikoagulantnoj terapiji, kao i</p> <p>b. dokazanu i ponovljenu alergijsku reakciju na Nolvadex ili neželjena dejstva Nolvadexa koja apsolutno nedozvoljavaju njegovu dalju primenu (maligni glaukom i sl.) prema Odluci o standardima za primenu citostatika.</p>										
	L02BG04	letrozol										
1039330	L02BG04	letrozol	FEMARA	tabl.	30 po 2.5 mg	Novartis	Švajcarska	R	9,299.00	2.5 mg		-
INDIKACIJE:		<p>Metastatski karcinom dojke.</p> <p>1. Inhibitori enzima aromataze će se primenjivati kao sistemska hormonska terapija postmenopauzних bolesnica sa hormonzavisnim karcinomom dojke pri pojavi prvog relapsa bolesti, koji se registruje</p> <p>a. tokom primene adjuvantne hormonske terapije Nolvadexom, odnosno,</p> <p>b. u periodu do 12 meseci od završetka adjuvantne hormonske terapije Nolvadexom.</p> <p>2. Inhibitori enzima aromataze će se primenjivati kao prva linija sistemske hormonske terapije metastatskog karcinoma kod bolesnica koje imaju apsolutnu kontraindikaciju za primenu Nolvadexa, kao što su:</p> <p>a. dokazana duboka venska tromboza u poslednje dve godine, zbog čega je pacijent na antikoagulantnoj terapiji, kao i</p> <p>b. dokazanu i ponovljenu alergijsku reakciju na Nolvadex ili neželjena dejstva Nolvadexa koja apsolutno nedozvoljavaju njegovu dalju primenu (maligni glaukom i sl.) prema Odluci o standardima za primenu citostatika.</p>										
	L02BG06	eksemestan										
1039390	L02BG06	eksemestan	AROMASIN	tabl.	30 po 25 mg	Pharmacia Enterprises	SAD	R	9,594.06	25 mg	319.80	-

JKL	ATC	Generičko ime leka (INN)	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i doza leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	RI	Cena za orig. pak. Leka	DDD	Cena DDD	Učešće osiguranih lica
		<p>Metastatski karcinom dojke.</p> <p>1. Inhibitori enzima aromataze će se primenjivati kao sistemska hormonska terapija postmenopauzних bolesnica sa hormonzavisnim karcinomom dojke pri pojavi prvog relapsa bolesti, koji se registruje</p> <p>a. tokom primene adjuvantne hormonske terapije Nolvadexom, odnosno,</p> <p>b. u periodu do 12 meseci od završetka adjuvantne hormonske terapije Nolvadexom.</p> <p>2. Inhibitori enzima aromataze će se primenjivati kao prva linija sistemske hormonske terapije metastatskog karcinoma kod bolesnica koje imaju apsolutnu kontraindikaciju za primenu Nolvadexa, kao što su:</p> <p>a. dokazana duboka venska tromboza u poslednje dve godine, zbog čega je pacijent na antikoagulantnoj terapiji, kao i</p> <p>b. dokazanu i ponovljenu alergijsku reakciju na Nolvadex ili neželjena dejstva Nolvadexa koja apsolutno nedozvoljavaju njegovu dalju primenu (maligni glaukom i sl.) prema Odluci o standardima za primenu citostatika.</p>										
		INDIKACIJE:										
		L03										
		IMUNOSTIMULANSI										
		L03A										
		Citokini i imunomodulatori										
		L03AB										
		Interferoni										
		L03AB07										
		interferon beta 1a										
0328388	L03AB07	interferon beta 1a	REBIF	inj.	12 po 44.mcg/1ml	Serono Pharma	Švajcarska	SZ	75,600.00	4.3 mcg	-	-
		INDIKACIJE:										
		Prema kriterijumima iz odluke stručne komisije za lečenje multiple skleroze.										
		L03AB08										
		interferon beta 1b										
0015150	L03AB08	interferon beta 1b	BETAFERON	boč.	15 po 9.600.000 i.j.	Schering AG	Nemačka	Z	72,092,00	4 M i.j.	-	-
		INDIKACIJE:										
		Prema kriterijumima iz odluke stručne komisije za lečenje multiple skleroze.										
		L03AB10										
		peginterferon alfa 2b										
0328630	L03AB10	peginterferon alfa 2b	PEGINTRON	boč.	1 po 50 mcg + 0.5 ml rastvarača	Schering Plough	Nemačka	SZR	7,244.50	-	-	-
0328631	L03AB10	peginterferon alfa 2b	PEGINTRON	boč.	1 po 80 mcg + 0.5 ml rastvarača	Schering Plough	Nemačka	SZR	11,745.60	-	-	-
		INDIKACIJE:										
		<p>I. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze (bolesnici koji apstiniraju od i.v.droga i alkohola, najmanje 12 meseci), prema stavu Republičke stručne komisije.</p> <p>a. serološki profil: anti HCV pozitivna (>6 meseci), HCV RNK (PCR) pozitivna u titru >100 000 kopija na ml seruma,</p> <p>b. prisutna replikacija virusa >6 meseci,</p> <p>c. biohemijski povišena aktivnost transaminaza (ALT)(>2X od gornje granice normalne vrednosti),</p> <p>d. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost i fibroza),</p> <p>e. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonima</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 + ribavirin). Tranje terapije zavisno od genotipa virusa (genotip 2 i 3 HCV 24 nedelje, a genotipovi 1, 4, 5 i 6 HCV 48 nedelja).</p>										
		L03AB11										
		peginterferon alfa 2a										
0328605	L03AB11	peginterferon alfa 2a	PEGASYS	boč.	1 po 135 mcg / 1 ml	Hoffman – La Roche	Švajcarska	SZ	14,507.90	26 mcg	-	-

JKL	ATC	Generičko ime leka (INN)	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i doza leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	RI	Cena za orig. pak. Leka	DDD	Cena DDD	Učešće osiguranih lica
0328606	L03AB11	peginterferon alfa 2a	PEGASYS	boč.	1 po 180 mcg / 1 ml	Hoffman – La Roche	Švajcarska	SZ	17,391.10	26 mcg	-	-
0328607	L03AB11	peginterferon alfa 2a	PEGASYS	spric(PFC)	1 po 135 mcg / 0,5ml	Hoffman – La Roche	Švajcarska	SZR	14,508.40	-	-	-
0328608	L03AB11	peginterferon alfa 2a	PEGASYS	spric(PFC)	1 po 180 mcg / 0,5ml	Hoffman – La Roche	Švajcarska	SZR	17,391.10	-	-	-
INDIKACIJE:		<p>I. Hronični HEPATITIS C sa ili bez kompenzovane ciroze (bolesnici koji apstiniraju od i.v.droga i alkohola, najmanje 12 meseci), prema stavu Republičke stručne komisije.</p> <p>a. serološki profil: anti HCV pozitivna (>6 meseci), HCV RNK (PCR) pozitivna u titru >100 000 kopija na ml seruma,</p> <p>b. prisutna replikacija virusa >6 meseci,</p> <p>c. biohemijski povišena aktivnost transaminaza (ALT)(>2X od gornje granice normalne vrednosti),</p> <p>d. histološki dokazano hronično zapaljenje jetre (nekroinflamatorna aktivnost i fibroza),</p> <p>e. isključiti bolesnike sa prisutnim kontraindikacijama na terapiju pegilovanim interferonima</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 + ribavirin). Tranje terapije zavisno od genotipa virusa (genotip 2 i 3 HCV 24 nedelje, a genotipovi 1, 4, 5 i 6 HCV 48 nedelja).</p>										
		L04 IMUNOSUPRESIVNA SREDSTVA										
		L04A Imunosupresivi										
		L04AA Selektivni imunosupresivi										
		L04AA12 infliksimab										
0014220	L04AA12	infliksimab	REMICADE	inj.	1po 100 mg	Schering Plough	Nemačka	SZ	46,578.50	3.75 mg	1,746.69	-
INDIKACIJE:		Fistulirajuće forme Chronove bolesti samo u referentnim kućama.										

JKL	ATC	Generičko ime leka (INN)	Zaštićeno ime leka	FO	Pakovanje i doza leka	Proizvođač leka	Država proizvodnje leka	RI	Cena za orig. pak. Leka	DDD	Cena DDD	Učešće osiguranih lica
	M	MIŠIČNO-KOSTNI SISTEM - LEKOVI ZA BOLESTI MIŠIČNO-KOSTNOG SISTEMA										
	M05	LEKOVI U TERAPIJI OBOLENJA KOSTIJU										
	M05B	Delovi koji deluju na strukturu kosti i mineralizaciju										
	M05BA	Bifosfonati										
	M05BA02	klodronat										
0059062	M05BA02	klodronat	BONEFOS	inf.	5 po 5 ml (60 mg/1ml)	Schering A G	Nemačka	SZ	8,250.00	1.5 gr	7,578.85	-
INDIKACIJE:		Tumorom indukovana hiperkalcemija, netumorske hiperkalcemije preko 3.5 mmol/l i hiperkalcemijska koma, prema odluci o standardima za primenu citostatika Ministarstvu zdravlja.										
	M05BA03	pamidronat										
0059101	M05BA03	pamidronat	AREDIA	inj.	4 po 15 mg (sa 5 ml rastvarača)	Novartis	Švajcarska	SZ	12,593.00	60 mg	12,593.00	-
0059102	M05BA03	pamidronat	AREDIA	inj.	2 po 30 mg (sa 5 ml rastvarača)	Novartis	Švajcarska	SZ	12,593.00	60 mg	12,593.00	-
INDIKACIJE:		Tumorom indukovana hiperkalcemija, netumorske hiperkalcemije preko 3.5 mmol/l i hiperkalcemijska koma, prema odluci o standardima za primenu citostatika Ministarstvu zdravlja.										
	M05BA06	ibandronat										
0059082	M05BA06	ibandronat	BONDRONAT	inj.	5 po 2 mg/2ml	Hoffmann ' La Roche	Švajcarska	SZ	44,259.34	4 mg	17,703.00	-
INDIKACIJE:		Tumorom indukovana hiperkalcemija, netumorske hiperkalcemije preko 3.5 mmol/l i hiperkalcemijska koma, prema odluci o standardima za primenu citostatika Ministarstvu zdravlja.										

LEGENDA I SKRAĆENICE

* Lek se može upotrebljavati samo u zdravstvenoj ustanovi.

** Lek je na listi lekova kao rezervni antibiotik i propisuje se isključivo uz antibiogram.

(STAC) Lekovi sa ovom oznakom priznaju se na teret sredstava zdravstvenog osiguranja za lečenje osiguranih lica u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju stacionarnu, odnosno bolničku zdravstvenu delatnost, kao i u toku ambulantno-polikliničkog lečenja pod uslovom da je na otpusnoj listi utvrđena dalja terapija ovim lekom.

(STAC)** Lekovi sa ovom oznakom obeležavaju rezervne antibiotike koji se priznaju na teret sredstava zdravstvenog osiguranja za lečenje osiguranih lica u zdravstvenim ustanovama koje obavljaju stacionarnu, odnosno bolničku zdravstvenu delatnost, kao i u toku ambulantno-polikliničkog lečenja pod uslovom da je na otpusnoj listi utvrđena dalja terapija ovim lekom, na osnovu uradjenog antibiograma.

R Lek se može izdavati samo na lekarski recept.

Z Lek se može upotrebljavati samo u zdravstvenoj ustanovi.

SZ Lek se može upotrebljavati samo u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi.

SZR Lek se može upotrebljavati u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi, izuzetno lek se može izdati i uz recept, u cilju nastavka terapije i kod kuće, što mora biti naznačeno i overeno na poledjini recepta, odnosno naloga.