

Фонд здравственог осигурања Републике Српске

На основу члана 48. Закона о здравственом осигурању ("Службени гласник Републике Српске", бр. 18/99, 51/01, 70/01, 51/03, 57/03, 17/08, 1/09 и 106/09) и члана 17. Статута Фонда здравственог осигурања Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", бр. 6/04, 19/05, 63/08, 64/09, 105/09, 119/11 и 113/14), Управни одбор Фонда здравственог осигурања Републике Српске, на IV сједници, одржаној 7.8.2015. године, д о н и о ј е

ОДЛУКУ

О УСВАЈАЊУ ОСНОВНЕ БОЛНИЧКЕ ЛИСТЕ ЛИЈЕКОВА

I

Усваја се Основна болничка листа лијекова.

II

Основна болничка листа лијекова налази се у прилогу и чини саставни дио ове одлуке.

III

Ова одлука ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику Републике Српске".

IV

Ступањем на снагу ове одлуке престаје да важи Одлука о усвајању Болничке листе лијекова ("Службени гласник Републике Српске", бр. 49/11, 88/13 и 13/14).

Број: 02/002-4910-5/15
7. августа 2015. године
Бања Лука

Предсједник
Управног одбора
Оливера Марковић, с.р.

ОСНОВНА БОЛНИЧКА ЛИСТА ЛИЈЕКОВА			
АТС код	Назив лијека	Облик	Доза
A АЛИМЕНТАРНИ ТРАКТ И МЕТАБОЛИЗАМ			
A02 ЛИЈЕКОВИ ЗА ЛИЈЕЧЕЊЕ БОЛЕСТИ КОЈЕ СУ ИЗАЗВАНЕ ПОРЕМЕЋАЈЕМ АЦИДИТЕТА			
A02BA02	ранитидин	таблете	150 mg
		раствор за инјекцију	50 mg/2ml
A02BC02	пантопразол	гастрорез. таблете	40mg
		прашак за инјекцију ¹	40 mg
ИНДИКАЦИЈА	1 – За лијечење акутног невариксног крварења и спречавање рекрварења из горњег дијела дигестивног тракта са ограничењем до три дана (први дан до шест ампула дневно сљедећа два дана до четири ампуле дневно).		
A03 ЛИЈЕКОВИ КОЈИ РЕГУЛИШУ ФУНКЦИОНАЛНЕ ГАСТРОИНТЕСТИНАЛНЕ ПОРЕМЕЋАЈЕ			
A03BA01	атропин сулфат	раствор за инјекцију	0,5mg/ml; 1mg/ml
A03AB20	троспијум	раствор за инјекцију	0,2 mg/5ml
A03BB01	хиосцин бутилбромид	раствор за инјекцију	20 mg/ ml
A03FA01	метоклопрамид	таблете	10 mg
		раствор за инјекцију	10 mg/2ml
A06 ЛАКСАТИВИ			
A06AG02	бисакодил	обложене таблете	5 mg
		супозиторије	10 mg
A06AD11	лактолоза	сируп	66,7 g/100ml; 250 ml, 500 ml
A07 АНТИДИЈАРОИЦИ И ИНТЕСТИНАЛНИ АНТИИНФЕКТИВНИ ЛИЈЕКОВИ			
A07AA02	нистатин	прашак за оралну суспензију	100 000 i.j./ml
A07BA01	активни медицински угаљ	грануле	150 mg; 385 mg
A07DA03	лоперамид	таблете	2 mg
A07EC02	месалазин	филм-таблете	500 mg
		супозиторије	250 mg; 500 mg
A07FA01	млијечно киселинске бактерије	капсуле	35 mg
			12 mega CFU
			2 giga CFU
A07FA02	лиофилизирана култура <i>Saccharomyces boulardii</i> ²	капсуле	250 mg
ИНДИКАЦИЈА	2 - Проливи удружени са <i>Clostridium difficile</i> .		
A10 АНТИХИПЕРГЛИКЕМИЦИ			
A10AB01	инзулин ³	раствор за инјекцију	100 i.j./ml
ИНДИКАЦИЈА	3 – Лијек се у терапију уводи на основу мишљења ендокринолога или интернисте или педијатра.		
A10AB04	инзулин лиспро ⁴	отопина за инјекцију	100 i.j./ml
ИНДИКАЦИЈА	4 – Само за пацијенте са незадовољавајућом контролом дијабетеса на интензивирајућој терапији хуманим инзулинима у току посљедњих шест мјесеци (гликозилирани хемоглобин већи од 7%, тј. HbA1c>7%) код којих се уводи интензивирајућа терапија инзулинским аналогама (4-5 доза дневно, комбинација краткодјелујућег и дугодјелујућег, односно бифазног аналога, који су уведени у терапију у складу са њима прописаним		

	<p>напоменама) или за пацијенте на терапији дугодјелујућим, односно бифазним аналогом као додатна терапија у случају перзистирања понављане постпрандијалне хипергликемије (гликемија већа од 9 mmol/l, 2 h после оброка) и поред адекватне корекције дозирања инсулина и комплијансе пацијента у наведеном периоду од шест мјесеци.</p> <p>Постпрандијална хипергликемијска епизода утврђује се на један од следећих начина:</p> <ul style="list-style-type: none"> - податак о нивоу гликемије у току постпрандијалне епизоде утврђен апаратом за самоконтролу гликемије (меморија личног апарата) и верификован налазом у картону пацијента, односно специјалистичким извјештајем на основу ког се лијек уводи у терапију; - податак о нивоу гликемије у току постпрандијалне епизоде утврђен у здравственој установи и верификован у картону пацијента, односно специјалистичком извјештају на основу ког се лијек уводи у терапију. <p>Лијек се у терапију уводи на основу мишљења ендокринолога или интернисте или педијатра који је дужан да у специјалистичком извјештају утврди и документује испуњеност наведених прописаних услова за увођење овог лијека у терапију.</p>		
A10AB05	инсулин аспарт ⁵	раствор за инјекцију	100 i.j./ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>5 - Само за пацијенте са незадовољавајућом контролом дијабетеса на интензиваној терапији хуманим инсулинима у току посљедњих шест мјесеци (гликозилирани хемоглобин већи од 7%, тј. HbA1c>7%) код којих се уводи интензивана терапија инсулинским аналозима (4-5 доза дневно, комбинација краткодјелујућег и дугодјелујућег, односно бифазног аналога, који су уведени у терапију у складу са њима прописаним напоменама) или за пацијенте на терапији дугодјелујућим, односно бифазним аналогом као додатна терапија у случају перзистирања понављане постпрандијалне хипергликемије (гликемија већа од 9 mmol/l, 2 h после оброка) и поред адекватне корекције дозирања инсулина и комплијансе пацијента у наведеном периоду од шест мјесеци.</p> <p>Постпрандијална хипергликемијска епизода утврђује се на један од следећих начина:</p> <ul style="list-style-type: none"> - податак о нивоу гликемије у току постпрандијалне епизоде утврђен апаратом за самоконтролу гликемије (меморија личног апарата) и верификован налазом у картону пацијента, односно специјалистичким извјештајем на основу ког се лијек уводи у терапију; - податак о нивоу гликемије у току постпрандијалне епизоде утврђен у здравственој установи и верификован у картону пацијента, односно специјалистичком извјештају на основу ког се лијек уводи у терапију. <p>Лијек се у терапију уводи на основу мишљења ендокринолога или интернисте или педијатра који је дужан да у специјалистичком извјештају утврди и документује испуњеност напријед прописаних услова за увођење овог лијека у терапију.</p>		
A10AB06	инсулин глулисин ⁶	раствор за инјекцију	100 i.j./ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>6 - Само за пацијенте са незадовољавајућом контролом дијабетеса на интензиваној терапији хуманим инсулинима у току посљедњих шест мјесеци (гликозилирани хемоглобин већи од 7%, тј. HbA1c>7%) у којих се уводи интензивана терапија инсулинским аналозима (4-5 доза дневно, комбинација краткодјелујућег и дугодјелујућег, односно бифазног аналога, који су уведени у терапију у складу са њима прописаним напоменама) или за пацијенте на терапији дугодјелујућим, односно бифазним аналогом као додатна терапија у случају перзистирања понављане постпрандијалне хипергликемије (гликемија већа од 9 mmol/l, 2 h после оброка) и поред адекватне корекције дозирања инсулина и комплијансе пацијента у наведеном периоду од шест мјесеци.</p> <p>Постпрандијална хипергликемијска епизода се утврђује на један од следећих начина:</p> <ul style="list-style-type: none"> - податак о нивоу гликемије у току постпрандијалне епизоде утврђен апаратом за самоконтролу гликемије (меморија личног апарата) и верификован налазом у картону пацијента, односно специјалистичким извјештајем на основу ког се лијек уводи у терапију; - податак о нивоу гликемије у току постпрандијалне епизоде утврђен у здравственој установи и верификован у картону пацијента, односно специјалистичком извјештају на основу ког се лијек уводи у терапију. <p>Лијек се у терапију уводи на основу мишљења ендокринолога или интернисте или педијатра који је дужан да у специјалистичком извјештају утврди и документује испуњеност напријед прописаних услова за увођење овог лијека у терапију.</p>		
A10AC01	инсулин ⁷	суспензија за инјекцију	100 i.j./ml
ИНДИКАЦИЈА	7 - Лијек се у терапију уводи на основу мишљења ендокринолога или интернисте или педијатра		
A10AD01	инсулин ⁸	суспензија за инјекцију	100 i.j./ml
ИНДИКАЦИЈА	8 - Лијек се у терапију уводи на основу мишљења ендокринолога или интернисте или педијатра.		
A10AD04	инсулин лиспро ⁹	суспензија за инјекцију	100 i.j./ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>9 – Само за пацијенте са незадовољавајућом контролом дијабетеса на терапији хуманим инсулинима у току посљедњих шест мјесеци (гликозилирани хемоглобин већи од 7%, тј. HbA1c>7%) код којих перзистирају понављане постпрандијалне хипергликемије (гликемија већа од 9 mmol/l, 2 h после оброка) или понављане хипогликемије (гликемија мања од 3,5mmol/l) и поред адекватне корекције дозирања инсулина и комплијансе пацијента у наведеном периоду од шест мјесеци.</p> <p>Хипогликемијска, односно постпрандијална хипергликемијска епизода утврђује се на један од следећих начина:</p> <ul style="list-style-type: none"> - податак о нивоу гликемије у току хипогликемијске, односно постпрандијалне хипергликемијске епизоде утврђен апаратом за самоконтролу гликемије(меморија личног апарата) и верификован налазом у картону пацијента, односно специјалистичким извјештајем на основу ког се лијек уводи у терапију; - податак о нивоу гликемије у току хипогликемијске епизоде утврђен апаратом за самоконтролу од стране љекара хитне помоћи у чијем се присуству догодила хипогликемијска епизода и верификован у његовом извјештају; - податак о нивоу гликемије у току хипогликемијске, односно постпрандијалне хипергликемијске епизоде утврђен у здравственој установи и верификован у картону пацијента, односно специјалистичком извјештају на основу ког се лијек уводи у терапију. <p>Лијек се у терапију уводи на основу мишљења ендокринолога или интернисте или педијатра који је дужан да у специјалистичком извјештају да утврди и документује испуњеност напријед прописаних услова за увођење овог лијека у терапију.</p> <p>2. За лијечење дјете узроста до седам година са дијабетесом тип I Humalog Mix25 се може користити и као алтернатива хуманим инсулинима у првој линији терапије на основу мишљења ендокринолога или педијатра.</p>		

A10AD05	инзулин аспарт ¹⁰	суспензија за инјекцију	100 i.j./ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>10 – Само за пацијенте са незадовољавајућом контролом дијабетеса на терапији хуманим инзулинима у току посљедњих шест мјесеци (гликозилирани хемоглобин већи од 7%, тј. HbA1c > 7%) у којих перзистирају понављане постпрандијалне хипергликемије (гликемија већа од 9 mmol/l, 2 h после оброка) или понављане хипогликемије (гликемија мања од 3,5 mmol/l) и поред адекватне корекције дозирања инзулина и комплијансе пацијента у наведеном периоду од шест мјесеци.</p> <p>Хипогликемијска, односно постпрандијална хипергликемијска епизода утврђује се на један од следећих начина:</p> <ul style="list-style-type: none"> - податак о нивоу гликемије у току хипогликемијске, односно постпрандијалне хипергликемијске епизоде утврђен апаратом за самоконтролу гликемије (меморија личног апарата) и верификован налазом у картону пацијента, односно специјалистичким извјештајем на основу ког се лијек уводи у терапију; - податак о нивоу гликемије у току хипогликемијске епизоде утврђен апаратом за самоконтролу од стране љекара хитне помоћи у чијем се присуству догодила хипогликемијска епизода и верификован у његовом извјештају; - податак о нивоу гликемије у току хипогликемијске, односно постпрандијалне хипергликемијске епизоде утврђен у здравственој установи и верификован у картону пацијента, односно специјалистичком извјештају на основу ког се лијек уводи у терапију. <p>Лијек се у терапију уводи на основу мишљења ендокринолога или интернисте или педијатра који је дужан у специјалистичком извјештају да утврди и документује испуњеност напријед прописаних услова за увођење овог лијека у терапију.</p> <p>2. За лијечење дјете узроста до седам година са дијабетесом тип I, лијек се може користити и као алтернатива хуманим инзулинима у првој линији терапије на основу мишљења ендокринолога или педијатра.</p>		
A10AE04	инзулин гларгин ¹¹	раствор за инјекцију	100 i.j./ml (3,6378 mg/ml)
ИНДИКАЦИЈА	<p>11 – Само за пацијенте са незадовољавајућом контролом дијабетеса на терапији хуманим инзулинима у току посљедњих шест мјесеци (гликозилирани хемоглобин већи од 7%, тј. HbA1c > 7%) у којих перзистирају понављане хипогликемије (гликемија мања од 3,5 mmol/l) и поред адекватне корекције дозирања инзулина и комплијансе пацијента у наведеном периоду од шест мјесеци.</p> <p>Хипогликемијска епизода се утврђује на један од следећих начина:</p> <ul style="list-style-type: none"> - податак о нивоу гликемије у току хипогликемијске епизоде утврђен апаратом за самоконтролу гликемије (меморија личног апарата) и верификован налазом у картону пацијента, односно специјалистичким на основу кога се лијек уводи у терапију; - податак о нивоу гликемије у току хипогликемијске епизоде утврђен апаратом за самоконтролу од стране љекара хитне помоћи у чијем се присуству догодила хипогликемијска епизода и верификован у његовом извјештају; - податак о нивоу гликемије у току хипогликемијске епизоде утврђен у здравственој установи и верификован у картону пацијента, односно у специјалистичком извјештају на основу ког се лијек уводи у терапију. <p>Лијек се у терапију уводи на основу мишљења ендокринолога или интернисте или педијатра који је дужан да у специјалистичком извјештају утврди и документује испуњеност напријед прописаних услова за увођење овог лијека у терапију.</p>		
A10AE05	инзулин детемир ¹²	раствор за инјекцију	100 i.j./ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>12 – Само за пацијенте са незадовољавајућом контролом дијабетеса на терапији хуманим инзулинима у току посљедњих шест мјесеци (гликозилирани хемоглобин већи од 7%, тј. HbA1c > 7%) у којих перзистирају понављане хипогликемије (гликемија мања од 3,5 mmol/l) и поред адекватне корекције дозирања инзулина и комплијансе пацијента у наведеном периоду од шест мјесеци.</p> <p>Хипогликемијска епизода се утврђује на један од следећих начина:</p> <ul style="list-style-type: none"> - податак о нивоу гликемије у току хипогликемијске епизоде утврђен апаратом за самоконтролу гликемије (меморија личног апарата) и верификован налазом у картону пацијента, односно специјалистичким на основу кога се лијек уводи у терапију; - податак о нивоу гликемије у току хипогликемијске епизоде утврђен апаратом за самоконтролу од стране љекара хитне помоћи у чијем се присуству догодила хипогликемијска епизода и верификован у његовом извјештају; - податак о нивоу гликемије у току хипогликемијске епизоде утврђен у здравственој установи и верификован у картону пацијента, односно у специјалистичком извјештају на основу ког се лијек уводи у терапију. <p>Лијек се у терапију уводи на основу мишљења ендокринолога или интернисте или педијатра који је дужан да у специјалистичком извјештају утврди и документује испуњеност напријед прописаних услова за увођење овог лијека у терапију.</p>		
A10BA02	метформин	филм-таблете	500 mg 850 mg
A10BB12	глимепирид	таблете	1 mg 2 mg
A10BX07	лираглутид ¹³	раствор за инјекцију	6 mg/ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>13 - За пацијенте са типом 2 дијабетес мелитуса да би постигли контролу гликемије у комбинацији са оралним лијековима за снижавање глукозе и/или базалним инзулином, када ови заједно са дијетом и вјежбом не дају адекватну контролу гликемије.</p>		
A 11 ВИТАМИНИ			
A11CC05	холекалциферол	оралне капи	4000 i.j./ml
A11DA01	тиамин ¹⁴	раствор за инјекцију	100 mg/ml
A11EA	витамини Б-комплекса ¹⁴	инјекција	
A11GA01	аскорбинска киселина ¹⁴	раствор за инјекцију	500 mg/5 ml
A11HA02	пиридоксин ¹⁴	раствор за инјекцију	50 mg/2 ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>14 - Издавања у јединице интензивне и полуинтензивне његе, за акутне и хроничне форме хепатитиса, цирозу јетре и полинеуропатије</p>		
A12 МИНЕРАЛИ			
A12AA03	калцијум глуконат	раствор за инјекцију	100 mg/ml

A12CC02	магнезијум сулфат	раствор за инјекцију	200 mg/ml
В КРВ И КРВОТВОРНИ ОРГАНИ			
В01 АНТИКОАГУЛАНСИ			
V01AA07	аценокумарол	таблете	4 mg
V01AB01	хепарин	раствор за инјекцију	25 000 i.j./ 5 ml
V01AB04	далтепарин ¹⁵	раствор за инјекцију	2 500 i.j.; 0,2 ml
			5 000 i.j.; 0,2 ml
V01AB05	еноксапарин ¹⁵	раствор за инјекцију	100 mg/ml; 0,2 ml
			100 mg/ml; 0,4 ml
			100 mg/ml; 0,6 ml
			100 mg/ml; 0,8 ml
V01AB08	ревипарин ¹⁵	раствор за инјекцију	100 mg/ml; 1 ml
			1432 Anti-Xa IU/0,25ml 3436 Anti-Xa IU/0,6ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>15 – ● У лијечењу пацијената са акутним инфарктом миокарда са елевацијом ST сегмента (STEMI),</p> <ul style="list-style-type: none"> ● Профилакса венске тромбоемболијске болести код трудница са високим ризиком трудноће и шест недеља постпартално; Профилакса поновљених губитака плода код трудница са претходним хабитуалним побачајима и утврђеном наслеђеном тромбофилијом или антифосфолипидним синдромом; ● Лијечење нестабилне ангине пекторис, non Q инфаркта миокарда и у склопу протокола перкутаних коронарних интервенција (PCI/PTCA); ● Лијечење тромбоза дубоких вена до постизања терапијског INR (2,0-3,0) уз паралелну примјену оралних антикоагултанаса на приједлог специјалисте, у болничким условима и дуже, у зависности од процјене одговарајућег специјалисте; ● Тешке форме хеморагичног некротизирајућег панкреатитиса; ● Профилакса тромбозе дубоких вена (ДВТ) код високоризичних хируршких интервенција. 		
V01AC04	клопидогрел	филм-таблете	75 mg
V01AC06	ацетилсалицилна киселина	таблете	100 mg
V01AC07	дипиридамол ¹⁶	раствор за инјекцију	10mg/2ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>16 – ● Сцинтиграфија са ^{99m}Tc-MIBI у дијагностици перфузионих абнормалности коронарних артерија.</p> <ul style="list-style-type: none"> ● Стрес, ехокардиографски тест на исхемију. 		
V01AD01	стрептокиназа	прашак за раствор за инјекцију/инфузију	(1.5e+006 i.j.)
V01AD02	алтеплаза	прашак и растварач за раствор за инјекцију/инфузију	50 mg
В02 АНТИХЕМОРАГИЦИ			
V02AA02	транексаминска киселина	раствор за инјекцију	500 mg/5ml
V02BA01	фитоменадион	раствор за инјекцију	10 mg/ ml
V02BX01	етамсилат	раствор за инјекцију	250 mg/2 ml
В03 ЛИЈЕКОВИ ЗА ЛИЈЕЧЕЊЕ АНЕМИЈА			
V03AC02	комплекс гвожђе (III) хидроксида са сахарозом	раствор за инјекцију	100 mg/5ml
V03BA03	хидроксокобаламин	раствор за инјекцију	2 500 mcg/2 ml
V03BB01	фолна киселина	таблете	5 mg
V03XA01	епоетин бета	раствор за инјекцију	30000 i.j./0,6 ml
В05 ЗАМЈЕНЕ ЗА КРВ И ПЕРФУЗИОНИ РАСТВОРИ			
V05AA01	албумин ¹⁷	раствор за инфузију	200 g/1000 ml, 50 ml
			200 g/1000 ml, 100 ml
ИНДИКАЦИЈА	<p>17 – Хипоалбуминемија испод 25 g/l; опекогине, хипербилирубинемија код неонатуса и терапијска замјена плазме, кад примјена артифицијалних колоида контраиндикована или када је постигнута максимална доза за колиде.</p>		
V05AA07	хидроксиетилскроб, натријум-хлорид	раствор за инфузију	(60g/1000 ml+9g/1000ml); 500 ml
V05BA	глицин, аланин, аргинин, аспаргинска киселина, цистеин, глутарна киселина, хистидин, изолеуцин, леуцин, лизин, метионин, фенилаланин, пролин, серин, таурин, треонин, триптофан, тирозин, валин, орнитин	раствор за инфузију	100 ml, 250 ml
V05BA	ренитол палмитат, ергокалциферол, токоферол, фитоменадион, сојино уље	концентрат за емулзију за инфузију	10 ml
V05BA01	аминокиселине	раствор за инфузију	100 g/1000 ml, 500 ml
			150 g/1000 ml, 500 ml
			80 g/1000 ml, 500 ml
V05BA02	пречишћено сојино уље	емулзија за инфузију	100 mg/ml; 100 ml, 250 ml, 500 ml
			200 mg/ml; 100 ml, 250 ml, 500 ml

B05BA03	глукоза	раствор за инфузију	50 g/1000 ml; 100 ml, 250 ml, 500 ml, 1000 ml
			100g/1000 ml; 250 ml, 500 ml
		раствор за инјекцију	250 mg/ml, 10 ml
			500 mg/ml, 10 ml 400 mg/ml, 10 ml
B05BA10	аминокиселине, комбинације	раствор за инфузију	100 g/1000 ml, 500 ml
B05BA10	аминокиселине, глукоза, липиди ¹⁸	емулзија за инфузију	1000 kcal
ИНДИКАЦИЈА	18-Употреба код синдрома кратког цријева, инфламаторне болести цријева, каустична тровања једњака и желуца		
B05BB01	калцијум-хлорид, калијум-хлорид, натријум-хлорид	раствор за инфузију	(0,33 g/1000 ml+ 0,3g/1000 ml+ 8,6 g/1000ml); 500 ml
B05BB01	калцијум-хлорид, калијум-хлорид, натријум- хлорид, натријум- лактат	раствор за инфузију	500 ml
B05BC01	манитол	раствор за инфузију	200 g/1000 ml; 250 ml
B05BC01	манитол, натријум-лактат	раствор за инфузију	100 g/1000 ml+13,44 g/1000 ml); 500 ml
B05CX10	манитол, сорбитол	раствор за испирање бешике	(5,4g/1000ml+27g/1000ml); 5000 ml
B05XA	бакар хлорид, магнезијум хлорид, калијум јодид, селен, натријум флуорид, цинк хлорид	концентрат за отопину за инфузију	10 ml
B05XA01	калијум- хлорид	концентрат отопине за инфузију	74 mg/ml; 20 ml
B05XA02	натријум-хидрогенкарбонат	концентрат за раствор за инфузију	84g/1000 ml; 20 ml
B05XA03	натријум -хлорид	раствор за инфузију	9g/1000 ml; 250 ml, 500 ml
			100 mg/ml; 10 ml, 50 ml
B05XC	B1, B2, B6, B12, никотинамид, пантотенска киселина, витамин С, биотин, фолна киселина	прашак за раствор за инфузију	490 mosm/kg
С КАРДИОВАСКУЛАРНИ СИСТЕМ			
С01 ТЕРАПИЈА БОЛЕСТИ СРЦА			
C01AA05	дигоксин	таблете	0,25 mg
		раствор за инјекцију/ инфузију	0,25 mg/2 ml
C01BA05	ајмалин	раствор за инјекцију	50 mg
C01BC03	пропафенон	филм-таблете	150 mg
		раствор за инјекцију	35 mg/10 ml
C01BD01	амиодарон	таблете	200 mg
		раствор за инјекцију	150 mg/ 3ml
C01CA01	етилефрин	раствор за инјекцију	10 mg/ ml
C01CA06	фенилефрин	раствор за инјекцију	10 mg
C01CA03	норадреналин	раствор за инјекцију	2 mg/ml
C01CA04	допамин	концентрат за раствор за инфузију	10 mg/ml
C01CA07	добутамин	концентрат за раствор за инфузију	250 mg/20ml
C01CA24	адреналин	раствор за инјекцију (iv; im)	1 mg/ml
C01CE02	милринон	раствор за инјекцију	1 mg/ml
C01DA02	глицерил тринитрат	сублингвалне таблете	0,5 mg
		раствор за инјекцију	1 mg/ml
C01DA14	изосорбид мононитрат	таблете	20 mg
			40 mg
			60 mg
C01EA01	алпростадил ¹⁹	раствор за инјекцију	0,5mg/ml
ИНДИКАЦИЈА	19 – Палијативно лијечење за привремено одржавање проходности артеријског дуктуса код новорођенчади са конгениталним оштећењем срца и циркулацијом која зависи од дуктуса све док се не буде могао извршити хируршки захват.		
C01EB10	аденосин	раствор за инјекцију	3 mg/ml
C01EB16	ибупрофен ²⁰	раствор за инјекцију	5 mg/ml
ИНДИКАЦИЈА	20 - Само за затварање дуктуса артериозуса код превремено рођене дјете.		
С02 АНТИХИПЕРТЕНЗИВИ			
C02AB01	метилдопа	филм-таблете	250 mg
C02CA06	урапидил	раствор за инјекцију	25 mg/5 ml
			50 mg/10 ml

C02DD01	нитропрурид натријум	раствор за инјекцију лиофилизирани прах	25 mg/ml 50 mg			
C03 ДИУРЕТИЦИ						
C03AA03	хидрохлоротиазид	таблете	25 mg			
C03CA01	фуросемид	таблете	40 mg 500 mg			
		раствор за инјекцију	20 mg/2 ml 250 mg/10 ml			
C03DA01	спиронолактон	таблете	25 mg 50 mg 100 mg			
			C07 БЛОКАТОРИ БЕТА-АДРЕНЕРГИЧКИХ РЕЦЕПТОРА			
			C07AA05	пропранолол	таблете	40 mg
C07AB02	метопролол	таблете	100 mg			
		раствор за инјекцију	5 mg/5 ml			
C07AB07	бисопролол	таблете	5 mg 10 mg			
			C07AG02	карведилол	таблете	6,25 mg 12,5 mg 25 mg
C08 БЛОКАТОРИ КАЛЦИЈУМСКИХ КАНАЛА						
C08CA01	амлодипин	таблете				5 mg 10 mg
C08CA05	нифедипин	таблете са продуженим ослобађањем	20 mg			
C08CA06	нимодипин	раствор за инфузију	10 mg/50 ml			
C08DA01	верапамил	таблете	40 mg 80 mg			
		раствор за инјекцију	5 mg/2 ml			
C09 АСЕ ИНХИБИТОРИ						
C09AA01	каптоприл	таблете	25 mg			
C09AA02	еналаприл	таблете	5 mg 10 mg 20 mg			
			C09AA05	рампиприл	таблете	2,5 mg 5 mg 10 mg
						C09CA01
ИНДИКАЦИЈА	21- Примјена код болесника који не подносе АСЕ инхибиторе.					
C10 АНТИХИПЕРЛИПЕМИЦИ						
C10AA05	атовастатин ²²	филм-таблете	10 mg 20 mg			
ИНДИКАЦИЈА	22 – Акутни коронарни синдром (акутни инфаркт миокарда са и без ST елевације и нестабилна ангина пекторис), акутни мождани удар.					
D КОЖА И ПОТКОЖНО ТКИВО						
D01 АНТИМИКОТИЦИ ЗА ДЕРМАТОЛОШКУ ПРИМЈЕНУ						
D01AC01	клотримазол	крем	10 mg/g			
D06 АНТИБИОТИЦИ И ХЕМИОТЕРАПЕУТИЦИ ЗА ДЕРМАТОЛОШКУ ПРИМЈЕНУ						
D06AX	бацитрацин, неомицин	спреј за кожу	(12500 i.j./150 ml + 165000i.j./150 ml) (825+62,5) i.j./g; 200 g			
D06AX01	фусидинска киселина	компреса	30mg/ 1,5g; 10x10			
D06AX07	гентамицин	маст	1 mg/g, 15 g			
D06AX09	мупиноцин	маст	20 mg/g, 15g			
D06BA01	сулфадиазин-сребро	крем	10 mg/g			
D06BB03	ацикловир	крем	50 mg/g			
D07 КОРТИКОСТЕРОИДИ, ДЕРМАТОЛОШКИ ПРЕПАРАТИ						
D07AC04	флуоцинолон ацетонид	маст, крем	250 mcg/g, 15 g			
D07CC01	бетаметазон, гентамицин	маст, крем	(0,5 mg/g+1mg/g), 15 g			
D08 АНТИСЕПТИЦИ И ДЕЗИНФИЦИЈЕНСИ						
D08AG02	повидон јод	пјена за кожу	7,5 g/100ml			
		раствор за кожу	10 g/100ml			
G ГЕНИТОУРИНАРНИ СИСТЕМ И ПОЛНИ ХОРМОНИ						
G02 ОСТАЛИ ГИНЕКОЛОШКИ ЛИЈЕКОВИ						
G02AB01	метилергометрин	раствор за инјекцију	0,2 mg/ ml			

G02AD02	динопростон	вагиналне таблете	3 mg
		гел за цервикс	0,5 mg/3 g
G02AD04	карбопрост	раствор за инјекцију	250 mcg/ ml
G02CA	хексопреналин	раствор за инјекцију	0,01 mg/ 2ml
G02CB01	бромкриптин	таблете	2,5 mg
Н СИСТЕМСКИ ХОРМОНСКИ ЛИЈЕКОВИ, ИСКЉУЧУЈУЋИ ПОЛНЕ ХОРМОНЕ И ИНЗУЛИНЕ			
Н01 ХОРМОНИ ХИПОФИЗЕ И ХИПОТАЛАМУСА И АНАЛОЗИ			
H01BA02	дезмопресин ²³	спреј за нос	0,01 mg/0,1 ml; 5 ml
ИНДИКАЦИЈА	23 – Diabetes insipidus.		
H01BB02	окситоцин	раствор за инјекцију	5 i.j./ml 10 i.j./ml
Н02 КОРТИКОСТЕРОИДИ ЗА СИСТЕМСКУ ПРИМЈЕНУ			
H02AB02	дексаметазон	раствор за инјекцију	4 mg/ml
		таблете	0,5 mg
H02AB04	метилпреднизолон	суспензија за инјекцију	40 mg/ml
H02AB04	метилпреднизолон	прашак и растварач за раствор за инјекцију	20 mg 40 mg 125 mg 500 mg
H02AB07	преднизон 20 mg	таблете	5 mg
H02AB09	хидрокортизон	прашак и растварач за раствор за инјекцију	100 mg
Н03 ЛИЈЕКОВИ ЗА ЛИЈЕЧЕЊЕ БОЛЕСТИ ТИРЕОИДЕЈЕ			
H03AA01	левотироксин-натријум	таблете	100 mcg
H03BA02	пропилтиоурацил	таблете	50 mg 100 mg
H03BB02	тиамазол	таблете	20 mg
Н04 ПАНКРЕАСНИ ХОРМОНИ			
H04AA01	глукагон	прашак и растварач за раствор за инјекцију	1 mg
Ј АНТИИНФЕКТИВНИ ЛИЈЕКОВИ ЗА СИСТЕМСКУ ПРИМЈЕНУ			
Ј01 АНТИБАКТЕРИЈСКИ ЛИЈЕКОВИ			
J01AA02	доксциклин	капсуле	100 mg
J01BA01	хлорамфеникол	прашак за инјекцију	1 g
J01CA01	ампицилин	прашак за отопину за инјекцију	1 g
J01CA04	амоксицилин	капсуле	500 mg
		прашак (грануле) за оралну суспензију	250 mg/ 5ml,100ml
J01CE01	бензилпеницилин-натријум	прашак за раствор за инјекцију	1e+006 i.j.
J01CE30	бензилпеницилин-натријум, бензилпеницилин-прокаин	прашак за суспензију за инјекцију	(200 000 i.j.+600 000 i.j.)
J01CF02	клоксацилин	прашак за инјекцију	1 000 mg
J01CR02	амоксицилин,клавуланска киселина	прашак за за раствор за инјекцију	(500 mg +100 mg) (1 000 mg +200 mg)
J01CR05	пиперацилин,тазобактам	прашак за раствор за инјекцију/инфузију	(2 g+0,25 g) (4 g+ 0,5 g)
J01DB01	цефалексин	капсуле	500mg
J01DB04	цефазолин	прашак за раствор за инјекцију/инфузију	1 g
J01DC02	цефуросим	прашак за раствор за инјекцију/инфузију	1,5 g
J01DD01	цефотаксим	прашак за раствор за инјекцију	1 g
J01DD02	цефтазидим	прашак за раствор за инјекцију	1 g
J01DD04	цефтриаксон	прашак за раствор за инјекцију	1 g
J01DE01	цефепим	прашак за раствор за инјекцију/инфузију	500 mg 1 g
J01DH02	меропенем	прашак за раствор за инјекцију/инфузију	500 mg 1 g

J01DH51	циластатин, имипенем	прашак за раствор за инфузију	(500 mg+500mg)
J01EE01	сулфаметоксазол,триметоприм	таблете	(400 mg+80 mg)
		концентрат за раствор за инфузију	(400 mg/5 ml+80 mg/5 ml)
		сируп	(200 mg/5 ml+40 mg/5 ml)
J01FA01	еритромицин	филм-таблете	250 mg
		прашак (грануле) за оралну суспензију	250 mg/ 5ml, 100ml
J01FA09	кларитромицин	лиофилизат за раствор за инјекцију	500 mg
J01FA10	азитромицин	прашак за раствор за инфузију	500 mg
		филм-таблете	250 mg
			500 mg
прашак за оралну суспензију	200 mg/5 ml		
J01FF01	клиндамицин	раствор за инјекцију	300 mg/2ml
J01FF02	линкомицин	раствор за инјекцију	300 mg/ml, 600 mg/2ml
J01GA01	стрептомицин	прашак за инјекцију	1 g
J01GB03	гентамицин	раствор за инјекцију	40 mg/2ml
			80 mg/2ml
J01GB06	амикацин	раствор за инјекцију/ инфузију	100 mg/2ml
			500 mg/2ml
J01MA02	ципрофлоксацин	филм-таблете	500 mg
		концентрат за отопину за инјекцију/инфузију	100 mg/10ml
J01MA14	моксифлоксацин	филм-таблете	400 mg
		раствор за инфузију	400 mg/250 ml
J01XA01	ванкомицин	прашак за раствор за инфузију	500 mg
			1 000 mg
J01XA02	теикопланин ²⁴	прашак за раствор за инфузију	200 mg
			400 mg
ИНДИКАЦИЈА	24 - Лијек уврштен на листу резервних антибиотика и намијењен за употребу у одјељењима интензивне и полуинтензивне његе.		
J01XB01	колистин ²⁵	прашак за раствор за инјекцију или инфузију	1e+006 i.j.
ИНДИКАЦИЈА	25 – Тешке инфекције изазване грам негативним бактеријама, када према антибиограму постоји резистенција на све остале системске антибиотике или су они евентуално контраиндиковани. Резервни антибиотик који прописује искључиво инфектолог на основу антибиограма уз сагласност начелника клинике за инфективне болести. У установама које немају клинику за инфективне болести лијек прописује тим састављен од три љекара именована од стране директора установе.		
J01XD01	метронидазол	таблете	400 mg
		раствор за инфузију	500 mg/100 ml, 100ml
J01XX08	линезолид ²⁶	раствор за инфузију	2 mg/ml
ИНДИКАЦИЈА	26 – Тешке инфекције изазване грам позитивним бактеријама, када према антибиограму постоји резистенција на све остале системске антибиотике, укључујући и ванкомицин или су они евентуално контраиндиковани (VRE, VRSA, MDRSP). Резервни антибиотик који прописује искључиво инфектолог на основу антибиограма уз сагласност начелника клинике за инфективне болести. У установама које немају клинику за инфективне болести лијек прописује тим састављен од три љекара именована од стране директора установе.		
J02 АНТИМИКОТИЦИ ЗА СИСТЕМСКУ ПРИМЈЕНУ			
J02AA01	липозомални амфотерицин Б ²⁷	прашак за инјекцију	50 mg
			100 mg
		концентрат за суспензију за инфузију	100 mg
ИНДИКАЦИЈА	27 – Емпиријска терапија код претпостављене фунгалне инфекције пацијената са фебрилном неутропенијом. Третман криптококног менингитиса или сумње на њега код особа које живе са ХИВ-ом. Третман пацијената са аспергилдозом, кандидијазом и/или криптококозом да би се спријечила нефротоксичност или друга токсичност amphotericin B deoxycholate или код пацијената рефрактерних на amphotericin B deoxycholate, искључиво уз сагласност инфектолога и позитивне културе на гљивичну инфекцију.		
J02AC01	флуконазол	капсуле	50 mg
		раствор за инфузију	150 mg
J04 АНТИТУБЕРКУЛОТИЦИ			
J04AB02	рифампицин	капсуле	300 mg

J04AC01	изониазид	таблете	50 mg
J04AC51	изониазид са пиридоксином	капсуле	(400+50) mg
J04AK01	пиразинамид	таблете	500 mg
J04AK02	етамбутол	таблете	400 mg
J05 АНТИВИРУСНИ ЛИЈЕКОВИ ЗА СИСТЕМСКУ ПРИМЈЕНУ			
J05AB01	ацикловир	таблете	200 mg
		прашак за раствор за инфузију	250 mg
J05AB06	ганцикловир ²⁸	прашак за раствор за инфузију	500 mg
ИНДИКАЦИЈА	28 – Превенција и лијечење CMV инфекција код имунодефицијентних пацијената. Прописује га искључиво инфектолог који се уже бави лијечењем инфекција код имунодефицијентних пацијената.		
J05AB14	валганцикловир	филм-таблете	450 mg
J06 ИМУНОСЕРУМИ И ИМУНОГЛОБУЛИНИ			
J06AA03	антисерум против змијског уједа	отопина за инјекцију	100 mg/ml
J06BB05	рабијес имуноглобулин	отопина за инјекцију	200 i.j./2 ml
			150 i.j./ml
J06BA02	имуноглобулин, нормални хумани за интравенску примјену ²⁹	раствор за инфузију	2,5 g/50 ml; 5 g/100 ml; 10 g/200 ml
ИНДИКАЦИЈА	29 – Лијек се уводи у терапију на основу мишљења три љекара специјалисте одговарајуће гране медицине уз потпис начелника и директора здравствене установе која обавља здравствену дјелатност на терцијарном нивоу, а наставак терапије, по потреби, у здравственој установи која обавља здравствену дјелатност на секундарном нивоу.		
J06BB01	anti-D(Rho) имуноглобулин	прашак и растварач за раствор за инјекције	300 mcg; 2ml
J06BB02	тетанус имуноглобулин	раствор за инјекцију	250 i.j./ml
J07 ВАКЦИНЕ			
J07AM01	тетанус токсоид	суспензија за инјекцију	40 i.j./0,5 ml
J07AN01	вакцина против туберкулозе, жива атенуисана	прашак и растварач за суспензију за инјекцију	1 mcg/ml
			2 mg/ ml
J07BC01	хепатитис Б, пречишћени антиген	суспензија за инјекцију	10 mcg/0,5 ml
J07BG01	вакцина против рабијеса, инактивисана, цијели вирус	прашак и растварач за суспензију за инјекцију	2,5 i.j./0,5 ml
L АНТИНЕОПЛАСТИЦИ И ИМУНОМОДУЛАТОРИ			
L04 ИМУНОСУПРЕСИВИ			
L04AA06	micoфенолна киселина	капсуле	250 mg
		гастрорез. таблете	180 mg
			360 mg
L04AD01	циклоспорин	капсуле	25 mg
			50 mg
			100 mg
		орални раствор	100 mg/ml; 50 ml
L04AD02	такролимус	концентрат за раствор за инјекцију	5 mg/ml
		капсуле	0,5 mg
			1 mg
			5 mg
L04AX01	азатиоприн	филм-таблете	50 mg
M МИШИЋНО-КОШТАНИ СИСТЕМ			
M01 АНТИИНФЛАМАТОРНИ И АНТИРЕУМАТСКИ ЛИЈЕКОВИ			
M01AB05	диклофенак	раствор за инјекцију	75 mg/3ml
		филм-таблете	50 mg
		таблете са продуженим ослобађањем	100 mg
M01AE01	ибупрофен	филм-таблете	400 mg
		орална суспензија	100mg/5ml, 100ml
M01AE03	кетопрофен	раствор за инјекцију	100mg/2ml
M03 МИШИЋНИ РЕЛАКСАНСИ			
M03AB01	суксаметонијум	раствор за инјекцију	100 mg/2ml
M03AC01	панкуронијум	раствор за инјекцију	4 mg/2ml
M03AC04	атракуријум	раствор за инјекцију	50 mg/5 ml
M04 ЛИЈЕКОВИ ЗА ЛИЈЕЧЕЊЕ ГИХТА			
M04AA01	алопуринол	таблете	100 mg
			300 mg

N ЛИЈЕКОВИ КОЈИ ДЈЕЛУЈУ НА НЕРВНИ СИСТЕМ			
N01 АНЕСТЕТИЦИ			
N01AB06	изофлуран	пара за инхалацију, течност	100 mg/100 ml; 100 ml
N01AB08	севофлуран	пара за инхалацију, течност	100%/боса; 250 ml
N01AF03	тиопентал	прашак за раствор за инјекцију	1 g
N01AH06	ремифентанил	прашак за концентрат за раствор за инјекцију/ инфузију	1 mg
N01AX03	кетамин	раствор за инјекцију	100 mg/2ml
N01AX10	пропофол	емулзија за инјекцију/ инфузију	10 mg/ml
N01BB01	бупивакаин	раствор за инјекцију	5 mg/ml
N01BB02	лидокаин	раствор за инјекцију	40 mg/2ml 20 mg/ml, 20 ml
N01BB10	левобупивакаин	концентрат за раствор за инфузију	50 mg/10 ml
N01BB52	адреналин, лидокаин	раствор за инјекцију	(0,025mg/2 ml+40 mg/2 ml)
N02 АНАЛГЕТИЦИ			
N02AA01	морфин	раствор за инјекцију	20 mg/ml
		орални раствор	10 mg/5ml 30 mg/5 ml
		оралне капи, отопина	20 mg/ml
N02AB02	петидин	раствор за инјекцију	100 mg/ 2ml
N02AB03	фентанил	раствор за инјекцију	50 mcg/ml
		трансдермални фластер	25mcg/Hr
			50mcg/Hr
			75mcg/Hr 100mcg/Hr
N02AX02	трамадол	раствор за инјекцију	50 mg/ml, 100 mg/2ml
		капсуле	50 mg
		таблете са продуженим ослобађањем	100 mg
N02BB02	метамизол -натријум	раствор за инјекцију	2,5 g/5ml
N02BE01	парацетамол	таблете	500 mg
		сируп	120 mg/5ml
		супозиторије	80 mg
			120 mg
			150 mg
			200 mg
			250 mg 500 mg
N03 АНТИЕПИЛЕПТИЦИ			
N03AA02	фенобарбитон	раствор за инјекцију	220 mg/2ml
		таблете	100 mg
N03AE01	клоназепам	таблете	2 mg
N03AF01	карбамазепин	таблете	200 mg
N03AG01	натријум валпроат,валпроинска киселина	филм-таблете	333 mg+145 mg
N03AG01	натријум валпроат	сируп	57,64 mg/ml
N03AG01	валпроинска киселина	прашак и растварач за раствор за инјекцију	400 mg/4ml
N03AX09	ламотригин	таблете	25 mg
			50 mg
			100 mg
N03AX12	габапентин	капсуле	100 mg
			300 mg
N04 АНТИПАРКИНСОНИЦИ			
N04AA02	бипериден	раствор за инјекцију	5 mg/ml
		таблете	2 mg
N04BA02	бензеразид, леводопа	таблете	25 mg+100mg

N05 ПСИХОЛЕПТИЦИ				
N05AA01	хлорпромазин	филм-таблете	25 mg 100 mg	
N05AA02	левомепромазин	филм-таблете	25 mg 100 mg	
N05AA03	промазин	филм-таблете	25 mg 100 mg	
N05AB02	флуфеназин	раствор за инјекцију	25 mg/ml	
		обложене таблете	1 mg 2,5 mg 5 mg	
			5 mg/ml 50 mg/ml	
N05AD01	халоперидол	таблете	2 mg 10 mg	
		таблете	25 mg 100 mg	
N05AH02	клозапин	таблете	25 mg 100 mg	
N05AL01	сулпирид	капсуле	50 mg	
N05AX08	рисперидон	филм-таблете	2 mg	
N05BA01	дiazепам	раствор за инјекцију	10 mg/2ml	
		микрoклизма	5 mg	
		таблете	5 mg 10 mg	
N05BA06	лоразепам	таблете	2,5 mg	
		раствор за инјекцију	2 mg/ml	
N05BA08	бромазепам	таблете	1,5 mg 3 mg 6 mg	
			таблете	0,25 mg 0,5 mg 1 mg
				таблете
N05CD08	мидазолам	таблете	15 mg	
N06 ПСИХОАНАЛЕПТИЦИ				
N06AA04	кломипрамин	обложене таблете	25 mg	
N06AA09	амитриптилин	филм-таблете	10 mg 25 mg	
N06AA21	мапротилин	филм-таблете	25 mg 50 mg	
			таблете	20 mg
N06AB03	флуоксетин	таблете	20 mg	
N06AB05	пароксетин	таблете	20 mg	
N06AB06	сертралин	таблете	50 mg 100 mg	
			таблете	20 mg/ml
N06BC01	кофеин-цитрат ³⁰	отопина за инфузију и орална отопина	20 mg/ml	
ИНДИКАЦИЈА	30 – Лијечење примарне апнеје код пријевремено рођене дјече.			
N07 ОСТАЛИ ЛИЈЕКОВИ КОЈИ ДЈЕЛУЈУ НА НЕРВНИ СИСТЕМ				
N07AA01	неостигмин	раствор за инјекцију	0,5 mg/ml 2 mg/ml	
			таблете	60 mg
N07AA02	пиридостигмин	обложене таблете	10 mg/ml; 100 ml 10 mg/ml; 1000 ml	
N07BC02	метадон	орални раствор	10 mg/ml; 100 ml 10 mg/ml; 1000 ml	
P АНТИПАРАЗИТИЦИ, ИНСЕКТИЦИДИ И РЕПЕЛЕНТИ				
P01 АНТИПРОТОЗОИЦИ				
P01BD01	пириметамин ³¹	таблете	25mg	
ИНДИКАЦИЈА	31 – Лијечење токсоплазмоза – 25-100 mg/дан током 3-4 седмице. Лијек прописује искључиво инфектолог уз сагласност начелника клинике за инфективне болести.			
P02 АНТИХЕЛМИНТИЦИ				
P02CA01	мебендазол	таблете	100 mg	
		орална суспензија	орална суспензија	
P02CA03	албендазол	таблете	200 mg	
R РЕСПИРАТОРНИ СИСТЕМ				
R03 ЛИЈЕКОВИ ЗА ЛИЈЕЧЕЊЕ ОПСТРУКТИВНИХ ПЛУЋНИХ БОЛЕСТИ				
R03AC02	салбутамол	раствор за распршивање	5 mg/ml	
		суспензија за инхалацију под притиском	100 mcg/доза	
R03BB01	ипратропијум бромид	отопина за атомизатор	0,25 mg/ml	

R03DA05	аминофилин	раствор за инјекцију	250 mg/ 10ml
R05 ЛИЈЕКОВИ ЗА ЛИЈЕЧЕЊЕ КАШЉА И ПРЕХЛАДЕ			
R05CB02	бромхексин	раствор за инјекцију	4 mg/2ml
		оралне капи, раствор	2mg/ml
		таблете	8 mg
R05DB13	бутамират	филм-таблете	20mg
		сируп	0,8 mg/ml, 200 ml
R06 АНТИХИСТАМИНИЦИ ЗА СИСТЕМСКУ ПРИМЈЕНУ			
R06AC03	хлоропирамин	раствор за инјекцију	20 mg/ ml
R06AX13	лоратадин	таблете	10 mg
		сируп	5mg/5ml
R07 ОСТАЛИ ПРЕПАРАТИ ЗА РЕСПИРАТОРНИ СИСТЕМ			
R07AA	есенцијални фосфолипиди	интрахеална суспензија за ендотрахеопулмонално укапавање	25 mg/ml
R07AA02	природни фосфолипиди	укапна текућина за душник и плућа, суспензија	120 mg/1,5ml
S СЕНЗОРНИ ОРГАНИ			
S01 ЛИЈЕКОВИ ЗА ЛИЈЕЧЕЊЕ БОЛЕСТИ ОКА			
S01AA01	хлорамфеникол	маст за очи	10 mg/g
S01AA11	гентамицин	капи за очи	3 mg/ ml
S01AA12	тобрамицин	капи за очи	3 mg/ml
		маст за очи	3 mg/g
S01AD03	ацикловир	маст за очи	30 mg/g
S01AE01	офлоксацин	капи за очи	3 mg/ ml
S01BA01	дексаметазон	маст за очи	1mg/g
		капи за очи	1mg/ml
S01CA01	дексаметазон, неомицин	капи за очи, раствор	1mg/ml+3,5 mg/ml
S01EB01	пилокарпин	капи за очи	10 mg/ml
			20 mg/ml
S01EC01	ацетазоламид	таблете	250 mg
S01EC03	дорзоламид	капи за очи	20mg/ml
S01ED01	тимолол	капи за очи	5 mg/ml
S01ED02	бетаксолोल	капи за очи, суспензија	2,5 mg/ml
S01EE01	латанапрост	капи за очи	50 mcg/ml
S01FA01	атропин		5 mg/ml
		капи за очи	10 mg/ml
S01FA04	циклопентолат		5 mg/ml
		капи за очи	10 mg/ml
S01FA06	тропикамид		5 mg/ml
		капи за очи	10 mg/ml
S01FB01	фенилефрин	капи за очи	100 mg/ml
S01HA03	тетракаин	капи за очи	5 mg/ml
S01KA02	хипромелоза	капи за очи	5 mg/ml
		гел	20 mg/g
V ОСТАЛО			
V03 ОСТАЛИ НЕРАЗВРСТАНИ ТЕРАПИЈСКИ ПРОИЗВОДИ			
V03AB14	протамин сулфат	раствор за инјекцију	50 mg/ 5 ml
V03AB15	налоксон	раствор за инјекцију	0,4mg/ml
V03AB25	флумазенил	раствор за инјекцију	0,5 mg/ 5 ml
V07 СВИ ОСТАЛИ НЕТЕРАПИЈСКИ ПРОИЗВОДИ			
V07AB	вода за инјекције	растварач за парентералну употребу	5 ml; 10 ml; 250 ml; 500 ml; 1000 ml
V08 КОНТРАСТНА СРЕДСТВА			
V08AB02	јохексол	раствор за инјекцију	647 mg/ml; 50ml; 100ml
			755 mg/ml; 50ml; 100ml; 200ml; 500 ml
V08AB05	јопромид	раствор за инфузију	623,4 mg/ml; 50ml
			623,4 mg/ml; 100ml
			768,86 mg/ml; 50ml
			768,86 mg/ml; 100ml
			768,86 mg/ml; 200ml
			768,86 mg/ml; 500ml

V08AB07	јоверсол	раствор за инјекцију/ инфузију	636 mg/ml; 50ml
			636 mg/ml; 75ml
			636 mg/ml; 100ml
			636 mg/ml; 150ml
			636 mg/ml; 200ml
			636 mg/ml; 500ml
			741 mg/ml; 50ml
			741 mg/ml; 100ml
			741 mg/ml; 200ml
V08AB10	јомепрол	раствор за инјекцију	612,4 mg/ml; 50ml; 100ml; 200ml; 500ml
			714,4 mg/ml; 50ml; 100ml; 200ml
			816,5 mg/ml 50ml; 100ml; 200ml; 500ml
V08AB11	јобитридол	раствор за инјекцију	658,1 mg/ml; 50ml
			658,1 mg/ml; 100ml
			658,1 mg/ml; 200ml
			767,8 mg/ml; 50ml
			767,8 mg/ml; 100ml
V08AC02	јотроксна киселина	раствор за инфузију	50 mg/l/ml
V08BA02	баријум сулфат	суспензија	200 ml
V08CA01	гадопентетска киселина	раствор за инјекцију	0,5 mmol/ml; 10ml; 20 ml
V08CA02	гадотерична киселина	раствор за инјекцију	0,5 mmol/ml; 10ml; 15ml; 20 ml
V08CA03	гадодиамид	раствор за инјекцију	287 mg/ml; 10ml; 20ml
V08CA08	гадобенат	раствор за инјекцију	529 mg/ml; 10ml; 15ml; 20ml
V08CA09	гадобутрол	раствор за инјекцију	604,72 mg/ml; 7,5 ml; 15ml
V08CA10	гадоксетинска киселина	раствор за инјекцију	181,43 mg/ml; 10ml
ЕНТЕРАЛНА ИСХРАНА			
	ентерална висококалоријска исхрана за одојчад преко сонде	бочица	1 kcal/ml
	ентерална висококалоријска исхрана за дјецу преко сонде	бочица	1 kcal/ml
	ентерална висококалоријска исхрана за оралну употребу ³²	бочица	1.5 kcal/ml
	ентерална висококалоријска исхрана преко сонде ³²	бочица	1 kcal/ml
	ентерална висококалоријска исхрана за пацијенте са Diabetes Mellitusom ³²	бочица	1 kcal/ml
ИНДИКАЦИЈЕ	32 - Инфламаторне болести цријева, коматозна стања, синдром кратког цријева, акутни панкреатитис.		

На основу члана 48. Закона о здравственом осигурању ("Службени гласник Републике Српске", бр. 18/99, 51/01, 70/01, 51/03, 57/03, 17/08, 1/09 и 106/09) и члана 17. Статута Фонда здравственог осигурања Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", бр. 6/04, 19/05, 63/08, 64/09, 105/09, 119/11 и 113/14), Управни одбор Фонда здравственог осигурања Републике Српске, на IV сједници, одржаној 7.8.2015. године, д о н и о ј е

ОДЛУКУ

О ДОПУНИ ОДЛУКЕ О УСВАЈАЊУ ЦЈЕНОВНИКА ЗДРАВСТВЕНИХ УСЛУГА

I

У Одлуци о усвајању Цјеновника здравствених услуга ("Службени гласник Републике Српске", бр. 63/10, 73/10, 101/10, 42/11, 70/11, 91/11, 102/11, 128/11, 13/12, 40/12, 56/12, 87/12, 101/12, 70/13, 88/13, 13/14, 15/14, 117/14, 4/15, 15/15, 21/15, 29/15, 36/15 и 47/15), у Прилогу - Цјеновник здравствених услуга, у дјелатности 5214 - Физикална медицина и рехабилитација - БОД секундарни ниво додаје се здравствена услуга, како слиједи:

Ознака услуге	Назив услуге	Цијена у КМ
5214010	БОД секундарни ниво – рехабилитација лица од кардиоваскуларних обољења са методом хипербаричне оксигенације	105,00

II

Ова одлука ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику Републике Српске".

Број: 02/002-4910-6/15
7. августа 2015. године
Бања Лука

Предсједник
Управног одбора,
Оливера Марковић, с.р.

На основу чл. 20. и 48. Закона о здравственом осигурању ("Службени гласник Републике Српске", бр. 18/99, 51/01, 70/01, 51/03, 57/03, 17/08, 1/09 и 106/09), члана 55. Правилника о садржају, обиму и начину остваривања права на здравствену заштиту ("Службени гласник Републике Српске", бр. 102/11, 117/11, 128/11 и 101/12) и члана 17. Статута Фонда здравственог осигурања Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", бр. 6/04, 19/05, 63/08, 64/09, 105/09, 119/11 и 113/14), Управни одбор Фонда здравственог осигурања Републике Српске, на IV сједници, одржаној 7.8.2015. године, д о н и о ј е

ОДЛУКУ

О ДОПУНИ ОДЛУКЕ О ПАРТИЦИПАЦИЈИ

I

У Одлуци о партиципацији ("Службени гласник Републике Српске", бр. 63/10, 73/10, 101/10, 42/11, 70/11, 102/11, 128/11, 13/12, 28/12, 40/12, 56/12, 87/12, 18/13, 42/13, 70/13, 88/13, 13/14, 15/14, 117/14, 4/15, 15/15, 21/15 и 29/15), у Прилогу - Преглед учешћа осигураних лица у трошковима

коришћења здравствене заштите и осталих права из здравственог осигурања (партICIPација), у поглављу I - Здравствене услуге, у дјелатности 5214 - Физикална медицина и рехабилитација - БОД секундарни ниво додаје се партиципација за здравствену услугу, како слиједи:

Ознака услуге	Назив услуге	ПартICIPација у КМ
5214010	БОД секундарни ниво – рехабилитација лица од кардиоваскуларних обољења са методом хипербаричне оксигенације	16,50

II

Ова одлука ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у “Службеном гласнику Републике Српске”.

Број: 02/002-4910-7/15
7. августа 2015. године
Бања Лука

Председник
Управног одбора,
Оливера Марковић, с.р.

На основу члана 48. Закона о здравственом осигурању (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 18/99, 51/01, 70/01, 51/03, 57/03, 17/08, 1/09 и 106/09) и члана 17. Статута Фонда здравственог осигурања Републике Српске (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 6/04, 19/05, 63/08, 64/09, 105/09, 119/11 и 113/14), Управни одбор Фонда здравственог осигурања Републике Српске, на IV сједници, одржаној 7.8.2015. године, утврдио је

САОПШТЕЊЕ

О УКУПНИМ ИЗДАЦИМА ЗА ОБАВЕЗНО ЗДРАВСТВЕНО ОСИГУРАЊЕ ФОНДА ЗДРАВСТВЕНОГ ОСИГУРАЊА РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ ЗА 2014. ГОДИНУ

I

Укупни расходи Фонда здравственог осигурања Републике Српске за обавезно здравствено осигурање у 2014. години износили су 694.793.793,00 КМ, и то:

1.	Примарна здравствена заштита	187.419.127,00 КМ
2.	Секундарна и терцијарна здравствена заштита	318.341.547,00 КМ

3.	Лијекови	88.651.687,00 КМ
4.	Ортопедске справе и помагала	7.366.768,00 КМ
5.	Превоз у болницу	2.864.005,00 КМ
6.	Остали облици здравствене заштите	2.270.518,00 КМ
7.	Средства за побољшање услова рада у здравству, спровођење реформе	6.825.112,00 КМ
8.	Накнаде боловања преко 30 дана	9.706.711,00 КМ
9.	Трошкови спровођења здравственог осигурања	16.936.355,00 КМ
10.	Остали расходи	54.411.963,00 КМ
	УКУПНО:	694.793.793,00 КМ

II

Права из обавезног здравственог осигурања у 2014. години је имало укупно 909.813 осигураних лица, од чега 570.022 осигураника (носилаца осигурања) и 339.791 члан породице осигураника.

III

Просјечан мјесечни расход по осигуранику у 2014. години је износио 101,57 КМ, а по осигураном лицу 63,64 КМ.

IV

Ово саопштење ће се објавити у “Службеном гласнику Републике Српске” и доставити иностраним носиоцима осигурања са којим Босна и Херцеговина има закључене споразуме о социјалном осигурању, ради израчунавања мјесечног паушалног износа просјечних трошкова по осигураном лицу.

Број: 02/002-4910-8/15
7. августа 2015. године
Бања Лука

Председник
Управног одбора,
Оливера Марковић, с.р.

САДРЖАЈ

ВЛАДА РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ

1082	Одлука о одређивању корисника зајма, број: 04/1-012-2-1650/15.....	1	1089	Одлука о расписивању Јавног конкурса за избор и именовање директора ЈУ Завод за запошљавање Републике Српске.....	4
1083	Одлука о одређивању корисника зајма, број: 04/1-012-2-1652/15.....	1	1090	Одлука о утврђивању стандарда и критеријума за избор и именовање директора Јавне установе Народно позориште Републике Српске.....	4
1084	Одлука о давању сагласности на Упутство о процедури и начину утрошка прикупљених средстава у “Фонд Партнер”.....	1	1091	Одлука о расписивању Јавног конкурса за избор и именовање директора Јавне установе Народно позориште Републике Српске.....	4
1085	Одлука о формирању Савјета за трансфузијску дјелатност.....	2	1092	Одлука о утврђивању стандарда и критеријума за избор и именовање чланова Управног одбора Јавне установе Кинотека Републике Српске.....	5
1086	Одлука о утврђивању стандарда и критеријума за избор и именовање чланова Управног одбора ЈУ Агенција за сертификацију, акредитацију и унапређење квалитета здравствене заштите Републике Српске.....	2	1093	Одлука о расписивању Јавног конкурса за избор и именовање чланова Управног одбора Јавне установе Кинотека Републике Српске.....	5
1087	Одлука о расписивању Јавног конкурса за избор и именовање чланова Управног одбора ЈУ Агенција за сертификацију, акредитацију и унапређење квалитета здравствене заштите Републике Српске.....	3	1094	Одлука о утврђивању стандарда и критеријума за избор и именовање директора Јавне установе Кинотека Републике Српске.....	6
1088	Одлука о утврђивању стандарда и критеријума за избор и именовање директора ЈУ Завод за запошљавање Републике Српске.....	3	1095	Одлука о расписивању Јавног конкурса за избор и именовање директора Јавне установе Кинотека Републике Српске.....	6
			1096	Одлука о утврђивању стандарда и критеријума за избор и именовање директора ЈЗУ Болница Источно Сарајево.....	6