

Šifra ATK	Ozna-ka	Nezaštićeno ime lijeka	DDD i jed. mj.	Cijena za DDD	Cijena za DDD (s PDV-om)	Način primjene	Nositelj odobrenja	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Oblik, jačina i pakiranje lijeka	Cijena jed. oblika	Cijena jed. oblika (s PDV-om)	Cijena orig. pakiranja	Cijena orig. pakiranja (s PDV-om)	R/RS
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.	14.	15.	16.
A12AA02 051	PR	kalcij-glukobionat		0,00	0,00	P					0,00	0,00	0,00	0,00	
B05BA10 031	DS	glukoza+otopina aminokiselina s elektrolitima+masna emulzija		0,00	0,00	P	B. Braun Adria d.o.o.	B. Braun Melsungen AG	NuTRIflex Omega Specijal B.Braun	emulzija za infuziju, vreć. 5x625 ml	111,78	117,37	558,90	586,85	
B05BA10 041	DS	emulzija lipida + aminokiselina + glukoza + kalcij- klorid		0,00	0,00	P	B. Braun Adria d.o.o.	B. Braun Melsungen AG	NuTRIflex Lipid plus B. Braun	emulzija za infuziju, vreć. 5x1250 ml	151,08	158,63	755,40	793,17	
B05BA10 042	DS	emulzija lipida + aminokiselina + glukoza + kalcij- klorid		0,00	0,00	P	B. Braun Adria d.o.o.	B. Braun Melsungen AG	NuTRIflex Lipid plus B. Braun	emulzija za infuziju, vreć. 5x1875 ml	253,92	266,62	1.269,60	1.333,08	
B05BA10 043	DS	emulzija lipida + aminokiselina + glukoza + kalcij- klorid		0,00	0,00	P	B. Braun Adria d.o.o.	B. Braun Melsungen AG	NuTRIflex Lipid plus B. Braun	emulzija za infuziju, vreć. 5x2500 ml	304,28	319,49	1.521,40	1.597,47	
B05BA10 044	DS	emulzija lipida + aminokiselina + glukoza + kalcij- klorid		0,00	0,00	P	B. Braun Adria d.o.o.	B. Braun Melsungen AG	NuTRIflex Omega Plus B.Braun	emulzija za infuziju, vreć. 5x1250 ml	165,64	173,92	828,20	869,61	
B05BA10 045	DS	emulzija lipida + aminokiselina + glukoza + kalcij- klorid		0,00	0,00	P	B. Braun Adria d.o.o.	B. Braun Melsungen AG	NuTRIflex Omega Plus B.Braun	emulzija za infuziju, vreć. 5x1875 ml	226,17	237,48	1.130,85	1.187,39	
B05BA10 046	DS	emulzija lipida + aminokiselina + glukoza + kalcij- klorid		0,00	0,00	P	B. Braun Adria d.o.o.	B. Braun Melsungen AG	NuTRIflex Omega Plus B.Braun	emulzija za infuziju, vreć. 5x2500 ml	290,00	304,50	1.450,00	1.522,50	
B05BB01 033	DS	natrij- klorid		0,00	0,00	P	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu	Hrvatski zavod za transf. med.	Natrijev klorid 9 mg/ml (0,9 %) HZTM	otop. za inf. 0,9%, vreć. PP 12x1000 ml	12,40	13,02	148,80	156,24	
B05BB01 034	DS	natrij- klorid		0,00	0,00	P	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu	Hrvatski zavod za transf. med.	Natrijev klorid 9 mg/ml (0,9 %) HZTM	otop. za inf. 0,9%, vreć. PP 6x2000 ml	24,80	26,04	148,80	156,24	
B05XA01 061	DS	kalij- klorid		0,00	0,00	P	B. Braun Adria d.o.o.	B. Braun Melsungen AG	Kalijev klorid 74,5 mg/ml B. Braun	konc. za otop. za inf., boč. stakl. 20x100 ml	15,49	16,26	309,80	325,29	
B05XA02 052	DS	natrij- hidrogenkarbonat		0,00	0,00	P					0,00	0,00	0,00	0,00	
C09AA04 130		perindopril	4 mg	0,48	0,51	O	KRKA-FARMA d.o.o.	KRKA-FARMA d.o.o.	Perineva	tbl. 30x2 mg	0,24	0,25	7,22	7,58	R
C10AX09 121		ezetimib	10 mg	3,98	4,17	O	Sandoz d.o.o.	Sandoz	Elanix	tbl. 30x10 mg	3,98	4,17	119,25	125,21	RS ^{RC08}
D08AX08 963	DS	etanol + bifeniol		0,00	0,00	L	Oktal Pharma d.o.o.	Schulke	Desderman pure	boca 1x500 ml	21,74	22,83	21,74	22,83	
D08AX08 964	DS	etanol + bifeniol		0,00	0,00	L	Oktal Pharma d.o.o.	Schulke	Desderman pure	boca 1x1000 ml	39,51	41,49	39,51	41,49	
D08AX08 965	DS	etanol + bifeniol		0,00	0,00	L	Oktal Pharma d.o.o.	Schulke	Desderman pure	kanister 1x5000 ml	137,66	144,54	137,66	144,54	

»

Šifra ATK	Ozna-ka	Nezaštićeno ime lijeka	DDD i jed. mj.	Cijena za DDD	Cijena za DDD (s PDV-om)	Način primjene	Nositelj odobrenja	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Oblik, jačina i pakiranje lijeka	Cijena jed. oblika	Cijena jed. oblika (s PDV-om)	Cijena orig. pakiranja	Cijena orig. pakiranja (s PDV-om)	R/RS
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.	14.	15.	16.
G03GA08 073	DS	korigonadotropin ^{NG303}	250 mcg	233,64	245,32	P	Merck Serono Europe Ltd.	Serono	Ovitrelle	otop. za inj., brizg. napunj. 1x250 mcg	233,64	245,32	233,64	245,32	
J01CE02 117		fenoksimetilpenicilin kalij	2 g	5,15	5,40	O	Sandoz d.o.o.	Sandoz	Pen-Vi-K	tbl. film obl. 30x1.000.000 i.j.	1,54	1,62	46,31	48,63	R ^{R02}
J01CE02 118		fenoksimetilpenicilin kalij	2 g	5,15	5,40	O	Sandoz d.o.o.	Sandoz	Pen-Vi-K	tbl. film obl. 30x1.500.000 i.j.	2,32	2,43	69,47	72,94	R ^{R02}
J01DB01 122		cefaleksin	2 g	5,20	5,46	O	Jadran – Galenski Laboratorij d.d.	JGL d.d.	Proxicef	caps. 20x500 mg	1,30	1,37	26,00	27,30	R ^{R05}
J01DC02 083	DS	cefuroksim ^{NI102}	3 g	23,40	24,57	P	Agmar d.o.o.	Balkanpharma-Razgrad AD	Cefuroxime Ac-tavis	praš. za otop. za inj. ili inf., boč. stakl. 5x750 mg	5,85	6,14	29,25	30,71	
J01DC02 084	DS	cefuroksim ^{NI102}	3 g	18,00	18,90	P	Agmar d.o.o.	Balkanpharma-Razgrad AD	Cefuroxime Ac-tavis	praš. za otop. za inj. ili inf., boč. stakl. 5x1500 mg	9,00	9,45	45,00	47,25	
J01DD04 083	DS	ceftriakson ^{NI101}	2 g	15,30	16,07	P	AGOMED PHARMA d.d.	Facta Farmaceutici S.p.A.	Ceftriakson Agomed	praš. za otop. za inj. boč. 10x1 g	7,65	8,03	76,50	80,33	
J01DD04 084	DS	ceftriakson ^{NI101}	2 g	30,62	32,15	P	AGOMED PHARMA d.d.	Facta Farmaceutici S.p.A.	Ceftriakson Agomed	praš. za otop. za inf., boč. 5x2 g	30,62	32,15	153,09	160,74	
J01MA14 131		moksifloksacin	0,4 g	5,60	5,88	O	KRKA-FARMA d.o.o.	Krka d.d., TAD Pharma GmbH, KRKA-FARMA d.o.o.	Moloxin	tbl. film obl. 5x400 mg	5,60	5,88	28,02	29,42	RS ^{R16}
J01MA14 132		moksifloksacin	0,4 g	5,60	5,88	O	KRKA-FARMA d.o.o.	Krka d.d., TAD Pharma GmbH, KRKA-FARMA d.o.o.	Moloxin	tbl. film obl. 7x400 mg	5,60	5,88	39,22	41,18	RS ^{R16}
J05AE14 161	DS	simeprevir ^{NI509}		0,00	0,00	O	Janssen-Cilag International N.V.	Janssen	Olysio	caps. tvrda 28x150 mg	2.476,68	2.600,51	69.347,02	72.814,37	
J05AR13 161	KL	dolutegravir + abakavir + lamivudin ^{NI507}		0,00	0,00	O	ViiV Healthcare UK Limited	Glaxo Wellcome S.A.	Triumeq	tbl. film obl. 30x(50 mg + 600 mg + 300 mg)	240,44	252,46	7.213,28	7.573,94	
J06BA02 060	DS	imunoglobulin za intraven. primjenu 7 S ^{NI601}		0,00	0,00	P	Jana Pharm d.o.o.	Octapharma	Octagam	boč. 1x10 g/200 ml	3.365,10	3.533,36	3.365,10	3.533,36	
L01XC02 063	DS	rituksimab ^{NI429}		0,00	0,00	P	Roche Registration Limited	Roche	Mabthera	otop. za supkut. inj., boč. 1x1400 mg	12.293,79	12.908,48	12.293,79	12.908,48	
L01XC03 062	DS	trastuzumab ^{NI112}		0,00	0,00	P	Roche Registration Limited	Roche	Herceptin	otop. za supkut. inj., boč. 1x600 mg/5 ml	12.740,70	13.377,74	12.740,70	13.377,74	
L01XC08 061	DS	panitumumab ^{NI431}		0,00	0,00	P	Amgen Europe B.V.	Amgen Europe B.V.	Vectibix	konc. za otop. za inf., boč. 1x5 ml (20 mg/ml)	3.030,88	3.182,42	3.030,88	3.182,42	
L01XE01 101	DS	imatinib ^{NI115}		0,00	0,00	O	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	Pliva Hrvatska d.o.o.	Plivatinib	tbl. film obl. 60x100 mg	58,73	61,66	3.523,50	3.699,68	
L01XE01 102	DS	imatinib ^{NI115}		0,00	0,00	O	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	Pliva Hrvatska d.o.o.	Plivatinib	tbl. film obl. 30x400 mg	233,01	244,66	6.990,30	7.339,82	
L01XE04 164	DS	sunitinib ^{NI117}		0,00	0,00	O	Pfizer Ltd.	Pfizer	Sutent	caps. tvrda 28x12,5 mg	325,81	342,10	9.122,68	9.578,81	
L01XE04 165	DS	sunitinib ^{NI117}		0,00	0,00	O	Pfizer Ltd.	Pfizer	Sutent	caps. tvrda 28x25 mg	651,63	684,21	18.245,64	19.157,92	
L01XE04 166	DS	sunitinib ^{NI117}		0,00	0,00	O	Pfizer Ltd.	Pfizer	Sutent	caps. tvrda 28x50 mg	1.303,25	1.368,41	36.491,00	38.315,55	
L01XE17 161	DS	aksitinib ^{NI430}		0,00	0,00	O	Pfizer Ltd.	Pfizer	Inlyta	tbl. film obl. 56x1 mg	79,92	83,92	4.475,52	4.699,30	
L01XE17 162	DS	aksitinib ^{NI430}		0,00	0,00	O	Pfizer Ltd.	Pfizer	Inlyta	tbl. film obl. 56x5 mg	399,60	419,58	22.377,60	23.496,48	
L03AB07 074	DS	interferon beta-1a ^{NI303}	4,3 mcg	57,20	60,06	P	Merck Serono Europe Ltd.	Merck	Rebif	otop. za inj. u ulošku, 4x132 mcg/1,5 ml (44 mcg/0,5 ml)	1.755,89	1.843,68	7.023,56	7.374,74	
L04AB02 081	KSDS	infliksimab ^{NI409}	3,75 mg	116,00	121,80	P	Celltrion Healthcare Hungary Kft.	Biotec Services International Ltd.	Remsima	praš. za konc. za otop. za inf., boč. stakl. 1x100 mg	3.093,30	3.247,97	3.093,30	3.247,97	
L04AD02 101		takrolimus ^{NI416}	5 mg	46,21	48,52	O	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	Pliva Hrvatska d.o.o.	Tacni	caps. tvrda 30x0,5 mg	4,62	4,85	138,62	145,55	RS ^{RL46}
L04AD02 102		takrolimus ^{NI416}	5 mg	41,58	43,66	O	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	Pliva Hrvatska d.o.o.	Tacni	caps. tvrda 60x1 mg	8,32	8,73	499,01	523,96	RS ^{RL46}
L04AD02 103		takrolimus ^{NI416}	5 mg	49,37	51,83	O	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	Pliva Hrvatska d.o.o.	Tacni	caps. tvrda 30x5 mg	49,37	51,83	1.480,95	1.555,00	RS ^{RL46}

Šifra ATK	Ozna-ka	Nezaštićeno ime lijeka	DDD i jed. mj.	Cijena za DDD	Cijena za DDD (s PDV-om)	Način primjene	Nositelj odobrenja	Proizvođač	Zaštićeno ime lijeka	Oblik, jačina i pakiranje lijeka	Cijena jed. oblika	Cijena jed. oblika (s PDV-om)	Cijena orig. pakiranja	Cijena orig. pakiranja (s PDV-om)	R/RS
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.	14.	15.	16.
M05BA06 122		ibandronatna kiselina	5 mg	1,50	1,57	O	Jadran – Galenski laboratorij d.d.	JGL d.d.	Ostea	tbl. film obl. 1x150 mg	44,86	47,10	44,86	47,10	RS ^{RM02}
N01BB02 071	PR	lidokain		0,00	0,00	P	B. Braun Adria d.o.o.	B. Braun Melsungen AG	Lidokain B. Braun	amp. 20x100 mg/5 ml	2,50	2,62	49,90	52,40	
N01BB02 072	PR	lidokain		0,00	0,00	P	B. Braun Adria d.o.o.	B. Braun Melsungen AG	Lidokain B. Braun	amp. 20x200 mg/10 ml	4,40	4,62	88,00	92,40	
N01BB09 061	DS	ropivakain		0,00	0,00	P	Providens d.o.o.	L. Molteni	Ropivacaine Molteni	otop. za inf., 5x100 ml (2 mg/ml)	68,00	71,40	340,00	357,00	
N01BB09 062	DS	ropivakain		0,00	0,00	P	Providens d.o.o.	L. Molteni	Ropivacaine Molteni	otop. za inj., amp. 5x10 ml (7,5 mg/ml)	25,20	26,46	126,00	132,30	
N02AX02 019	PR	tramadol	0,3 g	14,51	15,23	P	Farmal d.d.	Farmal d.d., mibe GmbH Arzneimittel	Tramagit	amp. 5x50 mg/ml	2,42	2,54	12,09	12,69	
N02AX02 020	PR	tramadol	0,3 g	9,07	9,52	P	Farmal d.d.	Farmal d.d., mibe GmbH Arzneimittel	Tramagit	amp. 5x100 mg/2 ml	3,02	3,17	15,11	15,87	
N02AX02 140		tramadol	0,3 g	5,13	5,39	O	Farmal d.d.	Farmal d.d.	Toram	caps. 20x50 mg	0,86	0,90	17,10	17,96	R
N05AX12 061	RL	aripirazol	15 mg	79,40	83,37	P	Otsuka Pharmaceuticals Europe Ltd.	H. Lundbeck A/S	Abilify Maintena	praš. i otop. za susp. za inj. s prod. oslob. za i.m. primj. 1x400 mg	2.117,43	2.223,30	2.117,43	2.223,30	RS ^{RM17}
R03AK07 301		budesonid + formoterol		0,00	0,00	I	Teva Pharma B.V.	Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland, Teva Pharmaceuticals Europe B.V.	DuoResp Spiromax	praš. za inhal. 120x(160+4,5 mcg)/doza	2,04	2,15	245,16	257,42	R ^{RR02}
R03AK07 302		budesonid + formoterol		0,00	0,00	I	Teva Pharma B.V.	Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland, Teva Pharmaceuticals Europe B.V.	DuoResp Spiromax	praš. za inhal. 60x(320+9 mcg)/doza	4,09	4,29	245,16	257,42	R ^{RR05}
S01EA05 741		brimonidin		0,00	0,00	L	Farmal d.d.	Farmal d.d.	Brimot	kapi za oči, otop. 1x5 ml (2 mg/ml)	27,14	28,50	27,14	28,50	RS ^{RS01}
V06DX03 443		namirnice za enteralnu primjenu ^{NV607}		0,00	0,00	O	Abbott Laboratories d.o.o.	Abbott	Vital 1,5 kcal	boč. 1x200 ml	19,06	20,01	19,06	20,01	RS ^{RV03}
V06DX03 444		namirnice za enteralnu primjenu		0,00	0,00	O	G-M Pharma Zagreb d.o.o.	Nutricia	Nutridrink Multi Fibre	boca plast. 4x200 ml	8,15	8,56	32,60	34,23	RS ^{RV03}
V06DX03 445		namirnice za enteralnu primjenu ^{NV608}		0,00	0,00	O	G-M Pharma Zagreb d.o.o.	N.V. Nutricia	Renilon 7,5	boč. 4x125 ml	10,79	11,33	43,16	45,32	RS ^{RV03}
V06DX03 446		namirnice za enteralnu primjenu		0,00	0,00	O	G-M Pharma Zagreb d.o.o.	N. V. Nutricia	Forticare	boč. 4x125 ml	11,66	12,24	46,64	48,97	RS ^{RV11}
V06DX03 448		namirnice za enteralnu primjenu		0,00	0,00	O	Fresenius Kabi d.o.o.	Fresenius Kabi	FRESUBIN 2 kcal CREME	krema, plast. posudica 1x125 g	13,76	14,45	13,76	14,45	RS ^{RV06}
V07AB02 973	DS	irigacijske otopine		0,00	0,00	L	Agmar d.o.o.	Baxter S.A.	Natrijev klorid 0,9 %	otop. za ispir., vreć. Clear-Flex 4x3.000 ml	32,69	34,32	130,75	137,29	
V20AD04 919	RZ	mikropore		0,00	0,00	L	Lohmann & Rauscher d.o.o.	Octamed	OctaCare	1x (1,25 cm x 9,1 m)	2,00	2,10	2,00	2,10	R ^{RZ01}
V20AD04 929	RZ	mikropore		0,00	0,00	L	Lohmann & Rauscher d.o.o.	Octamed	OctaCare	1x (2,5 cm x 9,1m)	4,00	4,20	4,00	4,20	R ^{RZ01}
V20AD04 939	RZ	mikropore		0,00	0,00	L	Lohmann & Rauscher d.o.o.	Octamed	OctaCare	1x (5 cm x 9,1 m)	7,00	7,35	7,00	7,35	R ^{RZ01}

Legenda novih indikacija:

NJ509: I. Za liječenje relapsa: s HCV genotipom 1 ili 4 (uključuje bolesnike sa ili bez ciroze) – trojna terapija (simeprevir uz pegilirani interferon alfa2a ili 2b uz ribavirin) je indicirana za bolesnike s kroničnim hepatitisom C genotipa 1 ili 4 koji su imali medicinski dokumentiran relaps infekcije nakon primjene dvojne terapije, u dobi 18-70 godina, imaju kompenziranu bolest jetre, uz dokaz prisutnosti HCV RNK u serumu, uz dokaz histološke aktivnosti kroničnog hepatitisa u biopsiji učinjenoj prije dvojne terapije, uključujući sve stadije fibroze F1-4 po Metaviru, ili aktualnu vrijednost fibroelastografije >7 kPa (unutar tri mjeseca prije početka liječenja). Potrebna je apstinencija od i.v. droga i abuzusa alkohola unatrag 12 mjeseci. Bolesnici koji su ovisnici o drogama moraju imati dokaz da apstiniraju najmanje 1 godinu, a dokaz su dokumentirani nalaz psihijatra i rezultati toksikoloških ispitivanja tijekom tretmana svaka 3 mjeseca. Terapijski protokol: Liječenje se započinje simeprevirom u dozi 1x150 mg uz pegilirani interferon alfa2a/2b i ribavirin prema TT, uz provjeru HCV RNK nakon 4 tjedna liječenja. Ako je u 4. tjednu HCV RNK >=25 IU /ml seruma, liječenje se prekida. Ako je HCV RNK u 4. tjednu <25 IU/ml seruma, liječenje se nastavlja trojnom terapijom daljnjih 8 tjedana. Ako je HCV RNK u 12. tjednu liječenja nedetektabilna liječenje lijekom peginterferonom alfa i ribavirinom se nastavlja sljedećih 12 tjedana (liječenje lijekom simeprevir završeno je u 12. tjednu). Ako je u 12. tjednu liječenja HCV RNK detektabilna liječenje lijekom peginterferonom alfa i ribavirinom se prekida (liječenje lijekom simeprevir završeno je u 12. tjednu). Ukupno trajanje liječenja svih bolesnika s relapsom bolesti je 24 tjedna.

II. Za liječenje parcijalnih respondera: s HCV genotipom 1 ili 4 (uključuje bolesnike sa ili bez ciroze) – trojna terapija (simeprevir uz pegilirani interferon alfa 2a/2b i ribavirin prema TT) je indicirana kod bolesnika s kroničnim hepatitisom C genotipa 1 ili 4 koji su imali medicinski dokumentiran parcijalni virološki odgovor na prethodnu dvojni terapiji, u dobi 18-70 godina, imaju kompenziranu bolest jetre, uz dokaz prisutnosti HCV RNK u serumu, uz stadij fibroze F3 i 4 po Metaviru na biopsiji učinjenoj prije dvojne terapije, ili aktualnu vrijednost fibroelastografije >9.5 kPa. Potrebna je apstinencija od i.v. droga i abuzusa alkohola unatrag 12 mjeseci. Bolesnici koji su ovisnici o drogama moraju imati dokaz da apstiniraju najmanje 1 godinu, a dokaz su dokumentirani nalaz psihijatra i rezultati toksikoloških ispitivanja tijekom tretmana svaka 3 mjeseca. Terapijski protokol: Liječenje se započinje simeprevirom u dozi 1x150 mg uz pegilirani interferon alfa2a/2b i ribavirin prema TT, uz provjeru HCV RNK nakon 4 tjedna liječenja. Ako je u 4. tjednu HCV RNK >=25 IU /ml seruma, liječenje se prekida. Ako je HCV RNK u 4. tjednu <25 IU/ml seruma, liječenje se nastavlja trojnom terapijom daljnjih 8 tjedana. Ako je HCV RNK u 12. tjednu liječenja nedetektabilna liječenje lijekom peginterferonom alfa i ribavirinom se nastavlja još 36 tjedana (liječenje lijekom simeprevir završeno je u 12. tjednu). Ukupno trajanje liječenja parcijalnih respondera je 48 tjedna. Ako je HCV RNK detektabilna u 12. ili 24. tjednu liječenja: liječenje peginterferonom alfa i ribavirinom se prekida.

III. Za liječenje non respondera: s HCV genotipom 1 ili 4 (uključuje bolesnike sa ili bez ciroze) – trojna terapija (simeprevir uz pegilirani interferon alfa 2a/2b i ribavirin prema TT) je indicirana kod bolesnika s kroničnim hepatitisom C genotipa 1 ili 4 uz medicinsku dokumentaciju o slabom virološkom odgovoru (<2log10x u 12. tjednu dvojne terapije), u dobi 18-70 godina, imaju kompenziranu bolest jetre, uz dokaz prisutnosti HCV RNK u serumu, uz stadij fibroze F3 i 4 po Metaviru na biopsiji učinjenoj prije dvojne terapije, ili aktualnu vrijednost fibroelastografije >9.5 kPa. Potrebna je apstinencija od i.v. droga i abuzusa alkohola unatrag 12 mjeseci. Bolesnici koji su ovisnici o drogama moraju imati dokaz da apstiniraju najmanje 1 godinu, a dokaz su dokumentirani nalaz psihijatra i rezultati toksikoloških ispitivanja tijekom tretmana svaka 3 mjeseca. Terapijski protokol: Liječenje se započinje simeprevirom u dozi 1x150 mg uz pegilirani interferon alfa2a/2b i ribavirin prema TT, uz provjeru HCV RNK nakon 4 tjedna liječenja. Ako je u 4. tjednu HCV RNK >=25 IU /ml seruma, liječenje se prekida. Ako je HCV RNK u 4. tjednu <25 IU/ml seruma, liječenje se nastavlja trojnom terapijom daljnjih 8 tjedana. Ako je HCV RNK u 12. tjednu liječenja nedetektabilna liječenje lijekom peginterferonom alfa i ribavirinom se nastavlja još 36 tjedana (liječenje lijekom simeprevir završeno je u 12. tjednu). Ukupno trajanje liječenja non respondera je 48 tjedna. Ako je HCV RNK detektabilna u 12. ili 24. tjednu liječenja: liječenje peginterferonom alfa i ribavirinom se prekida.

IV. Terapijski protokol za bolesnike s kompenziranom cirozom (F4, Fibros-

can>14 kPa), liječi se ovisno o odgovoru na prethodno liječenje (relaps, parcijalni odgovor, bez odgovora), a prema terapijskom protokolu opisanom u točkama I, II, III.

Liječenje na prijedlog Bolničkog povjerenstva za lijekove odobrava Stručno povjerenstvo Zavoda.

Liječenje se može provoditi samo u bolničkim ustanovama koje mogu osigurati rezultate provjere HCV RNK unutar 7 dana od uzimanja krvi, imaju 24-satnu Hitnu službu i Jedinicu za intenzivno liječenje bolesnika.

NL429: Indikacija 1. Prva linija liječenja agresivnih non-Hodgkin limfoma, koji su prema nalazu imunohistokemije, imunocitokemije ili protočne citometrije CD20 pozitivni, u kliničkom stadiju II-IV ili stadiju I s povišenim LDH ili velikom tumorskom masom, odobrava se 3 ciklusa liječenja u kombinaciji s kemoterapijom u dozi od 375 mg/(m)2 po ciklusu. U slučaju povoljnog učinka odobrava se primjena još 4 ciklusa terapije. 2. Prva linija liječenja bolesnika s neliječenim CD20 pozitivnim indolentnim non-Hodgkin limfomom. Odobrava se primjena 7 ciklusa liječenja u dozi od 375 mg/(m)2 po ciklusu. 3. Liječenje bolesnika sa indolentnim B-staničnim non-Hodgkinovim limfomom u relapsu odnosno u bolesnika sa kemorezistentnim tipom B-staničnog non-Hodgkinovog limfoma niskog stupnja malignosti u kojih je imunohistokemijski i/ili protočnom citometrijom dokazano da stanice na sebi imaju CD20 biljeg. Odobrava se primjena tri ciklusa liječenja uz obveznu reevaluaciju učinka nakon trećeg ciklusa terapije. U slučaju povoljnog učinka odobrava se primjena još tri ciklusa terapije. Liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove na prijedlog specijalista internista hematologa. Prije početka primjene s.c. injekcija, svi bolesnici uvijek moraju najprije intravenskom infuzijom primiti cijelu dozu lijeka Mabthera u formulaciji za intravensku primjenu.

NL430: Za liječenje bolesnika s lokalno uznapredovalim ili metastatskim karcinomom bubrega u drugoj liniji, nakon prethodnog neuspješnog liječenja tirozin kinaznim inhibitorom ili citokinom. Kriteriji za primjenu: 1. funkcija bubrega – klirens kreatinina >30 ml/min, 2. nepostojanje CNS presadnica, 3. status ECOG 0-2. Liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove na prijedlog specijalista onkologije i radioterapije ili inetrnističke onkologije. Odobrava se primjena terapije na 3 mjeseca, nakon kojih se provodi provjera učinka terapije. Nastavak liječenja moguć je samo u slučaju postojanja kliničkog odgovora (kompletan odgovor, parcijalna remisija ili stabilna bolest).

NL431: Prva linija liječenja bolesnika s metastatskim rakom debelog crijeva kod kojih je potvrđeno nepostojanje RAS mutacija ('divlji tip' RAS statusa 2, 3 i 4 ekson KRAS-a, odnosno NRAS-a) što se određuje u laboratorijima sa validiranom metodom određivanja. Primjenjuje se u prvoj liniji liječenja u kombinaciji sa kemoterapijom po FOLFOX-protokolu ili kao monoterapija nakon progresije bolesti, a nakon prethodnog liječenja kemoterapijom irinotekanom, oksaliplatinom i fluoropirimidinima. Kriteriji za primjenu: 1. tjelesni status 0 i 1 po ECOG (Karnofsky 80-100), 2. nepostojanje presadnica u CNS-u, 3. razina bilirubina <1,5 x gornja granica normalne vrijednosti, 4. razina AST i ALT <5x gornja granica normalne vrijednosti, 5. Klirens kreatinina >50 ml/min, 6. razina granulocita > 1.5x(10)9/L, 7. razina trombocita >100x(10)9/L. Liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove na prijedlog specijalista onkologa (specijalista radioterapije i onkologije, specijalista radioterapije ili subspecijalista internističke onkologije). Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na provedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest).

Legenda novih smjernica:

RC08: Za liječenje primarne hiperkolesterolemije uz statine u bolesnika s vrlo visokim ili visokim kardiovaskularnim rizikom u kojih je, na terapiju statinom, razina LDL-kolesterola >= 2,5 mmol/L, po preporuci specijalista internista, kardiologa ili endokrinologa.

RJ16: Druga linija liječenja infekcija respiratornog sustava, po preporuci specijalista.

RN17: Samo za poboljšanje terapijske suradljivosti u shizofenih bolesnika, nakon prethodne terapije s oralnim aripiprazolom, po preporuci specijalista psihijatra, a izdaje se na ruke liječnika.«