

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 pakiranja (s PDV-om)	R/RS
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.	14.	15.	16.
A10AC01 087		inzulin	40 i.j.	5,02	5,27	P	Eli Lilly Hrvatska d.o.o.	Lilly France	Humulin N	susp. za inj., brizg. napunj. Pen 5x3 ml (100 IU/ml)	37,65	39,53	188,25	197,66	R
A10AD01 089		inzulin	40 i.j.	5,02	5,27	P	Eli Lilly Hrvatska d.o.o.	Lilly France	Humulin M3	susp. za inj., brizg. napunj. Pen 5x3 ml (100 IU/ml)	37,65	39,53	188,25	197,66	R
A10BG03 161		pioglitazon	30 mg	6,01	6,31	O	MEDi-LAB d.o.o.	Torrent	MEDiGlitazon	tbl. 28x15 mg	3,01	3,16	84,17	88,38	R ^{EA09}
A10BG03 162		pioglitazon	30 mg	5,95	6,25	O	MEDi-LAB d.o.o.	Torrent	MEDiGlitazon	tbl. 28x30 mg	5,95	6,25	166,65	174,98	R ^{EA09}
A12AA02 061	PR	kalcij-glukobionat	2,75 g	18,89	19,84	P	CLINRES FARMACIJA d.o.o.	Novartis Pharma	Calcium-Sandoz 10%	amp. 5x10 ml	6,87	7,21	34,35	36,07	
B01AA03 161		varfarin	7,5 mg	0,74	0,78	O	Medis Adria d.o.o.	Orion	Martefarin	tbl. 30x3 mg	0,30	0,31	8,90	9,35	R
B03XA01 063	DSPO	eritropoetin ^{NB301}	1 T i.j.	42,05	44,15	P	Johnson & Johnson S.E.d.o.o.	Cilag AG	Eprex 2.000	šprica 6x2.000 i.j./0,5 ml	84,10	88,31	504,62	529,85	
B03XA01 064	DSPO	eritropoetin ^{NB301}	1 T i.j.	42,02	44,12	P	Johnson & Johnson S.E.d.o.o.	Cilag AG	Eprex 3.000	šprica 6x3.000 i.j./0,3 ml	126,06	132,37	756,38	794,20	
B03XA01 065	DSPO	eritropoetin ^{NB301}	1T i.j.	41,68	43,76	P	Johnson & Johnson S.E.d.o.o.	Cilag AG	Eprex 4.000	šprica 6x4.000 i.j./0,4 ml	166,72	175,05	1000,31	1.050,33	
B05CX10 962	DS	otopine za ispiranje mokraćnog mjehura		0,00	0,00	L	Fresenius Kabi d.o.o.	Fresenius Kabi	Purisolet SM	vreć. plast. 1x5000 ml	90,01	94,51	90,01	94,51	
B05XA01 051	DS	kalij-klorid		0,00	0,00	P				otop. 7,4%, boč. 1x100 ml		0,00		0,00	
B05XA02 028	DS	natrij-hidrogenkarbonat		0,00	0,00	P	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu	Hrvatski zavod za transf. med.	Natrij hidrogenkarbonat 8,4%	otop. za inf. 8,4%, boč. stakl. 20x100 ml (84 mg/ml)	12,50	13,13	250,00	262,50	
C07AG02 141		karvedilol	37,5 mg	1,87	1,96	O	STADA d.o.o.	Hemofarm	Milenol	tbl. 28x12,5 mg	0,62	0,65	17,46	18,33	R
C07AG02 142		karvedilol	37,5 mg	1,40	1,47	O	STADA d.o.o.	Hemofarm	Milenol	tbl. 28x25 mg	0,94	0,98	26,20	27,51	R
C09AA03 106		lizinopril	10 mg	0,48	0,51	O	Marti Farm d.o.o.	ReplekPharm AD	Lizinopril ReplekPharm	tbl. 20x10 mg	0,48	0,51	9,62	10,10	R
C09CA03 163		valsartan	80 mg	0,58	0,61	O	Novartis Hrvatska d.o.o.	Novartis Pharma	Diovan	tbl. film obl. 28x320 mg	2,33	2,45	65,24	68,50	R ^{BC02}
C10AA04 165		fluvastatin	60 mg	1,18	1,24	O	STADA d.o.o.	STADA	Fluvastatin STADA	tbl. s prod. oslob. 30x80 mg	1,58	1,66	47,32	49,69	R ^{BC03}
G03GA08 072	DS	korigonadotropin ^{NG303}	250 mcg	233,64	245,32	P	Merck Serono Europe Ltd.	Serono	Ovitrelle	šprica 1x250 mcg	233,64	245,32	233,64	245,32	
H01CB02 067	DS	oktreotid ^{NH105}	0,7 mg	354,62	372,35	P	Novartis Hrvatska d.o.o.	Novartis Pharma	Sandostatin Lar	boč. 1x10 mg	5065,94	5.319,24	5065,94	5.319,24	
J01DB01 121		cefaleksin	2 g	5,26	5,52	O	Jadran – Galenski laboratorij d.d.	JGL d.d.	Proxicef	caps. 16x500 mg	1,31	1,38	21,03	22,08	R ^{B05}
J01DD02 075	DS	ceftazidim ^{NH101}	4 g	189,32	198,79	P	Fresenius Kabi d.o.o.	Labesfal-Laboratorios Almiro S.A	Ceftazidim Kabi	praš. za otop. za inj. ili inf., boč. 1x2000 mg/50 ml	94,66	99,39	94,66	99,39	
J01DD02 076	DS	ceftazidim ^{NH101}	4 g	170,39	178,91	P	Fresenius Kabi d.o.o.	Labesfal-Laboratorios Almiro S.A	Ceftazidim Kabi	praš. za otop. za inj. ili inf., boč. 10x2000 mg/50 ml	85,19	89,45	851,94	894,54	
J01DH02 061	DS	meropenem ^{NH101}	2 g	294,43	309,15	P	AstraZeneca d.o.o.	AstraZeneca	Meronem	boč. 10x500 mg	73,61	77,29	736,08	772,88	
J01DH02 062	DS	meropenem ^{NH101}	2 g	268,38	281,80	P	AstraZeneca d.o.o.	AstraZeneca	Meronem	boč. 10x1 g	134,19	140,90	1341,90	1.409,00	
J01FA09 161		klaritromicin	0,5 g	3,49	3,66	O	STADA d.o.o.	Hemofarm AD	Zymbaktar	tbl. film obl. 14x250 mg	1,74	1,83	24,41	25,63	R ^{B11}
J01FA09 162		klaritromicin	0,5 g	3,60	3,78	O	STADA d.o.o.	Hemofarm AD	Zymbaktar	tbl. film obl. 14x500 mg	3,60	3,78	50,34	52,86	R ^{B11}
J01MA02 103		ciprofloksacin	1 g	7,46	7,83	O	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	Pliva Hrvatska d.o.o.	Cipromed	tbl. 10x750 mg	5,59	5,87	55,94	58,74	RS ^{B13}
J02AC01 131		flukonazol	0,2 g	25,16	26,42	O	Marti Farm d.o.o.	ReplekPharm AD	Flukonazole ReplekPharm	caps. tvrda 7x50 mg	6,29	6,60	44,03	46,23	R
J02AC01 132		flukonazol	0,2 g	24,39	25,61	O	Marti Farm d.o.o.	ReplekPharm AD	Flukonazole ReplekPharm	caps. tvrda 7x100 mg	12,19	12,80	85,35	89,62	R

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.
J02AC01 133		flukonazol	0,2 g	22,88	24,02	O	Marti Farm d.o.o.	ReplekPharm AD	Flukonazole ReplekPharm	caps. tvrda 1x150 mg	17.16	18,02	17.16	18,02	R
L01BB04 062	DS	kladribin ^{NL103}		0,00	0,00	P	Lipomed GmbH	Lipomed	Litak	otop. za inj. boč. 5x5 ml (2 mg/ml)	2033.82	2.135,51	10169.09	10.677,54	
L01CA04 001	KS	vinorelbin		0,00	0,00	P	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	Lemery, S.A. de C.V.	Vinorelbin Pliva	konc. otop. za inf., boč. stakl. 1x10 mg/1ml	103.67	108,85	103.67	108,85	
L01CA04 002	KS	vinorelbin		0,00	0,00	P	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	Pliva Hrvatska d.o.o.	Vinorelbin Pliva	konc. otop. za inf., boč. stakl. 1x50 mg/5 ml	466.52	489,85	466.52	489,85	
L02BB03 101		bikalutamid	50 mg	7,06	7,41	O	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	Pliva Hrvatska d.o.o.	Bikalutamid Pliva	tbl. film obl. 28x50 mg	7.06	7,41	197.68	207,56	RS ^{RL23}
L03AB07 061	DS	interferon beta-1a ^{NL303}	4,3 mcg	182,91	192,06	P	Biogen Idec Limited	Biogen B.V.	Avonex	lio boč. 4x30 mcg/6 mil.i.j.	1276.14	1.339,94	5104.54	5.359,77	
M05BA02 072	DS	klodronat-dinatrij ^{NM502}	1,5 g	497,48	522,35	P	Bayer d.o.o.	Bayer Schering Pharma Oy	Bonefos	amp. 5x5 ml (60 mg/ml)	99.50	104,47	497.48	522,35	
M05BA03 061	DS	pamidronat ^{NM502}	60 mg	674,50	708,23	P	Novartis Hrvatska d.o.o.	Novartis Pharma	Aredia	lio amp. 4x15 mg/5 ml	168.63	177,06	674.50	708,23	
N02AA01 042	PO	morfin	30 mg	12,74	13,38	P	Alkaloid d.o.o.	Alkaloid	Morfinklorid Alkaloid	otop. za inj. 10x4 mg/ml	1.70	1,78	16.99	17,84	
N02AX02 129		tramadol	0,3 g	5,13	5,39	O	Farmal d.d.	Farmal d.d.	Doltra	caps. 20x50 mg	0.86	0,90	17.10	17,96	R
N03AX11 141		topiramat	0,3 g	9,07	9,53	O	Farmal d.d.	Farmal d.d.	Topira	tbl. film obl. 60x50 mg	1.51	1,59	90.72	95,26	RS ^{RN04}
N03AX11 142		topiramat	0,3 g	7,49	7,86	O	Farmal d.d.	Farmal d.d.	Topira	tbl. film obl. 60x100 mg	2.50	2,62	149.76	157,25	RS ^{RN04}
N05AH03 165		olanzapin	10 mg	4,14	4,35	O	STADA d.o.o.	STADA	Olanzapin STADA	tbl. rasp. za usta 28x5 mg	2.07	2,18	58.00	60,90	RS ^{RN06}
N05AH03 166		olanzapin	10 mg	4,00	4,20	O	STADA d.o.o.	STADA	Olanzapin STADA	tbl. rasp. za usta 28x10 mg	4.00	4,20	112.00	117,60	RS ^{RN06}
N06AB03 141		fluoksetin	20 mg	1,28	1,34	O	Farmal d.d.	Farmal d.d.	Flusetin	tbl. film obl. 30x20 mg	1.28	1,34	38.39	40,31	R
N06AB05 105		paroksetin	20 mg	1,28	1,34	O	Farmal d.d.	Farmal d.d.	Paroxin	tbl. 30x20 mg	1.28	1,34	38.39	40,31	R
N06AB10 163		escitalopram	10 mg	0,55	0,58	O	H. Lundbeck A/S	H. Lundbeck A/S	Prilect	tbl. film obl. 28x10 mg	0.55	0,58	15.44	16,21	R
R03AC02 904		salbutamol	10 mg	10,00	10,50	I	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	Pliva Hrvatska d.o.o.	Ventolin	otop. 10 ml (5 mg/ml)	50.00	52,50	50.00	52,50	R
R03CC02 102		salbutamol	12 mg	1,52	1,60	O	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	Pliva Hrvatska d.o.o.	Ventolin	tbl. 60x2 mg	0.25	0,27	15.20	15,96	R
V06DX03 347		namirnice za enteralnu primjenu ^{NV604}		0,00	0,00	O	Fresenius Kabi d.o.o.	Fresenius Kabi	Diben	boca 1x500 ml	20.50	21,53	20.50	21,53	RS ^{RV03}
V06DX03 398		namirnice za enteralnu primjenu ^{NV608}		0,00	0,00	O	Fresenius Kabi d.o.o.	Fresenius Kabi	Survimed Renal	prašak 6x80 g/vreć.	19.19	20,15	115.14	120,90	RS ^{RV03}
V08CA09 072	KL	gadobutrol		0,00	0,00	P	Bayer d.o.o.	Bayer Schering Pharma AG	Gadovist	boč. stakl. 10x15 ml (604,72 mg/1 mmol/ml)	722.00	758,10	7219.98	7.580,98	
V20AD04 915	RZ	mikropore		0,00	0,00	L	Lohmann & Rauscher d.o.o.	Betasan	Betapore	1x (1,25 cm x 9,1 m)	2.00	2,10	2.00	2,10	R ^{EZ01}
V20AD04 925	RZ	mikropore		0,00	0,00	L	Lohmann & Rauscher d.o.o.	Betasan	Betapore	1x (2,5 cm x 9,1m)	4.00	4,20	4.00	4,20	R ^{EZ01}
V20AD04 935	RZ	mikropore		0,00	0,00	L	Lohmann & Rauscher d.o.o.	Betasan	Betapore	1x (5 cm x 9,1 m)	7.00	7,35	7.00	7,35	R ^{EZ01}

«

– indikacije pod oznakama: »NL408«, »NL419«, »NL116«, »NL127«, »NN993«, »NL118« i »NL112« u Osnovnoj listi lijekova Zavoda mijenjaju se i glase:

»NL408: 1. Za bolesnike s juvenilnim idiopatskim artritisom kod kojih je liječenje započeto prije 18. godine života. Liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove.

2. Za liječenje reumatoidnog artritisa;

2.a. Indikacija za primjenu (u kombinaciji s lijekom metotreksat ili nekim drugim sintetskim DMARD); sigurna dijagnoza RA i aktivna bolest- DAS28 $\geq 5,1$ ili DAS28 $\geq 3,2 + 6$ otečenih zglobova (od 44); funkcionalni status; HAQ 0,5-2,5.

2.b. Prethodna terapija; najmanje dva lijeka iz skupine lijekova koji modificiraju bolest (DMARD) u razdoblju od 6 mjeseci od kojih jedan obavezno treba biti lijek metotreksat primijenjen najmanje kroz 2 mjeseca 20 mg tjedno (ili zbog nepodnošljivosti u nižoj dozi) ili nakon izostanka učinka lijeka toclizumab ili drugog TNF blokatora.

2.c. Prije primjene probir na hepatitis B i C i latentnu TBC prema preporukama HRD.

2.d. Zadani učinak liječenja nakon 12 tjedana primjene; ako je započeto s DAS28 $\geq 5,1$; pad DAS28 $\geq 1,2$ u odnosu na početno stanje ili postignuće DAS28 $\leq 3,2$; ako je započeto s DAS28 $\geq 3,2 + 6$ otečenih zglobova (od 44); pad DAS28 $\geq 1,2 + 50\%$ manje otečenih zglobova.

2.e. Kriteriji za prekid terapije; a. stabilna klinička remisija u trajanju od 6 mjeseci (a. CRP ≤ 1 mg/dL, b. broj bolnih zglobova/28 ≤ 1 , c. broj otečenih zglobova/28 ≤ 1 , d. bolesnikova ocjena (0-10) ≤ 1) pod uvjetom da kroz to vrijeme nije bilo nikakvih epizoda pogoršanja aktivnosti RA, a obavezno se nastavlja sintetskim lijekovima koji mijenjaju tijek bolesti (DMARD) i koje je bolesnik uzimao uz biološki lijek. U slučaju apsolutnog pogoršanja DAS28 za 1,2 neophodna je reekspozicija biološkom lijeku bez obzira na vrijednost DAS28. Bolesnici koji se biološkom terapijom liječe po monoterapijskom načelu isključeni su iz navedenih kriterija i nastavljaju biološko liječenje. e. ozbiljne nuspojave, teška interkurentna infekcija (privremeni/trajni prekid), trudnoća i izostanak zadanog učinka.

2.f. Liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove po preporuci reumatologa, prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentiranim ishodom kao što je navedeno u točki 2.d.

3. Za liječenje aktivnog ankilozantnog spondilitisa i aksijalnog spondiloartritisa:

3.a. Nakon izostanka učinka ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primijenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca.

3.b. Kod aktivne bolesti trajanja ≥ 4 tjedna prema BASDAI indeksu ≥ 4 .

3.c. Prema procjeni reumatologa ukupna težina bolesti ≥ 4 na skali 0-10, a koja respektira: aktivni koksitis, sinovitis/entezitis ili recidivirajući uveitis i/ili SE, CRP i/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjutorizirana tomografija, magnetska rezonancija, progresija strukturnih promjena).

3.d. Nakon najmanje 12 tjedana primjene očekivani učinak je: 50% poboljšanje BASDAI indeksa ili apsolutno poboljšanje BASDAI indeksa za ≥ 2 .

3.e. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog učinka ili razvoja nuspojave, a nastavlja kod postignuća zadanog efekta.

3.f. Liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove po preporuci reumatologa, prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentiranim ishodom kao što je navedeno u točki 3.d.

4. Za liječenje aktivnog psorijatičnog artritisa:

4.a. Nakon izostanka učinka ili kontraindikacija na najmanje 2 nesteroidna antireumatika primijenjena u punoj dnevnoj dozi kroz 2 mjeseca.

4.b. Nakon izostanka učinka najmanje 2 od 3 diferentna lijeka- lijek metotreksat (20 mg/tjedno) ili lijek leflunomid (20 mg/dan) ili lijek sulfasalazin (2 g/dan) ukupno kroz 6 mjeseci, a jedan od njih primijenjen najmanje 2 mjeseca u punoj dnevnoj dozi.

4.c. Kod afekcije perifernih zglobova trajanje aktivne bolesti ≥ 4 tjedna s ≥ 3 bolna i ≥ 3 otečena zglobova.

4.d. Ukupna težina bolesti ≥ 4 prema skali 0-10 prema procjeni reumatologa, a koja respektira- aktivni koksitis, sinovitis/entezitis/daktilitis i/ili psorijatični spondilitis i/ili SE, CRP i/ili radiološki nalaz (klasični radiogrami, kompjutorizirana tomografija, magnetska rezonancija, progresija strukturnih promjena).

4.e. Nakon najmanje 12 tjedana primjene očekivani učinak je: 50% poboljšanje bolnih i otečenih zglobova i 50% ukupno poboljšanje prema procjeni subspecialista reumatologa (skala 0-10).

4.f. Terapija se prekida kod izostanka očekivanog učinka ili razvoja nuspojave, a nastavlja kod postignuća zadanog učinka kao što je navedeno u 4.e.

4.g. Za izolirani psorijatični spondilitis primjenjuju se kriteriji za ankilozantni spondilitis.

4.h. Težina zglobne bolesti ocjenjuje se neovisno o težini kožne bolesti.

4.i. Liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove po preporuci reumatologa, prvo za period od 3 mjeseca, a kasnije za period od 6 mjeseci i dokumentiranim ishodom kao što je navedeno u točki 4.e.

5. Za bolesnike s umjereno-teškom do teškom psorijazom (PASI i/ili BSA $> 15\%$ i/ili DLQI > 15), iznimno u slučajevima zahvaćenosti posebnih dijelova kože kao npr: lice i/ili vlasište i/ili dlanovi i/ili stopala i/ili genitalna regija i/ili jaka zahvaćenost noktiju, i to onima koji nisu odgovorili ili ne podnose ili imaju kontraindikacije na najmanje dva različita ranije primijenjena sustavna lijeka uključujući PUVA terapiju, retinoide, ciklosporin i metotreksat, po preporuci specijalista dermatovenerologa. Liječenje treba započinjati i nadzirati liječnik koji ima iskustva s dijagnozom i liječenjem psorijaze. Prije uvođenja lijeka u terapiju, potrebo je izračunati PASI i/ili BSA vrijednost te index kvalitete života DLQI. Preporučena doza je 25 mg s.c. 2x tjedno ili 50 mg 1x tjedno. Liječenje se mora nastaviti dok se ne postigne remisija, najdulje do 24 tjedna. Procjena učinka terapije i aktivnost bolesti treba biti evaluirana u tjednu 12. i 24., izračunavanjem vrijednosti PASI, BSA i DLQI. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog odgovora na započeto liječenje, odnosno ukoliko je nakon 12 tjedana postignuto najmanje 50% poboljšanje PASI vrijednosti te poboljšanje DLQI vrijednosti veće od 5 bodova te ukoliko je nakon 28 tjedana postignuto najmanje 75% poboljšanje PASI vrijednosti ili najmanje 50% poboljšanje PASI vrijednosti uz pad DLQI vrijednosti ispod 5). Liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove.

Oznaka KS samo za liječenje pod 5.

NL419: Prva i druga linija liječenja lokalno uznapredovalog ili metastatskog raka pluća ne-malih stanica s aktivirajućom mutacijom tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK). Kriteriji za primjenu; 1. dokazan lokalno uznapredovali ili metastatski rak pluća ne-malih stanica, 2. dokazana EGFR-TK mutacija u stanicama tumora ili presadnica, 3. odobrava se primjena terapije za dva mjeseca nakon koje slijedi provjera rezultata liječenja. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog odgovora na provedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija, stabilna bolest) do progresije bolesti, odnosno do ukupno najviše 7 ciklusa liječenja iz sredstava posebno skupih lijekova, a daljnje liječenje se odobrava iz sredstava bolničkog proračuna, 4. liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove.

NL116: 1. Druga linija liječenja lokalno uznapredovalog ili metastatskog raka pluća ne-malih stanica s aktivirajućom mutacijom tirozin kinaze receptora za epidermalni faktor rasta (EGFR-TK). Kriteriji za primjenu; a. dokazan lokalno uznapredovali ili metastatski rak pluća ne-malih stanica, b. dokazana EGFR-TK mutacija u stanicama tumora ili presadnica, c. odobrava se primjena terapije za dva mjeseca nakon koje slijedi provjera rezultata liječenja. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog odgovora na provedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija, stabilna bolest) do progresije bolesti, odnosno do ukupno najviše 7 ciklusa liječenja iz sredstava posebno skupih lijekova, a daljnje liječenje se odobrava iz sredstava bolničkog proračuna, d. liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove.

2. Treća linija liječenja raka pluća nemalih stanica (NSLC), lokalno uznapredovali ili metastatski stadij bolesti nakon provedene dvije linije kemoterapijskog liječenja. Kriteriji za primjenu: ECOG status 0-1, 2. nepostojanje presadnica u CNS-u. Odobrava se primjena dva ciklusa, nakon kojih je obvezna klinička i dijagnostička obrada u cilju ocjene stupnja tumorskog odgovora. Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na provedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest) do progresije bolesti, odnosno do ukupno najviše 7 ciklusa liječenja iz sredstava posebno skupih lijekova, a daljnje liječenje se odobrava iz sredstava bolničkog proračuna. Nakon ukupno provedenih 6 ciklusa liječenja kliničku i dijagnostičku obradu u cilju ocjene stupnja tumorskog odgovora potrebno je napraviti nakon svaka četiri ciklusa liječenja. Liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove.

NL127: Za bolesnike s trombocitozom uz esencijalnu trombocitenu, kroničnu mijeloičnu leukemiju, po preporuci specijalista hematologa te na prijedlog Bolničkog povjerenstva za lijekove.

NN993: Za bolesnike s amiotrofičnom lateralnom sklerozom, po preporuci specijalista neurologa. Liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove.

NL118: 1. Za liječenje bolesnika s lokalno uznapredovalim ili metastatskim karcinomom bubrega u drugoj liniji liječenja. Kriteriji za primjenu: 1. nepostojanje CNS presadnica. 2. status ECOG 0-2. Liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove na prijedlog internističkog onkologa ili specijalista radioterapije i onkologije. Odobrava se primjena terapije za 3 mjeseca, nakon kojih se provodi provjera učinka terapije.

2. Za liječenje uznapredovalog hepatocelularnog karcinoma jetre. Kriteriji za primjenu: 1. Child-Pugh stadij jetrene bolesti A. 2. Uredna bubrežna funkcija (kreatinin klirens > 50 ml/min). 3. Uredna funkcija hematopoetskog sustava (trombociti > 1000 000, neutrofilni > 1500, hemoglobin > 110 g/l). 4. Nepostojanje CNS presadnica. 5. ECOG 0-1. Liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove na prijedlog internističkog onkologa ili specijalista radioterapije i onkologije. Odobrava se primjena terapije za 2 mjeseca, nakon kojih se provodi provjera učinka terapije. Oznaka KL samo za liječenje pod 2.

NL112: Za liječenje HER2-pozitivnog raka dojke (IHC 3+ ili CISH/FISH+) u sljedećim indikacijama: 1. adjuvantno liječenje: 1.1 rani stadij raka dojke nakon provedenog primarnog liječenja (operacija). Liječenje se provodi sekvencijski ili konkomitantno s primjenom taksana i/ili zračenja, ukupno do godinu dana. 1.2 neoadjuvantno liječenje, prije operativnog zahvata, ukoliko je indicirana neoadjuvantna sistematska terapija, s adjuvantnim liječenjem do ukupno godinu dana. Način primjene: a) i.v. primjena: početna doza je 8 mg/kg tjelesne težine, a zatim 6 mg/kg tjelesne težine za trojedni ciklus. b) s.c. primjena: 600 mg za trojedni ciklus. Adjuvantno liječenje se može provoditi i sa hormonskom terapijom. Kriteriji za primjenu: ECOG 0-1, EFLV (ejekcijska frakcija lijevog ventrikla) >50%, uredni laboratorijski nalazi (AST, ALT do 5x gornje granice, bilirubin do 3x gornje granice referentne vrijednosti). 2. metastatski rak dojke: 2.1. prva linija kemoterapije: 2.1.1. u kombinaciji s taksanima; 2.1.2. u kombinaciji s hormonskom terapijom kod istovremeno HER2+ i hormonski pozitivnih tumora (HER2+++ , ER+). Liječenje se provodi do progresije bolesti. 2.2. u monoterapiji kao treća linija nakon prethodno provedene najmanje dvije linije kemoterapije za metastatsku bolest, koja je sadržavala antracikline i taksane. Kriteriji za primjenu: ECOG 0-1, nepostojanje presadnica u CNS-u (ili postojanje stabilnih/kontroliranih moždanih presadnica, uz očekivano trajanje života više od godine dana), uredni laboratorijski nalazi (AST, ALT do 5x gornje granice, bilirubin do 3x gornje granice referentne vrijednosti). Nastavak liječenja moguć je isključivo kod pozitivnog tumorskog odgovora na provedeno liječenje (kompletna remisija, parcijalna remisija ili stabilna bolest) uz obveznu reevaluaciju učinka nakon šest ciklusa liječenja. Liječenje pod 1. i 2.1. odobrava se iz sredstava posebno skupih lijekova, a liječenje pod 2.2. iz sredstava bolničkog proraču-

na. Liječenje odobrava Bolničko povjerenstvo za lijekove.«