

## U Sektoru za lekove i farmakoeconomiju, obavljaju se sledeći poslovi:

- 1) prijem zahteva za stavljanje lekova na Listu lekova koji se propisuju i izdaju na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja i provera podnete dokumentacije u skladu sa Obrascem CSK-1;
- 2) stručna obrada zahteva koja uključuje: proveru indikacija za lek za koji je podnet zahtev, proveru indikacija iz dozvole za lek, opis i komentar o registraciji tog leka u drugim zemljama, kao i prisustvo tog leka na Listama lekova tih zemalja (Slovenija, Hrvatska, Italija, zemljama EU, Australija, Kanada i druge);
- 3) opis terapijskih vodiča i protokola za indikacije za koje je podnet zahtev u Republici Srbiji, zemljama EU i u drugim zemljama;
- 4) terapijska prednost leka u odnosu na lekove iste indikacije na važećoj Listi lekova;
- 5) aktivno korišćenje stručne literature i baza podataka vezanih za lekove: Odluke o cenama lekova za humanu upotrebu, Liste lekova zemalja u okruženju, kao i zemalja EU, Australija, Kanada i druge, Nacionalni registar lekova ALIMIS-a, Farmakoterapijski vodič ALIMIS-a, MKB-10 klasifikacija bolesti, BNF, Martindale, NICE-vodiče, EMEA sajt, the electronic Medicines Compendium contains information about UK licenced medicines, PubMed, National Institute for Health and Clinical Excellence, Evidence based cancer guidelines, GINA (Global Initiative for Asthma), GOLD-The Global initiative for chronic Obstructive Lung Disease, [www.scoteshmedicines.org.uk](http://www.scoteshmedicines.org.uk), vodiči dobre kliničke prakse Ministarstva zdravlja, Farmakologija H.P.Rang, M.M.Dale, J.M.Ritter. P.K.Moore (izdanje 2005); the Merck Manual;
- 6) svakodnevno ažuriranje baze radne Liste lekova koje uključuje promenezaštićenog naziva leka, farmaceutkog oblika, jačine i pakovanja leka, proizvođača leka, države proizvodnje leka, cene leka na veliko, participacije osiguranog lica; promenu cene leka iz Odluke o cenama lekova za humanu upotrebu, najnižu uporedivu cenu leka iz Slovenije, Hrvatske i Italije; datum izdavanja dozvole za lek i dr.;
- 7) za svaki lek pojedinačno izdrada farmakoeconomске analize koja potvrđuje ekonomsku opravdanost primene leka, trošak-korist (efektivnost), koja uključuje cenu leka na veliko po DDD, trošak terapije lekom po osiguranom licu, odgovarajuću dužinu lečenja po terapijskom ciklusu ili na mesečnom nivou, trošak godišnje terapije lekom (za hroničnu terapiju), uporedni odnos troškova i efekata inovativnog ili originalnog leka za koji je podnet zahtev i lekova za istu indikaciju ukoliko se nalaze na važećoj Listi lekova, procenu broja osiguranih lica koji bi primali određeni lek sa izračunatim finansijskim efektom na ukupni trošak za lekove na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja;
- 8) prikupljanje i obrada podataka o potrošnji neregistrovanih lekova koji se nalaze na Listi D Liste lekova po filijalama na mesečnom nivou, kao i formiranje i ažuriranje baze ovih lekova po JMBG osiguranih lica;
- 9) praćenje primene Liste lekova, analiza potrošnje lekova po svakom leku pojedinačno, po broju kutija leka, filijalama, zdravstvenim ustanovama, osiguranom licu, terapijskoj grupi lekova na mesečnom i godišnjem nivou, kao i uporedne analize po kalendarskim godinama, trošak po svakom leku, po generičkom leku, terapijskoj grupi, za određenu indikaciju, starosnu dob i dr., u odnosu na ukupno opredeljena sredstva za lekove prema Finansijskom planu;
- 10) izrada opštih pravnih akata kojim se uređuje propisivanje i izdavanje lekova na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja (Pravilnik o Listi lekova, Pravilnik o kriterijumima za stavljanje, odnosno skidanje lekova sa Liste lekova, Pravilnik o standardima za primenu citostatika i dr.) i njihova priprema za objavljivanje u Službenom glasniku RS;
- 11) izrada Instrukcija o načinu propisivanja i izdavanja lekova sa Liste D (sa tabelarnim prikazom spiska apoteka u kojima se ovi lekovi izdaju, tabelarni prikaz po filijalama o potrošnji ovih lekova, kao i antituberkulotika posebno);
- 12) izrada Instrukcija o načinu propisivanja i izdavanja lekova rispoleptconsta u zdravstvenim ustanovama sekundarnog nivoa (sa mesečnim tabelarnim prikazom svake filijale o utrošku ovog leka po osiguranom licu u zdravstvenim ustanovama);

- 13) izrada Instrukcija o načinu propisivanja i izdavanja leka sandostatin u zdravstvenim ustanovama primarnog nivoa (sa mesečnim tabelarnim prikazom svake filijale o utrošku ovog leka po osiguranom licu u zdravstvenim ustanovama);
- 14) inicijativa za izmene i dopune zakona i drugih podzakonskih akata koji se odnose na lekove;
- 15) izrada rešenja o stavljanju, odnosno skidanju lekova sa Liste lekova u skladu sa zakonom;
- 16) izrada posebnih ugovora Republičkog fonda sa podnosiocem zahteva o stavljanju određenog inovativnog, odnosno originalnog leka na Listu lekova;
- 17) izrada dopisa, odnosno davanje pisanih odgovora na predstavke Ministarstva zdravlja, filijala, ostalih sektora u Direkciji, zdravstvenih ustanova, osiguranih lica, udruženja pacijenata, farmaceutskih kuća (podnosioca zahteva);
- 18) izrada rešenja o obrazovanju Komisija koje formira Upravni odbor Republičkog fonda (Centralne stručne komisije za lekove i Komisije za farmakoekonomiju), kao i zakazivanje sednica, predlaganje dnevnog reda i sastavljanje zapisnika i izrada rešenja o naknadama za rad članovima komisija;
- 19) izrada rešenja o obrazovanju Stručnih podkomisija za lekove po ATC klasifikaciji lekova, zakazivanje sednica, predlaganje dnevnog reda i izrada zapisnika;
- 20) izrada rešenja o obrazovanju Komisija koje formira direktor Republičkog fonda (Komisija za odobravanje upotrebe lekova: Glivec, Enbrel, Rebif i Pegasy i Komisija za planiranje i praćenje i kontrolu potrošnje citotoksičnih lekova koji se nalaze na Listi lekova);
- 21) saradnja sa Ministarstvom zdravlja, Agencijom za lekove i medicinska sredstva Srbije, Službenim glasnikom RS;
- 22) komunikacija sa podnosiocima zahteva o potvrdi cene leka u skladu sa kriterijumima, kada CSK o zahtevu odluči pozitivno, odnosno kada se vrši usklađivanje cene lekova sa cenom iz Odluke o cenama lekova za humanu upotrebu;
- 23) formiranje baze svih primljenih zahteva po rednom broju, a nakon obrade i njihovo arhiviranje;
- 24) formiranje baze svih podnosioca zahteva, sa sledećim podacima (naziv, adresa, kontakt osoba, telefon, mail adresa i dr.);
- 25) formiranje i praćenje (nedeljno i mesečno) baze osiguranih lica koja su na terapiji lekom sandostatin i rispolept consta, kao i baze osiguranih lica koji koriste trake i aparate za samokontrolu nivoa šećera u krvi;
- 26) svakodnevna telefonska i elektronska komunikacija u vezi primene Liste lekova sa filijalama, farmaceutskim kućama i osiguranim licima;
- 27) ažuriranje zvaničnog sajta Republičkog fonda, u delu koji se tiče Liste lekova, kao i pravilnika iz delokruga ovog Sektora;
- 28) predlaganje mera za unapređenje rada sektora.