



REPUBLIKA E KOSOVËS-REPUBLIKA KOSOVA-REPUBLIC OF KOSOVA			
QEVERIA E KOSOVËS-VLADA KOSOVA-GOVERNMENT OF KOSOVA			
MINISTRIA E SHËNDETËSISË-MINISTARSTVO ZDRAVLJA-MINISTRY OF HEALTH			
Njësia Org. Org.Jedinica Org Unit	01	Nr.Prot: Broj Prot: Prot.No:	05-6402
Nr.i faqeve Br.stranica No.pages	-40-	Data: Datum: Date:	12, 10, 2023
Prishtinë / a			

Republika e Kosovës
Republika Kosova-Republic of Kosovo
Qeveria-Vlada-Government

Ministria e Shëndetësisë-Ministarstvo Zdravstva-Ministry of Health
Zyra e Ministrit/Ured Ministra/Office of the Minister

Nr. 148/X/2023

Datë: 11.10.2023

Ministri i Shëndetësisë, në mbështetje të Nenit 145, pika 2, të Kushtetutës së Republikës së Kosovës, në përputhje me nenet 10 dhe 11 të Ligjit Nr.06/L-113 për Organizimin dhe Funkcionimin e Administratës Shtetërore dhe të Agjencive të Pavarura (Gazeta zyrtare Nr.7.01 Mars 2019), nenit 11 paragrafi 1.5 i Ligjit nr.08/L-117 për Qeverinë e Republikës së Kosovës, Rregulloren (QRK) Nr.14/2023, për Fushat e Përgjegjësisë Administrative të Zyrës së Kryeministrit dhe Ministrive, Shtojca 1 paragrafi 6 nën paragrafi 6.1, nxjerrë

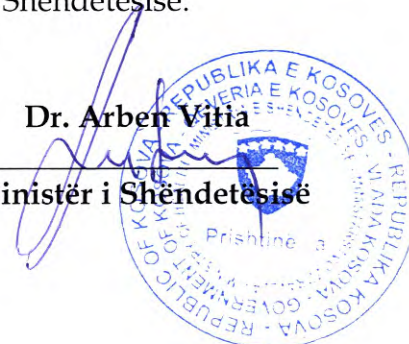
V E N D I M

Për ndryshim -plotësim të Listës esenciale të nivelit primar, sekondar dhe terciar të barnave dhe materialit harxhues e cila mbulohet nga Buxheti i Republikës së Kosovës

- I. Plotësohet dhe ndryshohet Lista esenciale e nivelit primar, sekondar dhe terciar e barnave dhe materialit harxhues e cila mbulohet nga Buxheti i Republikës së Kosovës të aprovuar me Vendimin Nr. prot.05-3113, datë 22.05.2023.
- II. Shtojcë e këtij vendimi është versioni dy (2) i Listës esenciale e ndryshuar dhe plotësuar e nivelit primar, sekondar dhe terciar e barnave dhe materialit harxhues e cila mbulohet nga Buxheti i Republikës së Kosovës.
- III. Obligohet Sekretari i Përgjithshëm i Ministrisë së Shëndetësisë t'i njoftojë të gjitha institucionet për zbatimin e listës së barnave esenciale dhe materialit harxhues.
- IV. Vendimi hyn në fuqi ditën e nënshkrimit nga Ministri i Shëndetësisë.

Dr. Arben Vitia

Ministër i Shëndetësisë



Vendim i dërgohet:

- *Zëvendësministrave;*
- *Sekretarit të Përgjithshëm;*
- *Inspektoratit Shëndetësor*
- *FSHSH-së;*
- *SHSKUK;*
- *AKPM;*
- *IKSHPK;*
- *QKTGJ;*
- *Divizionit të Farmacisë;*
- *Divizionit të Prokurimit;*
- *Divizionit të Kujdesit parësor;*
- *DFSHP;*
- *Departamenti ligjor;*
- *Arkivit të MSh;*

Lista Esenciale e nivelit primar, sekondar dhe terciar të kujdesit shëndetësor - Barnat

		ATC
1. ANESTETIKËT, BARNAT PREOPERATIVE DHE GAZET MEDICINALE		
1.1 Anestezia e përgjithshme dhe oksigjeni		
1.1.1 Barnat inhalatore		
sevoflurane*	Tretësirë: 250 mL *Furnizimet të kenë edhe pajisje (adapter) për kyçe në voserizer	N01AB08
nitrous oxide	Inhalim	N01AX13
oxygen	Inhalim (gaz medicinal)	V03AN01
1.1.2 Barnat e injektueshme		
ketamine	Injeksion: 50 mg (si hidroklorur)/ mL, 10- mL flakon	N01AX03
propofol	Injeksion: 10 mg/mL	N01AX10
thiopental sodium	Pluhur për tretësirë për injeksion: 500 mg Indikacionet: anestezioni i përgjithshëm, indukimi i komës barbiturike, ndërprerja e konvulsioneve epileptike	N01AF03
etomidate	Injeksion: 2 mg/mL, 10 mL	N01AX07
1.2 Anestezikët lokal		
bupivacaine	Injeksion: 0.25%; 0.5% (hidroklorur) në flakon ose ampullë	N01BB01
lidocaine	Injeksion: 1%; 2% (hidroklorur) në flakon, IM dhe IV	N01BB02
	Forma topikale: 2%	D04AB01
lidocaine + epinephrine (adrenaline)	Injeksion: 2% (hidroklorur ose sulfat) + epinephrinë 1:200 000 në flakon	N01BB52
ropivacaine	Injeksion: 2 mg/mL, 10 mL epidural	N01BB09
ephedrine*	Injeksion: 30 mg (hidroklorur)/ mL në 1- mL	C01CA26
	*Për përdorim gjatë anestezisë spinale, për të parandaluar hipotensionin	
1.3 Barnat preoperative dhe sedative për procedura të shkurta		
atropine	Injeksion: 1 mg (sulfat) në 1- mL	A03BA01
midazolam	Injeksion: 1 mg/mL, 5 mL	N05CD08
	Tretësirë orale: 2 mg/mL	
morfinë	Injeksion: 10 mg (sulfat spo hidroklorur) në 1- mL	N02AA01
1.4 Gazrat Medicinale		
oxygen	Inhalim - Për përdorim në menaxhimin e hipoksisë *Jo më shumë se 30% oksigjen te neonatët më pak ose baraz me 32 javë gestative	V03AN01
2. BARNAT PËR DHEMBJE DHE KUJDES PALIATIV		

2.1 Barnat antiinflamatore josteroidale dhe jo-opioide		
acetylsalicylic acid	Tableta: 100 mg dhe 500 mg	B01AC06
ibuprofen	Tretësirë orale: 100 mg/5 mL	M01AE01
	Tableta: 200 mg; 400 mg	
paracetamol	Tretësirë orale: 120 mg/5 mL	N02BE01
	Supozitore: 80 mg, 125 mg, 150 mg	
	Tableta: 500 mg	
	Tretësirë për infuzion: 500 mg, 1g	
diclofenac	Injeksion: 25 mg/mL, 3 mL	M01AB05
metamizol	Injeksion: 1 g/2 mL	N02BB02
2.2 Analgjezikët opioid		
fentanyl*	Fllaster transdermal: 12 mcg/hr; 25 mcg/hr; 50 mcg/hr; 75 mcg/hr; 100 mcg/hr *Për menaxhimin e dhembjeve kanceroze	N02AB03
	Injeksion: 50 mcg/mL, 2 mL	N01AH01
	Tableta: 300 mcg sublingual	N02AB03
morfinë	Granula (lirim i ngadalësuar, të tretet me ujë): 20 mg –200 mg (sulfat morfine)	N02AA01
	Injeksion: 10 mg (hidroklorur morfine ose sulfat morfine) në ampullë 1- mL	
	Tretësirë orale: 10 mg (hidroklorur morfine ose sulfat morfine)/5 mL	
	Tableta (lirim i ngadalësuar): 10 mg–200 mg (hidroklorur morfine ose sulfat morfine)	
	Tableta (lirim i menjëhershëm): 10 mg (sulfat morfinë)	
oxycodone	Formë e fortë orale: 20 mg	N02AA05
tramadol	Injeksion: 50 mg/mg, 2 mL	N02AX02
methadone	Tretësirë orale: 10 mg/5 mL	N07BC02
	Indikacionet: për menaxhimin e dhembjes kanceroze, për trajtimin e varshmërisë prej opioideve	
2.3 Barnat për simptoma tjera të zakonshme dhe kujdes paliativ		
dexamethasone	Injeksion: 4 mg/ mL në ampulla 1 mL (si kripë dinatrium fosfat)	H02AB02
	Tretësirë orale: 2 mg/5 mL	A01AC02

	Tableta: 4 mg	H02AB02
diazepam	Injeksion: 5 mg/ mL	N05BA01
	Tretësirë rektale: 5 mg	
	Tableta: 5 mg; 10 mg	
hyoscine butylbromide	Injeksion: 20 mg/ mL	A03BB01
lactulose	Tretësirë orale	A06AD11
loperamide	Format e forta orale: 2 mg	A07DA03
3. ANTIALERGJIKËT DHE BARNAT TJERA TË CILËT PËRDOREN NË ANAFILAKSË		
epinephrine (adrenaline)	Injeksion: 1 mg (si hidroklorur ose hidrogjen tartrate) në ampullë 1 mL	C01CA24
hydrocortisone	Injeksion: 100 mg (si sukcinat natriumi) në flakon	H02AB09
loratadine	Tretësirë orale: 1 mg/ mL	R06AX13
	Tableta: 10 mg	
prednisolone	Tableta: 5 mg, 20 mg	H02AB06
chloropyramine	Injeksion: 10 mg/mL, 2 mL	R06AC03
noradrenaline	Injeksion: 2 mg/mL, 4 mL IV dhe 1 mg/mL, 10 mL	C01CA03
4. ANTIDOTËT DHE SUBSTANCAT TJERA TË CILAT PËRDOREN TE HELMIMET		
karboni aktiv	Pluhur: 250 g	A07BA01
	Indikacioni: te helmimet me medikamente dhe toksina të ndyshme të cilat janë futur përmes traktit tretës	
acetylcysteine	Injeksion: 200 mg/ mL në 10- mL ampullë	R05CB01
	Tretësirë orale: 20%	
naloxone	Injeksion: 400 mcg (hidroklorur) në ampullë 1- mL	A06AH04
pralidoksim	Injeksion: 1g, 10 mL IV	V03AB04
flumazenil	Injeksion: 0.1 mg/mL, 5 mL	V03AB25
5. 5. ANTIKOVULZANTET/ANTIEPILEPTIKËT		
carbamazepine	Tretësirë orale: 100 mg/5 mL	N03AF01
	Format e forta orale: 200 mg, 400 mg	
lorazepam	Formulim parenteral: 2 mg/ mL në ampullë 1 mL, 4 mg/ mL në ampullë 1 mL	N05BA06
magnesium sulfat	Injeksion: 0.5g/ mL në 10- mL ampullë (ekuivalent to 5 g in 10 mL; 50% peshë/vëllim)	A06AD04
phenobarbital	Injeksion: 200 mg/ mL (natrium)	N03AA02
	Tretësirë orale: 15 mg/5 mL	
	Tableta: 15 mg dhe 100 mg	
phenytoin	Injeksion: 50 mg/ mL in 5- mL flakon (natrium)	N03AB02
	Tretësirë orale: 25 mg - 30 mg/5 mL	
	Format e forta orale: 50 mg (natrium)	

valproic acid (natrium valproate)	Tretësirë orale: 50 mg/5 mL	N03AG01
	Pika: 300 mg/mL	
	Forma të forta orale: 300 mg, 500 mg (natrium valproate)	
levetiracetam	Tableta: 250mg, 500mg	N03AX14
pyridostigmine	Tableta: 60 mg	N07AA02
6. BARNAT ANTI-INFEKTIVE		
6.1 Anthelmintikët		
6.1.1 Anthelmintikët intestinal		
mebendazole	Tableta (përtpëse): 100 mg Suspension oral: 100mg/ 5 mL	P02CA01
6.2.1 ANTIBIOTIKËT E GRUPIT ACCESS		
amikacin	Injeksion: 250 mg (si sulfat)/mL në flakon 2- mL	J01GB06
amoxicillin	Pluhur për tretësirë orale: 125 mg (si trihidrat)/5 mL, 250 mg (si trihidrat)/5 mL	J01CA04
	Format e forta orale: 500 mg (si trihidrat)	
	Pluhur për injeksion: 1 g (si natrium) në flakon	
amoxicillin+clavulonic acid	Tretësirë orale: 125 mg amoxicillin + 31.25 mg clavulanic acid/5 mL, 250 mg amoxicillin + 62.5 mg clavulanic acid/5 mL	J01CR02
	Tableta: 500 mg (si trihidrat) + 125 mg (si kripë kaliumi)	
ampicillin	Pluhur për injeksion: 500 mg; 1 g (si kripë natriumi) në flakon	J01CA01
benzathine benzylpenicillin	Pluhur për injeksion: 900 mg benzylpenicillin (= 1.2 million IU) në flakon 5- mL [c]; 1.44 g benzylpenicillin (= 2.4 million IU) në flakon 5- mL	J01CE08
benzylpenicillin	Pluhur për injeksion: 600 mg (= 1 million IU); 3 g (= 5 million IU) (kripë e natriumit ose kaliumit) në flakon	J01CE01

cefalexin	Pluhur për tretje me ujë: 125 mg/ 5 mL; 250 mg/5 mL (anhidrozo)	J01DB04
	Format orale të forta: 500 mg (si monohidrat)	
cefazolin a	Pluhur për injeksion: 1 g (si kripë e natriumit) në flakon	J01DB04
	a >1 muaj	
chloramphenicol	Pluhur për injeksion: 1 g në flakon	J01BA01
clindamycin	Kapsula: 300 mg (si hidroklorur)	J01FF01
	Injeksion: 150 mg (si fosfat)/ mL	
	Tretësirë orale: 75 mg/5 mL (si palmitat)	
cloxacillin*	Kapsula: 500 mg (si kripë e natriumit)	J01CF02
	Pluhur për injeksion: 500 mg (si kripë e natriumit) në flakon	
	Pluhur për tretësirë orale: 125 mg (si kripë e natriumit)/5 mL	
	*Cloxacillin, dicloxacillin and flucloxacillin preferohen për përdorim oral për shkak të absorbimit më të mirë	
doxycycline a	Tretësirë orale: 50 mg/5 mL (anhidrozo)	J01AA02
	Format e forta orale: 100 mg	
	a Përdorimi te fëmijët nën 8 vjeç vetëm nëse ka infeksion që kërcënon jetën dhe nuk ka alternativë tjetër terapeutike	
gentamicin	Injeksion: 10 mg, 40 mg, 60 mg (si sulfat)/ mL në flakon 2- mL	J01GB03
metronidazole	Injeksion: 500 mg në flakon 100- mL	J01XD01
	Tretësirë orale: 200 mg (si benzoate)/5 mL	
	Supozitorë/vaginaleta: 500 mg, 1 g	
	Tableta: 200 mg to 500 mg	
nitrofurantoin	Tretësire orale: 25 mg/5 mL	J01XE01
	Tableta: 100 mg	

phenoxymethylpenicillin	Pluhur për tretësirë orale: 250 mg (si kripë kaliumi) /5 mL	J01CE02
	Tableta: 1 milion IU	
procaine benzylpenicillin*	Pluhur për injeksion: 1 g (=1 million IU), 3 g (=3 million IU) në flakon	J01CE09
	*Procaine benzylpenicillin nuk rekomandohet si terapi e zgjedhjes së parë te sepsa neonatale, përveç institucioneve që kanë shkallë të lartë të vdekshmërisë së foshnjave	
sulfamethoxazole + trimethoprim*	Injeksion: 80 mg + 16 mg/ mL në ampullë	J01EE01
	Tretësirë orale: 200 mg + 40 mg/5 mL	
	Tableta: 400 mg + 80 mg	
	*Trimetoprima si agjens i vetëm mund të jetë alternativë e infeksioneve të traktit të poshtëm urinar	
6.2.2. ANTIBIOTIKËT E GRUPIT WATCH		
azithromycin	Forma të forta orale: 500 mg (anhidroze)	J01FA10
	Tretësirë orale: 200 mg/5 mL	
	Pluhur për tretësirë për infuzion*: 500 mg *Indikacioni: për trajtimin e pacientëve në mjekimet intenzive të SHSKUK	
cefixime	Forma të forta orale: 400 mg (si trihidrat)	J01DD08
	Pluhur për tretësirë orale: 100 mg/ 5 mL	
cefotaxime	Pluhur për injeksion: 250 mg për flakon (si kripë natriumi)	J01DD01
ceftriaxone	Pluhur për injeksion: 250 mg; 1 g (si kripë e natriumit) në flakon	J01DD04
cefuroxime	Pluhur për injeksion: 250 mg, 750 mg, 1.5 g në flakon (si kripë e natriumit)	J01DC02
ciprofloxacin	Tretësirë për infuzion IV: 2 mg/mL	J01MA02
	Tableta: 500 mg	
	Format e forta orale: 500 mg	

clarithromycin*†	Pluhur për tretësirë orale: 125 mg/5 mL, 250 mg/5 mL	J01FA09
	Pluhur për injeksion: 500 mg në flakon	
	*Eritromicina mund të jetë alternativë	
	† Klaritromicina po ashtu është e listuar për përdorim në regjim të kombinuar për eradikimin e <i>H. pylori</i> tek të rriturit	
piperacillin + tazobactam	Pluhur për injeksion: 2 g (si kripë e natriumit) + 250 mg (si kripë e natriumit), 4 g (si kripë e natriumit) + 500 mg (si kripë e natriumit) në flakon	J01CR05
vancomycin	Kapsula: 125 mg; 250 mg (si hidroklorur)	J01XA01
	Injeksion: 500 mg	
teicoplanin	Pluhur për tretësirë për injeksion: 200 mg Indikacioni: infeksionet rezistente me bakterie gram pozitive (bari ipet vetëm me antibiogram dhe përmes konziliumit të tre specialistëve të fushës në nivelin terciar)	
ceftazidime	Pluhur për injeksion: 250 mg, 1 g (si pentahidrat) në flakon	J01DD02
imipenem + cilastatin	Pluhur për tretësirë për infuzion: 500 mg + 500 mg	J01DH51
meropenem a	Pluhur për injeksion: 500 mg (si trihidrat); 1 g (si trihidrat) në flakon	J01DH02
	a > 3 muaj	
eritromicina	Granula për suspension: 250 mg/5 mL	J01FA01
	Tretësirë për injeksion: 500 mg, 1 g	
6.2.3. Grupi Rezervë*		
Cefalosporinat e gjeneratës së pestë (me ose pa inkibitor të beta-laktamazës) p.sh. ceftaroline	Pluhur për injeksion: 400 mg, 600 mg (si fosamil) në flakon	
Cefalosporinat e gjeneratës së katërt (me ose pa inkibitor të beta-laktamazës) p.sh. cefepime	Pluhur për injeksion: 500 mg, 1 g, 2 g (si hidroklorur) në flakon	
Kolistina	Pluhur për injeksion: 1 million I.U. (si kolistemetat natrium) në flakon	J01XB01
Ceftazidime + avibactam	Pluhur për injeksion: 2 g+0.5 g në flakon	J01DD52
Polymixin B	Pluhur për injeksion: 500 000 I.U. në flakon	J01XB02
Fosfomicin	Pluhur për injeksion: 2 g (natrium), 4 g (natrium) në flakon	J01XX01
Meropenem + vaborbactam	Pluhur për injeksion: 1 g+1 g në flakon	J01DH52
Plazomicin	Injeksion: 500 mg për 10 mL në flakon	J01GB14
Linezolid	Tretësirë për infuzion: 2 mg/mL në qese prej 300 mL	J01XX08

*Këto barna ipen vetëm me antibiogram dhe përmes konziliumit të tre specialistëve të fushës në nivelin terciar

6.2.4 Barnat antileprotike

dapsone	Tableta: 50 mg	J04BA02
---------	----------------	---------

6.2.5 Barnat antituberkulare

ethambutol	Tretesirë orale: 25 mg/mL	J04AK02
	Tableta: 100 mg to 400 mg (hidroklorur)	
isoniazid	Tretesirë orale: 50 mg/5 mL	J04AC01
	Tableta: 100 mg to 300 mg	
	Tableta (ndarëse): 50 mg	
rifampicine	Tableta: 150 mg	J04AB02
isoniazid + rifampicin	Tableta:	J04AM02
	75 mg + 150 mg; 150 mg + 300 mg	
	60 mg + 60 mg (Për përdorim të herë pas hershëm 3 herë në javë)	
	150 mg + 150 mg (për përdorim të herë pas hershëm 3 herë në javë)	
pyrazinamide	Tableta (disperzibile): 50 mg + 75 mg	J04AK01
	Tretesirë orale: 30 mg/mL	
	Tableta: 400 mg	
	Tableta (ndarëse): 150 mg	
capreomycin	Injeksion: 1 g (si sulfat) në flakon	J04AB30
cycloserine*	Format e forta orale: 250 mg	J04AB01
	*Terizidone mund të jetë një alternativë	
ethionamide*	Tableta: 125 mg; 250 mg	J04AD03
	*Protonamide mund të jetë një alternativë	
levofloxacin	Tableta: 500 mg Tretësirë për infuzion: 500 mg/100 mL	J01MA12
p-aminosalicylic acid	Granula: 4 g në qeska	J04AA01
	Tableta: 500 mg	
streptomycin	Pluhur për injeksion: 1 g (si sulfat) në flakon	J01GA01
tuberculin purified protein derivative, (PPD-S)	Sol për diag. 5 TU/0.1mL, 0.1 mL SC	V04CF01
6.3 Barnat antimikotike		
amphotericin B (liposomal)*	Pluhur koncentrat për infuzion: 50 mg	J02AA01
	Indikacioni: format e rënda të mykozave sistemike multirezistente *Bari ipet përmes konziliumit të tre specialistëve të fushës	
fluconazole	Kapsula: 150 mg, 200 mg	J02AC01
	Injeksion: 2 mg/mL në flakon	
	Tretësirë orale: 50 mg/5 mL	
itraconazole	Kapsula: 100 mg	J02AC02
	Tretesirë orale: 10 mg/mL	

nystatin	Tretësirë orale: 100 000 IU/mL	A07AA02
	Tableta: 100 000 IU; 500 000 IU	
	Ovula: 100 000 IU	G01AA01
voriconazole	Tableta: 50 mg, 200 mg	
	Pluhur për injeksion: 200 mg në flakon	J02AC03
	Pluhur për tretësirë orale: 40 mg/ mL	
6.4 Barnat antivirale		
6.4.1 Barnat antiherpetikë		
aciclovir	Tretësirë orale: 200 mg/5 mL	
	Pluhur për injeksion: 250 mg (si kripë natriumi) në flakon	J05AB01
	Tableta: 200 mg	
imiquimod	Kremë: 5 mg/100 mg-5%	D06BB10
6.4.2 Antiretroviralët		
didanosine	Tableta: 400 mg	J05AF02
tenofovir+ emtricitabine	Tableta: 300 mg (disoproxil fumarate ekuivalent to 245 mg tenofovir disoproxil) + 200mg	J05AR17
6.4.2.1 Frenuesit e transkriptazës reverse nukleoside/Nukleotide		
abacavir (ABC)	Tableta: 300 mg (si sulfat).	J05AF06
	Tableta (dispersible, ndarëse): 60 mg (si sulfat)	
lamivudine (3TC)	Tretësirë orale: 50 mg/5 mL	J05AF05
	Tretësirë orale: 150 mg	
6.4.2.2 Frenuesit e transkriptazës reverse jo-Nukleoside		
efavirenz (EFV or EFZ) a	Tableta: 200 mg (ndarëse), 600 mg	J05AG03
	a >3 vjeç ose >10 kg peshë	
nevirapine (NVP) a	Tretësirë orale: 50 mg/5 mL	J05AG01
	Tableta (dispersible): 50 mg, 200 mg	
	a > 6 javë	
6.4.2.3 Frenuesit e proteazës		
darunavir a	Tableta: 75 mg, 400 mg, 600 mg, 800 mg	J05AE10
	a >3 vite	
lopinavir + ritonavir (LPV/r)	Tretësirë orale: 400 mg + 100 mg/5 mL	J05AR10
	Tableta (stabile në nxehtësi): 100 mg + 25 mg, 200 mg + 50 mg	
	Kapsula që përmbajnë peleta orale: 40 mg + 10 mg	
ritonavir	Tretësirë orale: 400 mg/5 mL	J05AE03
	Tableta (stabile në nxehtësi): 25 mg, 100 mg	
6.4.2.4 Frenuesit e integrazës		
dolutegravir	Tableta: 50 mg	J05AX12
Kombinimet me doze-fikse		

abacavir + lamivudine	Tableta (të tretshme, ndarëse): 60 mg + 30 mg; 120 mg + 60 mg, 600 mg + 300 mg	J05AR02
efavirenz + emtricitabine + tenofovir	Tableta: 600 mg + 200 mg + 300 mg (disoproxil fumarate ekuivalent to 245 mg tenofovir disoproxil)	J05AR06
lamivudine + zidovudine	Tableta: 30 mg + 60 mg, 150 mg + 300 mg	J05AR01
6.4.3 Antiviralet tjere		
ribavirin	Injeksion për administrim intravenoz: 800 mg dhe 1 g në 10- mL	J05AP01
	Format e forta orale: 200 mg, 400 mg	
valganciclovir	Tableta: 450 mg	J05AB14
oseltamivir	Kapsula: 30 mg, 75 mg (si fosfat)	J05AH02
	Oral pluhur: 12 mg/ mL	
6.4.4 Barnat kundër hepatitit		
6.4.4.1 Barnat për hepatit B		
6.4.4.1.1 Frenuesit e transkriptazës reverse Nukleoside/Nukleotide		
tenofovir disoproxil fumarate (TDF)	Tableta: 300 mg (tenofovir disoproksil fumarat – ekuivalent me 245 mg tenofovir disoproxil)	J05AF07
6.4.4.2 Barnat për hepatit C		
Ledispavir/Sofosbuvir	Tableta: 90 mg/400 mg	J05AX65
Sofosbuvir/Velpatasvir	Tableta: 400 mg/100 mg	J05AX69
Glecaprevir/pibrentasvir	Tableta: 100 mg/40 mg	J05AP57
7. ANTINEOPLASTIKËT DHE IMUNOSUPRESORET		
7.1 Barnat imunosupresore		
azathioprine	Tableta (ndarëse): 50 mg	L04AX01
ciclosporine	Kapsula: 25 mg, 50 mg	L04AD01
	Koncentrat për injeksion: 50 mg/ mL në ampulla 1 mL për transplantim të organeve	
	Tretësirë orale: 100 mg/1 mL, 50 mL	

etanercept	Injeksion: 25 mg Indikacionet: artriti juvenil idiopatik, artriti reumatoid (te i cili ka dështuar terapia standarde), spondiliti ankilozant (te i cili ka dështuar terapia standarde), forma e rëndë e psoriazës pllakore kronike	L04AB01
infiximab	Injeksion: 100 mg Indikacionet: forma e rëndë e sëmundjes të Crohn-it, artriti reumatoid (te i cili ka dështuar terapia standarde), artriti psoriatic (te i cili ka dështuar terapia standarde), spondiliti ankilozant	L04AB02
abatacept*	Koncentrat pluhur për tretësirë për infuzion: 250 mg Indikacioni: forma e rëndë e artritit juvenil poliartikular *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	L04AA24
mycophenolate natrium	Tableta: 180 mg, 360 mg	L04AA06
thalidomide	Tableta: 100 mg, 200 mg	L04AX02
tacrolimus	Kapsula: 0.5 mg, 1 mg, 3 mg	L04AD02
mycophenolate mofetil	Format e forta orale: 250 mg, 500 mg	L04AA06
tocilizumab	Koncentrat për tretësirë për infuzion: 200 mg/10 mL Shiringë e parambushur (për rastet pediatrike): 162 mg/0.9 mL Indikacionet: artriti reumatoid rezistent në terapinë standarde, artriti juvenil sistemik idiopatik rezistent në terapinë standarde	L04AC07
leflunomide	Tableta: 20 mg Indikacionet: artriti reumatoid dhe psoriatic, spondiliti ankilozant	L04AA13
eculizumab*	Koncentrat për tretësirë për infuzion: 10 mg/ mL, 30 mL Indikacioni: HUS atipik *Ky bari është i përfshirë në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	L04AA25
adalimumab*	Tretësirë për injeksion në shiringë të parambushur: 40 mg Indikacioni: morbus Crohn te rastet pediatrike (në rast se ka dështuar terapia standarde), artriti kronik juvenil idiopatik me uveit (në rastet kur ka dështuar terapia standarde) *Ky bari është i përfshirë në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	L04AB04
vedolizumab	Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion: 300 mg Indikacioni: koliti ulçeroz (në rast se ka dështuar terapia standarde)	L04AA33
secukinumab	Tretësirë për injeksion në shiringë të parambushur: 150 mg/1 mL Indikacionet: artriti psoriatic (në rast se ka dështuar terapia standarde), spondiliti ankilozant (në rast se ka dështuar terapia standarde), forma e rëndë e psoriazës pllakore (në rast se ka dështuar terapia standarde)	L04AC10
7.2 Barnat citotoksike dhe adjuvante		
all-trans retinoid acid (ATRA)	Kapsula: 10 mg Indikacioni: leukemia akute promielocitare	L01XX14
azacitidine*	Tableta: 300 mg Pluhur për suspension për injeksion: 100 mg (25 mg/mL) Indikacioni: MDS RAEB 2	L01BC07
bortezomib	Injeksion: 3.5 mg Indikacioni: myeloma multiple	L01XX32
asparaginase	Pluhur për injeksion: 10 000 IU në flakon Indikacioni: leukemia akute limfoblastike	L01XX02

bleomycin	Pluhur për injeksion: 15 mg (si sulfat) në flakon	L01DC01
	Indikacionet: Limfoma Hodgkin Sarkoma Kaposi Tumori vezoreve i qelizave germ Tumori germ qelizor i testikujve	
calcium folinate	Injeksion: 3 mg/ mL në 10- mL ampullë	V03AF03
	Indikacionet: Kanceri i kolonit i fazave të hershme Kanceri i rektumit i fazave të hershme Neoplazia trofoblastike gjestative Kanceri kolorektal metastatik Osteosarkoma Limfoma Burkitt	
capecitabine	Tableta: 500 mg	L01BC06
	Indikacionet: Kanceri i kolonit i fazave të hershme Kanceri i rektumit i fazave të hershme Kanceri metastatik i gjirit Kanceri kolorektal metastatik	
carboplatin	Injeksion: 50 mg/5 mL, 150 mg/15 mL, 450 mg/45 mL, 600 mg/60 mL	L01XA02
	Indikacionet: Kanceri i gjirit i fazave të hershme Kanceri epitelial i ovarëve Kanceri nazofaringeal Kanceri i mushkërive në qeliza jo të vogla Osteosarkoma Retinoblastoma	
chlorambucil	Tableta: 2 mg	L01AA02
	Indikacioni: leukemia kronike limfocitare	
cisplatin	Injeksion: 50 mg/50 mL, 100 mg/100 mL	L01XA01
	Indikacionet: Kanceri cervikal Kanceri i kokës dhe qafës Kanceri nazofaringeal Kanceri i mushkërive në qeliza jo të vogla Osteosarkoma Tumori vezoreve i qelizave germ Tumori germ qelizor i testikujve	

cyclophosphamide	Pluhur për injeksion: 500 mg në flakon	L01AA01
	Indikacionet: Leukemia kronike limfocitare Limfoma difuze e qelizave B të mëdha Kanceri i gjirit i fazave të hershme Neoplazia trofoblastike gjestative Limfoma Hodgkin Limfoma folikulare Rhabdomiosarkoma Sarkoma Ewing Leukemia akute limfoblastike Limfoma Burkitt Kanceri metastatik i gjirit	
cytarabine	Pluhur për injeksion: 100 mg në flakon	L01BC01
	Indikacionet: Leukemia akute mielogjene Leukemia akute limfoblastike Leukemia akute promielocitare Limfoma Burkitt	
epirubicine	Koncentrat për tretësirë për infuzion: 2 mg/ mL, 50 mL Indikacioni: te pacientët në kemoterapi të cilët vuajnë nga pamjaftueshmëria e zemrës me moshë mbi 60 vjeç	L01DB03
dacarbazine	Pluhur për injeksion: 100 mg në flakon	L01AX04
	Indikacionet: limfoma Hodgkin, melanoma malinje	
dactinomycin	Pluhur për tretësirë për injeksion: 500 mcg Indikacionet: sarcoma Ewing, rhabdomyosarcoma, tumori Wilms	L01DA01
dasatinib	Tableta: 100 mg, 140 mg	L01XE06
	Indikacioni: leukemia mieloide kronike rezistente në imatinib	
daunorubicin	Pluhur për injeksion: 50 mg (hidroklorur) në flakon	L01DB02
	Indikacioni: Leukemia akute limfoblastike Leukemia akute mielogjene Leukemia akute promielocitare	
	Injeksion: 20 mg/mL, 40 mg/mL	

docetaxel	Indikacionet: Kanceri i gjirit i fazave të hershme Kanceri i mushkërive Kanceri i vezoreve Kanceri i nazofaringut Kanceri i lukthit Kanceri metastatik i gjirit Kanceri metastatik i prostatës	L01CD02
doxorubicin	Pluhur për injeksion: 10 mg, 50 mg (hidroklorur) në flakon Indikacionet: kanceri i gjirit, kanceri i gjëndrës tiroide, kanceri i lukthit	L01DB01
etoposide	Injeksion: 20 mg/ mL in 5- mL ampullë Indikacionet: kanceri i mushkërive, tumori germ-qelizor i testikujve, tumori germ-qelizor i ovareve	L01CB01
filgrastim	Injeksion: 120 mcg, 300 mcg, 480 mcg në shiringe të para-mbushur Origjinatorë ose biosimilarë Indikacionet: Profilaksa primare te pacientët me rrezik për të zhvilluar neutropeni febrile të shoqëruar me kemoterapi mielotoksike. Profilaksa sekondare te pacientët të cilët kanë zhvilluar neutropeni pas kemoterapisë mielotoksike Për të lehtësuar administrimin e regjimeve me kemoterapi	L03AA02
pegfilgastrim	Tretësirë për injeksion me shiringë të parambushur: 6 mg/0.6 mL Indikacioni: te aplazioni i rëndë i palcës kockore pas kemoterapisë agresive Origjinatorë ose biosimilarë	L03AA13
fludarabine	Pluhur për injeksion: 50 mg (fosfat) në flakon Indikacioni Leukemia kronike limfocitare	L01BB05
fluorouracil	Injeksion: 50 mg/mL në ampulla 5- mL, 50 mg/mL, 20 mL Indikacionet: Kanceri i gjirit i fazave të hershme Kanceri i kolonit i fazave të hershme Kanceri i rektumit i fazave të hershme Kanceri kolorektal metastatik Kanceri nazofaringeal	L01BC02
	Pluhur për injeksion: 200 mg në flakon, 1 g në flakon	

gemcitabine	Indikacionet: Kanceri epitelial i ovareve NSLC Kanceri i pankreasit Kanceri i rrugëve biliare Kanceri i gjirit Kancerët hematologjikë	L01BC05
goserelin	Implant, shiringë e mbushur: 10.8 mg, 3.6 mg	L02AE03
anagrelide	Format e forta orale: 0.5 mg	L01XX35
hydroxycarbamide	Format e forta orale: 500 mg	L01XX05
	Format e forta orale: 1 g	
	Indikacionet: leukemia kronike mieloidë, polycythemia rubra vera, thrombocytaemia essentialis, hiperleukocitoza të leukemitë akute	
ifosfamide	Pluhur për Injeksion: 500 mg flakon, 1 g flakon Indikacionet: Tumori germ qelizor i testikujve Tumori vezoreve i qelizave germ Osteosarkoma Rhabdomiosarkoma Sarkoma Ewing Salvage therapy të limfomat non-Hodgkin	L01AA06
imatinib*	Tableta: 400 mg Indikacionet: Leukemia kronike mieloidë, tumori stromal gastrointestinal *Ilaçi futet në terapi në bazë të mendimit të tre mjekëve nga Klinika e Onkologjisë dhe Radioterapisë në Prishtinë (QKUK), si dhe duhet të vlerësohet efekti i terapisë dhe gjendja klinike e pacientit, në çdo 4 cikle.	L01XE01
irinotecan	Koncentrat për tretësirë për infuzion: 40 mg/2 mL (në flakon 2- mL) Koncentrat për tretësirë për infuzion: 100 mg/5 mL (në flakon 5- mL)	L01XX19
	Koncentrat për tretësirë për infuzion: 300 mg/15 mL	
	Indikacioni: kanceri kolorektal metastatik	
mercaptopurine	Tableta: 50 mg Indikacionet: leukemia akute limfoblastike, leukemia akute promielocitare	L01BB02
	Injeksion: 100 mg/ mL në ampulla 4- mL	

mesna	Tableta: 400 mg Indikacionet: Tumori germ qelizor i testikujve Tumori vezoreve i qelizave germ Osteosarkoma Rhabdomiosarkoma Sarkoma Ewing	V03AF01
methotrexate	Pluhur për injeksion: 50 mg, 1 g (si kripë natrium) në flakon	L01BA01
	Tableta: 2.5 mg, 10mg (si kripë natriumi)	
	Indikacionet: Kanceri i gjirit i fazave të hershme Neoplazia trofoblastike gjestative Osteosarkoma Leukemia akute limfoblastike Leukemia akute promielocitare Indikacionet reumatologjike	
melfalan	Tablete: 2 mg	L01AA03
nilotinib	Kapsula: 200 mg	L01XE08
	Indikacioni: leukemia mieloide kronike rezistente në Imatinib	
oxaliplatin	Pluhur për injeksion: 50 mg, 100 mg në flakon	L01XA03
	Indikacionet: Kanceri i kolonit i fazave të hershme Kanceri kolorektal metastatik	
paclitaxel	Pluhur për injeksion: 30 mg (6 mg/mL); 100 mg (6 mg/mL); 300 mg (6 mg/mL)	L01CD01
	Indikacionet: Kanceri epitelial i ovareve Kanceri i gjirit i fazave të hershme Kanceri metastatik i gjirit Sarkoma Kaposi Kanceri nazofaringeal Kanceri i mushkërive në qeliza jo të vogla Tumori vezoreve i qelizave germ	
pemetrexed	Injeksion: 100 mg, 500 mg Indikacionet: mezotelioma malinje, NSCLC	L01BA04
procarbazine	Kapsula: 50 mg (si hidroklorur)	L01XB01
ruxolitinib	Tableta: 15 mg, 20 mg Indikacionet: mijelofibroza primare me splenomegali, mijelofibroza post policitemia vera me splenomegali, mijelofibroza post trombocitemia esenciale me splenomegali, policitemia vera e cila nuk ka reaguar ndaj hidroksiuresë, graft vs host disease e cila është rezistente ndaj steroideve	L01EJ01
sirolimus	Tabletë: 1 mg	L04AA10
ipilimumab*(1)	Koncentrat për tretësirë për infuzion: 50 mg/ 10 mL Indikacioni: Melanoma malinje te rastet pediatrike (≥12 vjeç) *Ky bari është i përfshirë në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	L01FX04

carfilzomib*	Pluhur për tretësirë për infuzion: 10mg/ 5 mL, 30 mg/15 mL Indikacioni: forma relaps/refraktare e mijelomës multiple *Ky bari është i përfshirë në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	L01XG02
obinutuzumab	Koncentrat për tretësirë për infuzion: 1000 mg Indikacioni: limfoma kronike limfocitare te personat mbi moshën 70 vjeç dhe me komorbiditete	L01FA03
rituximab	Koncentrat për tretësirë për infuzion: 100 mg/10 mL in 10- mL flakon, 500 mg/50 mL in 50- mL flakon Tretësirë për injeksion SC: 1400mg/11.7 mL Origjinatori dhe biosimilari	L01XC02
	Indikacionet: Limfoma difuze e qelizave B të mëdha Leukemia kronike limfocitare Limfoma folikulare Forma e rëndë e pemfigus vulgaris (foliaceus dhe bulloze)	
tioguanine	Format e forta orale: 40 mg	L01BB03
	Indikacioni: leukemia akute limfoblastike	
sorafenib*	Tableta: 200 mg Indikacionet: karcinoma hepatocelulare, karcinoma e qelizave renale, karcinoma e gjëndrës tiroide *Ilaçi futet në terapi në bazë të mendimit të tre mjekëve nga Klinika e Onkologjisë dhe Radioterapisë në Prishtinë (QKUK), si dhe duhet të vlerësohet efekti i terapisë dhe gjendja klinike e pacientit, në çdo 4 cikle.	L01XE05
sunitinib*	Tableta: 50 mg Indikacionet: karcinoma e veshkave e avancuar ose metastatike *Ilaçi futet në terapi në bazë të mendimit të tre mjekëve nga Klinika e Onkologjisë dhe Radioterapisë në Prishtinë (QKUK), si dhe duhet të vlerësohet efekti i terapisë dhe gjendja klinike e pacientit, në çdo 4 cikle.	L01EX01
tamoxifen	Tableta: 20 mg Indikacioni: karcinoma e gjirit	L02BA01
trastuzumab*	Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion: 440 mg Indikacioni: Karcinoma e gjirit me ekspresion të theksuar të HER2 (IHH3+ ose CISH+): 1. si vazhdim i terapisë adjuvante pas kemoterapisë me antracikline (maksimalisht deri në 1 vit), 2. te forma metastatike e sëmundjes për 6-8 cikle, PS 0 ose 1, i kombinuar me taksane, ndërsa në mungesë të progresionit të sëmundjes, të vazhdohet vetëm me trastazumab, 3. forma lokale e sëmundjes me rrezik të lartë për rikthim Origjinatori dhe biosimilari *Ilaçi futet në terapi në bazë të mendimit të tre mjekëve nga Klinika e Onkologjisë dhe Radioterapisë në Prishtinë (QKUK)	L01XC03

pertuzumab+trastuzumab	<p>Tretësirë për injeksion SC: 1200 mg/600 mg Tretësirë për injeksion SC: 600 mg/600 mg Indikacionet: Kanceri i gjirit (HER2 pozitiv): a) trajtim neoadjuvant me kimioterapi me taksane, të pacientëve me kancer të gjirit lokalisht të avancuar, inflamator ose në fazë të hershme me një rrezik të lartë të përsëritjes, dhe pas aplikimit të mëparshëm sequencial të antraciklinave. Në këtë grup pacientësh trajtimi vazhdon edhe pas operacionit, deri në një vit gjithsej, duke përfshirë përdorimin së bashku me trastuzumab në qasjen neoadjuvant b) kanceri i gjirit HER2 pozitiv metastatik- (PS 0-1), terapi e linjës së parë për sëmundje metastatike, në kombinim me docetaxel (6-8 cikle), dhe më pas në mungesë të progresionit të sëmundjes, vazhdon deri në progresionin e sëmundjes c) kanceri i gjirit HER2 pozitiv në fazën e hershme me rrezik të lartë rikthimi, që përkufizohet si kanceri i gjirit me nyjet limfatike pozitive, i kombinuar me trastuzumab dhe kimioterapi, pavarësisht nga lloji i trajtimit fillestar (trajtimi fillestar kirurgjik ose terapia neoadjuvante e ndjekur nga trajtimi kirurgjik), që zgjat deri në një vit gjithsej nga aplikimi i parë i terapisë anti- HER2 *Plaçi futet në terapi në bazë të mendimit të tre mjekëve nga Klinika e Onkologjisë dhe Radioterapisë në Prishtinë (QKUK)</p>	L01XY02
vinblastine	<p>Pluhur për injeksion: 10 mg (sulfate) në flakon Indikacionet: Limfoma Hodgkin Sarkoma Kaposi Tumori germ qelizor i testikujve Tumori vezoreve i qelizave germ</p>	L01CA01
vincristine	<p>Pluhur për injeksion: 1 mg (sulfat) në flakon</p>	L01CA02
vinorelbine	<p>Injeksion: 50 mg/5 mL në flakon 5- mL Indikacionet: NSLC Kanceri metastatik i gjirit</p>	L01CA04
zoledronic acid	<p>Koncentrat për tretësirë për infuzion: 4 mg/5 mL në flakon 5- mL Tretësirë për infuzion: 4 mg - 5 mg/100 mL në 100- mL Indikacion: sëmundje e eshtrave e ndërlidhur me malinjitet</p>	M05BA08
temozolamide	<p>Forma orale: 100 mg, 140 mg Indikacioni: glioblastoma multiforme</p>	L01AX03
erlotinib	<p>Tabletë: 100 mg Indikacionet: NSLC-EGFR pozitiv, kanceri i pankreasit</p>	L01XE03
bendamustine	<p>Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion: 100 mg (2.5 mg/mL)</p>	L01AA09
deferasirox	<p>Tableta: 500 mg</p>	V03AC03

bevacizumab*	<p>Koncentrat për tretësirë për infuzion: 400 mg/16 mL, 100 mg/4 mL Origjinatori dhe biosimilari</p> <p>Indikacionet:</p> <ol style="list-style-type: none"> Trajtimi i pacientëve me kancer kolorektal metastatik (mCRC), (PS 0-1), në trajtimin e linjës së parë, me kimioterapi që përmban fluoropyrimidine Bevacizumab me kimioterapi standarde me karboplatin dhe paclitaxel për kanceret e vezoreve në stadin FIGO-IIIe (operuar në mënyrë jooptimale dhe inoperabile) dhe stadi FIGO- IV, karcinomat e tubave fallopiane dhe karcinomat primare peritoneale, për paciente femra në gjendje të përgjithshme të mirë (PS 0-1), pa komorbiditete të theksuara dhe pa infiltrim të zorrëve, dhe më pas si monoterapi në mungesë të progresionit në gjithsej 17 cikle Trajtimi i pacientëve me tumore të trurit (glioblastoma e avancuar ose rekurente) (PS 0-1) <p>*Aprovohet aplikimi i katër cikleve të trajtimit, pas të cilave është i detyrueshëm përpunimi klinik dhe diagnostik me qëllim të vlerësimit të shkallës së përgjigjes së tumorit dhe toleranca e trajtimit. Vazhdimi i trajtimit është i mundur vetëm në rastin e një përgjigje pozitive tumorale ndaj trajtimit (i plotë, i pjesshëm, ose sëmundje e qëndrueshme), deri në progresionin e sëmundjes</p> <p>Ilaçi futet në terapi në bazë të mendimit të tre mjekëve nga Klinika e Onkologjisë dhe Radioterapisë në Prishtinë (QKUK)</p>	L01XC07
pembrolizumab*	<p>Koncentrat për tretësirë për infuzion: 25 mg/mL, 4 mL</p> <p>Indikacionet:</p> <ol style="list-style-type: none"> Trajtimi i melanomës malinje të avancuar ose metastatike tek të rriturit, si monoterapi (PS 0-1) Si monoterapi për trajtimin e kancerit metastatik të mushkërive me qeliza jo të vogla (NSCLC) në pacientët e rritur, tumorët e të cilëve shprehin PD-L1 me TPS\geq 50% dhe kanë ECOG statusi 0-1. Pembrolizumab i kombinuar me kemoterapi preferohet te pacientët të cilët e shprehin PD-L1 me TPS\geq10 deri 50%. Trajtimi i alveolar soft part sarcoma (ASPS), forma metastatike ose forma e cila nuk mund të trajtohet në mënyrë kirurgjike, te pacientët e rritur dhe pacientët pediatrikë me moshë \geq2 vjeç. <p>*Aprovohet aplikimi i katër cikleve të trajtimit, pas të cilave është i detyrueshëm përpunimi klinik dhe diagnostik me qëllim të vlerësimit të shkallës së përgjigjes së tumorit dhe toleranca e trajtimit. Vazhdimi i trajtimit është i mundur vetëm në rastin e një përgjigje pozitive tumorale ndaj trajtimit (i plotë, i pjesshëm, ose sëmundje e qëndrueshme), deri në progresionin e sëmundjes.</p> <p>Ilaçi futet në terapi në bazë të mendimit të tre mjekëve nga Klinika e Onkologjisë dhe Radioterapisë në Prishtinë (QKUK)</p>	L01FF02

nivolumab*	<p>Koncentrat për tretësirë për infuzion: 10 mg/mL 4 mL, 10 mL</p> <p>Indikacionet:</p> <p>1. Trajtimi i melanomës malinje të avancuar ose metastatike tek të rriturit, si monoterapi ose e kombinuar (PS 0-1)</p> <p>2. Terapia e linjës së dytë për karcinomën renale me qeliza të qarta, të avancuar ose metastatike, tumorët e të cilëve shprehin PD-L1 me TPS\geq 10%, me prognozë të mirë ose të ndërmjetme, (PS 0-1)</p> <p>3. Si monoterapi ose e kombinuar për trajtimin e kancerit metastatik të mushkërive me qeliza jo të vogla (NSCLC) në pacientët e rritur, tumorët e të cilëve shprehin PD-L1 me TPS\geq 10% dhe kanë (PS 0-1)</p> <p>*Aprovohet aplikimi i katër cikleve të trajtimit, pas të cilave është i detyrueshëm përpunimi klinik dhe diagnostik me qëllim të vlerësimit të shkallës së përgjigjes së tumorit dhe toleranca e trajtimit. Vazhdimi i trajtimit është i mundur vetëm në rastin e një përgjigjeje pozitive tumorale ndaj trajtimit (i plotë, i pjesshëm, ose sëmundje e qëndrueshme), deri në progresionin e sëmundjes</p> <p>Ilaçi futet në terapi në bazë të mendimit të tre mjekëve nga Klinika e Onkologjisë dhe Radioterapisë në Prishtinë (QKUK)</p>	L01FF01
fedratinib*	<p>Kapsula: 100 mg</p> <p>Indikacioni: mijelofibroza primare ose sekondare me splenomegali e cila ka dështuar ndaj trajtimit me ruxolitinib</p> <p>*Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla</p>	L01EJ02
7.3 Hormonet dhe antihormonet		
anastrozole	<p>Tableta: 1 mg</p> <p>Indikacionet: Kanceri i gjirit i fazave të hershme Kanceri metastatik i gjirit</p>	L02BG03
bicalutamide	<p>Tableta: 50 mg</p> <p>Indikacioni: kanceri metastatik i prostatës</p>	L02BB03
BCG	Për përdorim intravesikular: 81 - 100 mg	L03AX03
dexamethasone	<p>Injeksion: 4 mg/mL në ampullë 1 mL (as dinatrium fosfat salt)</p> <p>Injeksion: 4 mg/mL në ampullë 2 mL (as dinatrium fosfat salt)</p> <p>Tretësirë orale: 2 mg/5 mL</p>	H02AB02
methylprednisolone	<p>Injeksion: 40 mg/ mL (si sukcinat natriumi) në flakon 1 mL monodozë dhe flakona 5- mL multi- dozë; 80 mg/ mL (si sukcinat natriumi) në flakon monodozë 1 mL, 500 mg dhe 1 g</p>	H02AB04
8. BARNAT KUNDËR PARKINSONIT		
biperiden	<p>Injeksion: 5 mg (lactate) në ampulla 1 mL</p> <p>Tableta: 2 mg (hidroklorur)</p>	N04AA02
levodopa + o carbidopa	Tableta: 250 mg + 25 mg	N04BA02
cabergoline	Tableta: 0.5 mg	N04BC06
9. BARNAT TË CILËT NDIKOJNË NË GJAK		
9.1 Barnat antianemike		
ferrous salt	Tretësirë orale: ekuivalent me 25 mg hekur (si sulfat)/ mL	R03A

	Tableta: ekuivalent me 60 mg hekur	B03A
ferrous salt + folic acid	Tableta: ekuivalent me 90 mg hekur + 1 mg acid folik	B03AD
folic acid	Tableta: 400 mcg, 5 mg	B03BB01
hydroxycobalamin	Injeksion: 1 mg (si acetate, as hidroklorur or si sulfat) në ampullë 1 mL	B03BA03
ferrous fumarate	Kapsula: 350 mg	B03A
ferrous sucrose	Injeksion: 100 mg/5 mL	B03A
erythropoiesis-stimulating agents*	Injeksion, shiringe e para-mbushur 2000 IU/ 0.3 mL, 30 000IU/ 0.6 mL	B03XA
	*vlen për epoetin alfa, beta and theta, darbepoetin alfa 50 mcg, 100 mcg, 300 mcg, methoxy polyethylene glycol-epoetin beta, dhe barnat respektive biosimilare.	
luspaterecept*	Pluhur për tretësirë për injeksion: 25 mg, 75 mg Indikacioni: sindroma mijelodisplastike, për trajtimin e anemisë e cila ka dështuar ndaj terapisë me ESA *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	B03XA06
9.2 Barnat të cilët ndikojnë në koagulim		
enoxaparin	Injeksion: ampullë ose shiringe e para-mbushur 20 mg/0.2 mL, 40 mg/0.4 mL, 60 mg/0.6 mL Origjinatori dhe biosimilarët	B01AB
heparin natrium	Injeksion: 1000 IU/mL, 5000 IU/mL, 20 000 IU/mL, 25 000 IU/5 mL	B01AB01
phytomenadione	Injeksion: 1 mg/mL	B02BA01
	Injeksion: 10 mg/mL në ampullë 5- mL	
	Tableta: 10 mg	
protamine sulfatë	Injeksion: 10 mg/ mL në ampullë 5- mL	V03AB14
tranexamic acid	Injeksion: 100 mg/ mL në ampullë 10- mL	B02AA02
warfarin	Tableta: 1 mg; 2 mg; 3mg, 5 mg (kripë natriumi)	B01AA03
acenocoumarol	Tableta: 4 mg	B01AA07
rivaroxaban	Tableta: 15 mg, 20 mg	B01AF01
iloprost	Injeksion: 20 mcg/mL	B01AC11
	Indikacionet: hipertensioni pulmonar, sëmundja e Bergerit, ulçerat iskemike	

polidocanol	Injeksion: 0.5% - 3%	C05BB02
	Indikacioni: terapia e venave varikoze	
desmopressin	Injeksion: 4 mcg/mL (si acetate) në ampullë 1 mL	H01BA02
	Sprej nazal: 10 mcg (si acetate) për dozë	
10. PRODUKTET E GJAKUT ME ORIGJINË HUMANE DHE ZËVENDËSUESIT E PLAZMËS		
10.1 Barnat të cilat derivojnë nga plazma		
Të gjitha barnat të cilat derivojnë nga plazma humane duhet të përputhen me kërkesat sipas OBSH		
10.1.1 Imunoglobulinat humane		
anti-D immunoglobulin	Injeksion: 250 mcg në flakon mono dozë	J06BB01
anti-D immunoglobulin	Injeksion: 300 mcg në flakon mono dozë	J06BB01
anti-rabies immunoglobulin	Injeksion: 150 IU/mL në flakon	J06BB05
anti-tetanus immunoglobulin	Injeksion: 250 IU në flakon	J06BB02
anti-tetanus immunoglobulin	Injeksion: 500 IU në flakon	J06BB02
normal immunoglobulin	Administrim intravenoz: 5% protein tretësirë.**	J06BA
	Administrim intravenoz: 10% protein tretësirë.**	
	Administrim subkutan: 15-17% protein tretësirë.*	
	*E indikuar për pamjaftueshmërinë imune primare.	
	**E indikuar për pamjaftueshmërinë imune primare dhe sëmundjen Kawasaki	
10.1.2 Barnat të cilat ndikojnë në hemostazë		
kompleks i koncentratit të protrombinës (kombinim i faktorit të koagulimit II, VII, IX, X)	Pluhur dhe tretës për tretësirë për infuzion: 500 IU, 1000 IU Indikacioni: Për trajtimin emergjent të gjakderdhjeve të shaktuara nga antagonistët e vitaminës K	B02BD01
coagulation factor VII, recombinant*	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion: 2 mg (100 KIU) Indikacioni: deficiencia e faktorit VII te forma rezistente e hemofilisë A *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	B02BD08
coagulation factor VIII	Pluhur për injeksion: 500 IU/flakon, 1000 IU/flakon	B02BD02
coagulation factor VIII, recombinant	500 IU	
coagulation factor VIII, recombinant	1000 IU	
coagulation factor IX	Pluhur për injeksion: 500 IU/flakon Pluhur për injeksion: 1000 IU/flakon	B02BD04
coagulation factor IX, recombinant	Pluhur për injeksion: 500 IU, 1000 IU	B02BD04
coagulation factor XIII, recombinant*	Pluhur për injeksion: 2500 IU *Ky bari është i përfshirë në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	B02BD07
von willebrand factor, recombinant	Pluhur dhe tretës për tretësirë për infuzion/injeksion: 10 mg/mL (IV/SC)	B02BD06
	Pluhur dhe tretës për tretësirë për infuzion/injeksion: 30 mg/mL (IV/SC)	

von willebrand factor	Pluhur dhe tretës për tretësirë për infuzion/injeksion: 500 IU, 1000 IU IV	
human fibrinogen*	Tretësirë për infuzion/injeksion: 1 g (20 mg/mL) *Fibrinogjeni të përdoret sipas porosive nga klinikat: emergjenca dhe MIQ, kardiokirurgji, kirurgjia vaskulare dhe gjinekologjia	B02BB01
F VIII inhibitor bypassing activity	Pluhur dhe tretës për tretësirë për infuzion/injeksion: 500 IU	B02BD03
emicizumab*	Tretësirë për injeksion SC: 30 mg/1 mL, 60 mg/0.4 mL, 150 mg/mL Indikacioni: forma e rëndë e Hemofilisë A me frenuesit e faktorit VIII (aktiviteti i faktorit VIII <1%), forma e rëndë e Hemofilisë A (me ose pa frenues të faktorit VIII) me 3 ose më tepër nyjetime të dëmtuara (të dokumentuara me imazheri përkatëse). Ky bari ipet nga konziliumi i mjekëve i përbërë nga specialisti i pediatrikës (kryesues), specialisti i ortopedisë, specialisti i fiziatrisë nga klinikat e QKUK. *Ky bari është i përfshirë në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	B02BX06
eltrombopag	Tableta: 50 mg Indikacioni: trombocitopenia imune primare kronike (atëherë kur ka dështuar terapia me kortikosteroide dhe imunglobulina)	B02BX05
romiplostim*	Tretësirë për injeksion SC: 250 mcg, 500 mcg Indikacioni: trombocitopenia imune primare kronike (atëherë kur ka dështuar terapia me kortikosteroide dhe imunglobulina) *Ky bari është i përfshirë në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	B02BX04
11. BARNAT KARDIOVASKULARE		
dobutamine	Injeksion: 250 mg/20 mL	C01CA07
alprostadil	Injeksion: 500 mcg	C01EA01
11.1 Barnat antianginoze		
bisoprolol	Tableta: 5 mg	C07AB
	Tableta: 2.5 mg	
metoprolol	Injeksion: 5 mg/5 mL	
glyceril trinitrate	Tableta (sublingual): 0.5 mg	C01DA02
	Tretësirë për infuzion: 5 mg/mL IV	
	Injeksion: 1 mg/mL, 10 mL Sprej: 400 mcg	
verapamil	Tableta: 40 mg, 80 mg, 240 mg (hidroklorur) Injeksion: 2.5 mg (hidroklorur)/ mL në ampullë 2- mL	C08DA01
11.2 Barnat antiaritmike		
digoxin	Injeksion: 250 mcg/mL in 2- mL ampullë	C01AA05
	Tretësirë orale: 50 mcg/mL	
	Tableta: 250 mcg	
amiodarone	Injeksion: 50 mg/mL në ampullë 3- mL (hidroklorur)	C01BD01
	Tableta: 200 mg (hidroklorur)	

procainamide	Tretësirë për injeksion: 100 mg/mL Indikacioni: takikardia ventrikulare hemodinamikisht stabile	C01BA02
propafenone	Injeksion: 3.5 mg/mL Tableta: 150 mg	C01BC03
adenosine	Injeksion: 3 mg/mL	C01EB10
11.3 Barnat antihipertenzive		
amlodipine	Tableta: 5 mg, 10 mg	C08CA01
enalapril	Tableta: 5 mg, 10 mg (as hydrogen maleate)	C09AA02
hydralazine	Pluhur për injeksion: 20 mg (hidroklorur) in ampulla Tableta: 25 mg (hidroklorur)	C02DB01
hydrochlorothiazide	Format e forta orale: 25 mg	C03AA03
methyldopa*	Tableta: 250 mg *Methyldopa indikohet për përdorim vetëm në menaxhimin e hipertensionit të shkaktuar nga shtatzënia. Përdorimi për trajtimin e hipertensionit esencial nuk rekomandohet për shkak se barnat tjera kanë efikasitet dhe siguri më të madhe	C02LB01
losartan	Tableta: 25 mg, 50 mg, 100 mg	C09CA01
sacubutril/valsartan	Tableta: 50 mg (24 mg/26 mg) Indikacioni: pamjaftueshmëria e zendrës me FE të ulur	C09DX04
bosentan	Tableta: 62.5 mg Indikacioni: hipertensioni pulmonar primar	C02KX01
sildenafil	Tableta: 25 mg Indikacioni: hipertensioni pulmonar	G04BE03
11.4 Të tjera		
esmolol	Injeksion: 10 mg/mL, IV	C07AB09
labetalol	Injeksion: 5 mg/mL, IV	C07AG01
fentolamine	Injeksion: 5 mg/mL	C04AB01
phenylephrine	Injeksion: 10 mg/mL	R01AA04
sodium nitroprusside	Injeksion: 25 mg/mL	C02DD01
nimodipine	Tableta: 30 mg Tretësirë për infuzion: 10 mg/50 mL	C08CA06
furosemide	Injeksion: 10 mg/mL në ampullë 2- mL Tretësirë orale: 20 mg/5 mL Tableta: 40 mg	C03CA01
spironolactone	Tableta: 25 mg, 50 mg, 100 mg	C03DA01
dopamine	Injeksion: 40 mg/mL (hidroklorur) në flakon 5- mL	C01CA04

moxonidine	Tableta: 0.4 mg Indikacioni: hipertensioni rezistent (pasi ka dështuar kombinimi me frenues të ACE, bllokatorë të Ca, beta-blokatorët, diuretikët) te pacientët me pamjaftueshmëri të veshkave të shkallës II-IV	C02AC05
11.5 Barnat antitrombocitarë		
11.5.1 Barnat anti-trombocitarë		
clopidogrel	Tableta: 75 mg	B01AC04
tirofiban	Injeksion: 250 mcg/mL	B01AC17
prasugrel	Tableta: 10 mg	B01AC22
11.5.2 Trombolitikët		
alteplase	Injeksion/infuzion: 50 mg/50 mL	B01AD02
11.6 Agjentët antilipidikë		
simvastatin	Tableta: 20 mg, 40 mg	C10AA01
atorvastatine	Tableta: 10 mg, 20 mg	C10AA05
fenofibrate	Format e forta orale: 145 mg, 160 mg	C10AB05
ezetimibe	Tableta: 10 mg Indikacionet: te pacienët me LDL>70 mg/dL me rrezik të lartë ose shumë të lartë për ngjarje kardiovaskulare (e kalkuluar sipas HEART score) të cilët janë intolerant ndaj statinave, te pacientët me LDL>70 mg/dL me rrezik të lartë ose rrezik shumë të lartë për ngjarje kardiovaskulare (e kalkuluar sipas HEART score) si shtesë ndaj terapisë me dozë të lartë me statina	C10AX09
inlisiran	Tretësirë për injeksion SC: 284 mg/1.5 mL Indikacioni: pacientët me hiperkolesterolemi primare tek të cilët nuk arrihet të kontrollohen vlerat e LDL pas terapisë maksimale me statine ose barna tjerë antilipidikë	C10AX16
evolocumab*	Tretësirë për injeksion: 140 mg/mL Indikacioni: hiperkolesterolemia familjare *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	C10AX13
lomitapide*	Kapsula: 10 mg Indikacioni: hiperkolesterolemia homozigote familjare *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	C10AX12
lomitapide*	Kapsula: 20 mg Indikacioni: hiperkolesterolemia homozigote familjare *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	
12. BARNAT DERMATOLOGJIKE (topikale)		
12.1 Barnat antimikotike		
terbinafine	Kremë: 1%	D01AE15
12.2 Barnat anti-infektive		
mupirocin	Kremë (mupirocin calcium): 2%	D06AX09
silver sulfadiazine a	Kremë: 1% a >2 muaj	D06BA01
12.3 Barnat anti-inflamatore dhe antipruritike		

betamethasone	Kremë ose pomadë: 0.1% (valerat)	D07AC01
hydrocortisone	Kremë ose pomadë: 1% (acetat)	D07AA02
chloropyramine	Pomadë: 1%	D04AA09
12.4 Barnat të cilët ndikojnë në diferencim dhe proliferim të lëkurës		
salicylic acid	Tretësirë: 5%	D01AE12
urea	Kremë ose pomadë: 5%, 10%	D02AE
12.5 Skabicidet dhe pedikulicidet		
permethrin	Gel: 5%	P03AC04
	Losion: 1%	
13. AGJENTËT DIAGNOSTIK		
13.1 Mjetet e kontrastit në radiologji		
barium sulfat	Tretësirë ujore, litra	V08BA
kontrast jojonik 350-400 mg jod/mL	mL	V08B
kontrast jojonik izosmolar 270-320 mg jod/mL	mL	V08B
kontrast paramagnetik 0.5 -1.0 mmol/mL, kontrast paramagnetik i aprovuar nga EMA, FDA	mL	V08C
kontrast për imazhim me ultratingull	deri 5 mL	V08D
14. DEZINFEKTUESIT DHE ANTISEPTIKËT		
14.1 Antiseptikët		
chlorhexidine	Tretësirë: 5% (diglukonat)	A01AB03
ethanol	Tretësirë: 70% (i denaturuar)	D08AX08
povidone iodine	Tretësirë: 10%	D08AG02
15. DIURETIKËT		
mannitol	Tretësirë e injektueshme: 10%; 20%	B05BC01
16. BARNAT GASTROINTESTINALË		
pancreatic enzymes	Kapsula: 150 mg, 300 mg	A09AA02
L-ornitin L aspartat	Injeksion: 5 g/10 mL	A05BA
ursodeoxycholic acid	Kapsula: 250 mg	A05AA02
macrogol and simethicone	Përdorimi: Obstipacioni, preparatet për endoskopi dhe ekografi	A06AD65
16.1 Barnat antiulçeroze		
omeprazole	Pluhur për injeksion: 40 mg në flakon	A02BC01
	Format e forta orale: 20 mg	
pantoprazole	Pluhur për injeksion: 40 mg në flakon	A02BC02
	Format e forta orale: 40 mg	
16.2 Barnat antiemetike		
dexamethasone	Format e forta orale: 0.5 mg, 4 mg	H02AB02

metoclopramide a	Injeksion: 5 mg (hidroklorur)/ mL në ampullë 2- mL	A03FA01
	Tretësirë orale: 5 mg/5 mL	
	Tableta: 10 mg (hidroklorur)	
	a jo për neonatë	
ondansetron a	Injeksion: 2 mg base/ mL in 2- mL ampulla (hidroklorur)	A04AA01
	Tretësirë orale: 4 mg/5 mL	
	Format e forta orale: 8 mg	
	a >1 muaj	
palonosetron	Tretësirë për injeksion: 250 mcg/ 5 mL Indikacioni: parandalimi i nauzesë dhe vjelljes pas kemoterapisë fortësisht emetogjene	A04AA05
16.3 Barnat anti-inflamatore		
sulfasalazine	Supozitorë: 500 mg	A07EC01
	Tableta: 500 mg	
nifuroxazide	Tretësirë orale: 40 mg/mL	A07AX03
nifuroxazide	Kapsula: 200 mg	A07AX03
16.4 Barnat të cilat përdoren te diareca		
16.4.1 Rehidrimi oral		
oral rehydration salts	Pluhur për tu tretur në: 500 mL; 1 L glucose: 75 mEq natrium: 75 mEq or mmol/L chloride: 65 mEq or mmol/L potassium: 20 mEq or mmol/L citrate: 10 mmol/L osmolarity: 245 mOsm/L glucose: 13.5 g/L natrium chloride: 2.6 g/L	A07CA
	potassium chloride: 1.5 g/L trinatrium citrate dihydrate*: 2.9 g/L *Trinatrium citrat dihidrati mund të zëvendësohet me bikarbonat natriumi 2.5 g/L. Megjithatë pasi stabiliteti i këtij formulimi është shumë i dobët në kondita tropikale rekomandohet vetëm kur prodhohet për përdorim të menjëhershëm	
16.4.2 Barnat per diare		
zinc sulfatë	Format e forta orale: 20 mg	A12CB01
17. HORMONET, BARNAT TJERA NË ENDOKRINOLOGJI DHE KONTRACEPTIVËT		
17.1 Hormonet adrenale dhe zëvendësuesit sintetik		
fludrocortisone	Tableta: 100 mcg (acetat)	H02AA02
hydrocortisone	Tableta: 5 mg, 10 mg, 20 mg	H02AB09

somatropin	Shiringa e mbushur: 5-5.5 mg/1-2 mL SC	H01AC01
	Shiringë e mbushur: 8-12 mg/mL	
	Tretësirë për injeksion (cartridge): 20 mg/ 2.5 mL	
17.2 Androgjenet		
testosterone	Injeksion: 100 mg, 250 mg(enanthate) / 1- mL ampullë	G03BA03
cyproterone	Tableta: 50 mg	G03HA01
triptorelin acetat	Pluhur dhe tretës për suspension: 3.75 mg	L02AE04
17.3 Kontraceptivet		
17.3.1 Kontraceptivet oral hormonal		
ethinylestradiol + o levonorgestrel	Tableta: 30 mcg + 150 mcg	G03AA07
testosteron undekanoati	Shiringë e mbushur/Tretësirë yndyrore për injektim: 750 mg/mL si depo preparat	G03BA03
ciproteron acetati/etinilestradioli	Tableta: 2 mg + 0.035 mg	G03HB01
estradiol	Tableta: 2 mg	G03CA03
17.3.2 Kontraceptivet oral te injektueshem		
medroxyprogesterone acetate	Injeksion (intramuskular): 150 mg/ mL në 1 mL flakon	G03AC06
17.3.3 Pajisjet intrauterine		
levonorgestrel-releasing intrauterine system	Sistem intrauterin me rezervuar i cili permban 52 mg levonorestel	G03AC03
17.3.4 Kontraceptivët implantues		
17.4 Estrogjenet		
17.5 Insulinat dhe barnat tjera të cilat perdoren te diabeti melit		
gliclazide	Format e forta orale: 60 mg; 80 mg	A10BB09
glimepirid	Tableta: 2 mg, 3 mg	A10BB12
repaglinid	Tableta: 1 mg, 2 mg	A10BX02
empagliflozin	Format e forta orale: 10 mg, 25 mg Indikacioni: pacientët e hospitalizuar me DM tip 2 me nefropati diabetike, pacientët me DM tip 2 me pamjaftueshmëri të zëmrës me FE të ulur, pacientët e hospitalizuar me pamjaftueshmëri të zëmrës me FE të ulur	A10BK03
glucagon	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion në shiringë të parambushur: 1 mg	H04AA01
insulina analoge me veprim të shpejtë	Aspart Insuline Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100UI/mL;3mL,SC	A10AB05
	Lispro Insuline	A10AB04
	Glulisine Insuline	A10AB06
insulina analoge me veprim të zgjatur	Detemir Insuline Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100UI/mL;3mL,SC	A10AE05
	Glargine Insuline Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100 IU/mL (3 mL), 300 IU/mL (1.5 mL)	A10AE04

	Insulin Degludec Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100 UI/mL;SC, 200UI/mL;SC	A10AE06
insulina analoge bifazike (premix) me veprim të shpejtë dhe të mesëm	Insulin aspart Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100UI/mL;3mL,SC	A10AD05
	Aspart Protamine Insuline (30/70; 25/75; 50/50; 70/30)	
insulinat humane me veprim të shpejtë	Regular Insulin Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100UI/mL;3mL,SC	A10AB01
insulinat humane me veprim të mesëm	NPH Insulin Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100UI/mL;3mL,SC	A10AC01
insulinat humane bifazike (premix) me veprim të shpejtë dhe të mesëm	Regular Insulin/NPH Insulin Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100UI/mL;3mL,SC (25/75; 15/85; 30/70; 50/50)	A10AD01
metformin	Tableta: 500 mg , 850 mg, 1g	A10BA02
octreotide	Injeksion: 10 mg, 20 mg	H01CB02
	Injeksion: 50 - 100 mcg	
17.6 Progestojenet		
medroxyprogesterone acetate	Tableta: 5 mg	G03AC06
17.7 Hormonet e tiroides dhe barnat antitiroide		
levothyroxine	Tableta: 25 mcg, 50 mcg, 100 mcg (natrium salt)	H03AA01
	Injeksion: 100 mcg	
potassium iodide	Tableta: 60 mg	V03AB21
propylthiouracil	Tableta: 50 mg	H03BA02
etelecalcetide	Tretësirë për injeksion: 5 mg/ mL Indikacioni: parandalimi dhe trajtimi i hiperparatiroidizmit sekondar te pacientët në hemodializë dhe dializë peritoneale	H05BX04
lugol's solution	Tretësirë orale: about 130 mg total iodine/mL	H03CA
thiamazole	Tableta: 20 mg	H03BB02
	Injeksion: 40 mg/mL	
18. IMUNOLOGJIKËT		
18.1 Agjentet diagnostik		
Të gjitha tuberkulinat duhet të jenë në harmoni me kërkesa të OBSH për tuberkulina		
tuberculin, purified protein derivative (PPD)	Injeksion	V04CF01
18.2 Sera dhe imunoglobulinat		
Të gjitha fraksionet e plazmës duhet të përputhen me kërkesat e OBSH		
diphtheria antitoxin	Injeksion: 10 000 IU; 20 000 IU në flakon	J06AA01
18.3 Vaksinat dhe imunoglobulinat		
vaksina kundër tuberkulozit, bacillus calmette-guerin (BCG)	ampullë me tretës - vaksinë e gjallë, 0.05 mL ID	J07AN01
vaksina kundër Hepatit B - pediatrik	flakon me suspension - ADN rekombinante ose e derivuar nga plazma, 0.5 mL IM	J07BC01

vaksinë kundër difterisë, tetanozit, pertusisit (acelular) -DTaP, poliomielitit-IPV (i inaktivizuar), i adsorbuar dhe Haemophilus influenzae tipi b (i konjuguar)	flakon, pluhur dhe suspension per suspension për injeksion - vaksinë bakteriale dhe virale e kombinuar, 0.5 mL IM	J07CA06
vaksinë kundër pneumokokut (1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F dhe 33F)	suspension për injeksion - konjugat polisakaridi pneumokokal i lidhur me një proteinë mbartëse, 0.5 mL IM	J07AL02
vaksina kundër rotavirusit	suspension oral - virale, e gjallë e dobësuar, 1 mL PO	J07BH01
vaksina kundër morbillit, parotitit, rubelles (MMR)	flakon me tretës - virale, e gjallë e dobësuar, 0.5 mL SC	J07BD52
vaksina kundër difterisë, tetanusit, pertusisit (DTP)	flakon, suspension i gatshëm për përdorim - bakteriale e kombinuar, 0.5 mL IM	J07AJ52
vaksina kundër difterisë, tetanusit (TD)	flakon, suspension i gatshëm për përdorim - toksoide te kombinuara, 0.5 mL IM	J07AM51
vaksina difteri, tetanus (Td) - proadulte	flakon. Suspension i gatshëm për përdorim - toksoide te kombinuara, 0.5 mL IM	J07AM51
vaksina kundër poliomielitit (bOPV) Tipet 1 dhe 3	suspension oral - virale, e gjallë e dobësuar, 0.1 mL PO	J07BF04
vaksina kundër poliomielitit (IPV)	flakon, suspension për injeksion - virale, e vdekur, 0.5 mL IM	J07BF03
vaksina kundër rabiesit	flakon me tretës - vakcina e liofilizuar, 1 mL IM	J07BG01
vaksina kundër hemophilus influenza tip B	flakon me tretës, - konjugat polisakaridi pneumokokal i lidhur me një proteinë mbartëse, 0.5 mL IM	J07AG51
vaksina kundër hepatitit B-adult	flakon, tretësire e gatshme për përdorim - ADN rekombinante ose e derivuar nga plazma, 1 mL IM	J07BC01
vaksina kundër pneumokokut 23v	tretësirë për injeksion, gatshme per perdorim - konjugat polisakaridi pneumokokal i lidhur me një proteinë mbartëse, 0.5 mL IM	J07AL01
vaksina kundër meningjtit monokoksik (A, C, W-135, Y)	pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion - vaksinë e konjuguar, 0.5 mL IM	J07AH08
vaksina kundër hepatitit A	suspension për injeksion - virale, e çaktivizuar, 0.5 mL IM	J07BC08
vaksina kundër varicellës	flakon, pluhur dhe tretës për suspension për injeksion - virale, e gjallë e dobësuar, 0.5 mL SC	J07BK
vaksina kundër gripit sezonal	flakon, tretësirë e gatshme për përdorim, 0.5 mL IM	J07BB02
vaksina kundër gripit sezonal pediatrik	flakon, tretësirë e gatshme për përdorim, 0.25 mL IM	J07BB02

vaksina kunder etheve tifoide	flakon e gatshme për përdorim, 0.5 mL IM	J07AP03
vaksina kundër papillomavirusit njerëzor	suspension për injeksion e gatshme për përdorim, 0.5 mL IM	J07BM01
serumi kunder kafshimit të gjarprit (vipera ammodytes dhe vipera berus)	ampullë, tretësirë për injeksion - serum, me origjinë jo humane (kali), 100 AU; SC, IM	J06AA03
antitruapat human monoklonal kundër rabiesit (Rdna)	flakon, e gatshme për përdorim, 100 IU/2.5 mL ID	J06BB05
imunoglobulina kunder hepatitit B	tretësirë për injeksion, 180 IU/mL IM	J06BB04
imunoglobulina kundër tetanusit	tretësirë për injeksion, 250 IU; IM	J06BB02
vaksina kundër etheve të verdha	pluhur dhe tretës për suspension për injeksion - virale, e gjalle e dobësuar, 0.5 mL SC	J07BL01
19. Relaksuesit muskular (me veprim periferik) dhe frenuesit e kolinesterazës		
atracurium	Injeksion: 10 mg/ mL (besilat)	M03AC04
neostigmine	Injeksion: 500 mcg në ampullë 1 mL, 2.5 mg (metilsulfat) në ampullë 1 mL	N07AA01
suxamethonium	Injeksion: 100 mg në 2 ose 5 mL	M03AB01
vecuronium	Pluhur për injeksion: 10 mg (bromur) në flakon	M03AC03
pancuronium	Injeksion: 2 mg/mL, 2 mL IV	M03AC01
rocuronium	Injeksion: 10 mg/mL, 5 mL IV	M03AC09
dantrolene*	Pluhur për tretësirë: 20 mg/mL *Në çdo spital të paktën sasi për një pacient	M03CA01
20. PREPARATET OFTALMOLOGJIKE		
faricimab	Injeksion intravitreal: 120 mg Indikacionet: degjenerimi makular i lidhur me moshën (forma e lagësht), edema makulare diabetike *Ky bari ipet pas aprovimit të dhënë nga konziliumi i përbërë nga tre specialistë të fushës të oftalmologjisë.	S01LA09
brolocizumab	Injeksion intravitreal: 120 mg Indikacionet: degjenerimi makular i lidhur me moshën (forma e lagësht), edema makulare diabetike *Ky bari ipet pas aprovimit të dhënë nga konziliumi i përbërë nga tre specialistë të fushës të oftalmologjisë.	S01LA06
20.1 Barnat anti-infektive		
ofloxacin	Tretësirë (pika për sy): 0.3%	S01AE01
tetracycline	Pomadë për sy: 1% (hidroklorur)	S01AA09
chloramphenicol	Pomadë: 1%, për sy	S01AA01
tobramycin	Tretësirë (pika për sy): 3 mg/mL (0.3%)	S01AA12
tobramycin, dexamethasone	Tretësirë (pika për sy): 3 mg+1 mg/mL	S01CA01

dexamethasone, neomycin sulphate, polymyxin B sulphate	Pomadë: 1.0 mg+3500 IU/g+6000 IU/g	S01CA01
20.2 Agjentet anti-inflamatore		
prednisolone	Tretësirë (pika per sy): 0.5% (natrium fosfat)	S01BA04
dexamethasone	Tretësirë (pika për sy): 1 mg/mL	S01BA01
20.3 Anestezikët lokal		
tetracaine a	Tretësirë (pika per sy): 0.5% (hidroklorur) a - jo për përdorim te neonatet e parakohshëm	S01HA03
20.4 Miotikët dhe barnat antiglaukomë		
timolol	Tretësirë (pika për sy): 0.25%, 0.5% (si maleat hidrogjeni)	S01ED01
diclofenac natrium	Tretësirë (pika për sy): 0.1%, 5 mL	S01BC03
20.5 Midriatikët		
atropine a	Tretësirë (pika për sy): 0.1%; 0.5%; 1% (sulfat) a >3 muajsh	S01FA01
tropicamid	Tretësirë (pika për sy): 0.5%	S01FA06
21. Uterotonikët dhe tokolitikët		
21.1 Uterotonikët		
ergometrine	Injeksion: 200 mcg (hydrogen maleate) në ampullë 1 mL	G02AB03
misoprostol	Tableta: 200 mcg	G02AD06
oxytocin	Koncentrat për tretësirë për infuzion: 10 IU në 1 mL Koncentrat për tretësirë për infuzion: 5 IU në 1 mL	H01BB02
22. Tretësirat për dializë peritoneale		
23. BARNAT PËR ÇRREGULLIMET MENDORE DHE TË SJELLJES		
23.1 Barnat të cilat përdoren te çrregullimet psikotike		
cariprazine	Kapsula: 1.5 mg, 3 mg Indikacionet: shizofrenia, çrregullimi bipolar	N05AX15
fluphenazine	Injeksion: 25 mg (dekanoat ose enantat) në ampullë 1 mL	N05AB02
olanzapine	Tableta: 10 mg Oribleta: 10 mg	N05AH03
risperidone	Format e forta orale: 1 mg, 2 mg, 3 mg Depo - inj.: 25 mg, 37.5 mg	N05AX08
aripiprazol	Tableta: 10 mg, 15 mg	N05AX12
clozapine	Format e forta orale: 25 mg, 100 mg	N05AH02
quetiapine	Tableta: 25 mg, 200 mg	N05AH04
haloperidol	Injeksion: 5 mg/1 mL, IM Injeksion, depo: 50 mg/mL 1 mL Tretësirë orale/pika: 2 mg/mL	N05AD01

	Format e forta orale: 2 mg, 5 mg	
23.2 Barnat të cilat përdoren te çrregullimet e disponimit		
23.2.1 Barnat të cilat përdoren në gjendjet depresive		
duloxetine	Kapsula: 30 mg, 60 mg Indikacionet: epizodat e rënda depresive, çrregullimet rekurente depresive, dhimbja neuropatike	N06AX21
amitriptyline	Tableta: 25 mg (hidroklorur)	N06AA09
fluoxetine	Format e forta orale: 20 mg (as hidroklorur)	N06AB03
escitalopram	Format e forta orale: 10 mg, 20 mg	N06AB10
mirtazapine	Format e forta orale: 30 mg	N06AX11
23.2.2 barnat të cilat përdoren te çrregullimet bipolare		
lithium carbonate	Format e forta orale: 300 mg	N05AN01
23.3 Barnat të cilat përdoren te çrregullimet e ankthit		
alprazolam	Tableta: 0.5 mg	N05BA12
24. BARNAT TË CILAT PËRDOREN TE TRAKTI RESPIRATOR		
24.1 ANTIASMTATIKËT DHE BARNAT TJERA PËR SËMUNDJEN OBSTRUKTIVE KRONIKE TË MUSHKËRIVE		
budesonide	Suspension për inhalim: 0.25 mg/mL, 2 mL	R01AD05
	Kapsulë inhaluese: 200 mcg dhe 400 mcg	
formoterol	Kapsulë inhaluese: 12 mcg	R03AC13
ipratropium bromide+salbutamol	Tretësirë për inhalim: 2.5 mg + 0.5 mg/metered dozë	R01AX03
salbutamol	Inhalim (aerosol): 100 mcg (si sulfat) për dozë	R03AC02
	Tretësirë per përdorim me inhalator: 5 mg (si sulfat)/mL	
glycopyrronium bromide	Injeksion: 0.2 mg/mL Kapsulë për inhalim: 50 mcg Indikacionet: parandalimi i bradikardisë perioperative; forma e moderuar, e rëndë, shumë e rëndë e sëmundjes kronike obstruktive të mushkërive (stadi II- IV)	A03AB02
aminophylline	Injeksion: 25 mg/mL, 10 mL	R03DA05
indacaterol	Kapsula për inhalim: 150 mcg dhe 300 mcg	R03AC18
monteleukast	Formë e fortë orale: 10 mg	R03DC03
24.2 BARNAT TË CILAT PËRDOREN TE SËMUNDJET FIBROTIKE TË MUSHKËRIVE		
nintedanib	Kapsulë: 150 mg Indikacioni: Fibroza pulmonare idiopatike familjare	L01EX09
25. TRETËSIRAT QË KORREKTOJNË UJIN, ELEKTROLITET DHE BALANSIN ACIDO-BAZIK		
25.1 Orale		
enteral solution	Tretësirë: 200-500 mL	V06
25.2 Parenterale		

glucose	Tretësirë injektuese: 5% (izotonike) 100 mL, 500 mL; 10% (hipertonike) 500 mL; 20% 500 mL; 50% (hipertonike) 20 mL	B05BA03
glucose with sodium chloride	Tretësirë injektuese: 4% glucose, 0.18% klorur natriumi (ekuivalent me Na+ 30 mmol/L, Cl- 30 mmol/L)	B05XA30
	Tretësirë injektuese: 5% glucose, 0.9% natrium chloride (ekuivalent to Na+ 150 mmol/L and Cl- 150 mmol/L), 5% glucose, 0.45% natrium chloride (ekuivalent to Na+ 75 mmol/L and Cl- 75 mmol/L)	
potassium chloride	Tretësirë: 11.2% në ampullë 20- mL (ekuivalent me K+ 1.5 mmol/mL, Cl- 1.5 mmol/mL)	B05XA01
	Tretësirë: 7.45%-7.5% (ekuivalent me K+ 1 mmol/mL dhe Cl- 1 mmol/mL)/20 mL [c]; 15% (ekuivalent me K+ 2 mmol/mL dhe Cl- 2 mmol/mL)	
sodium chloride	Tretësirë injektuese: 0.45% 500 mL; 0.9% 100 mL, 500 mL izotonik (ekuivalent me Na+ 154 mmol/L, Cl- 154 mmol/L), 3% 500 mL, 6% te rastet me fibrozë cistike	B05XA03
sodium hydrogen carbonate	Tretësirë: 8.4% në ampullë 10- mL ose 20 mL (ekuivalent to Na+ 1000 mmol/L, HCO ₃ -1000 mmol/L)	B05XA02
sodium lactate, compound	Tretësirë injektuese: 500 mL	B05XA
albumins	Tretësirë për infuzion: 20%, 50 mL	B05AA01
fat emulsion	Tretësirë për infuzion: 20%, 500 mL	B05BA02
aminoacids	Tretësirë për infuzion: 500 mL	B05BA01
aminoacids for neonates 0-1y	Tretësirë për infuzion: 10%, 250 mL	B05BA01
polygeline	Tretësirë për infuzion: 3.5% - 500 mL	B05AA06
parenteral nutrition	Tretësirë për infuzion: 1000 - 2500 mL	B05BA10
aminoacids (renal failure)	Tretësirë për infuzion: 8%, 500 mL	B05BA01
aminoacids (alpha ketoanalog)	Tableta: 600 mg Indikacioni: pamjaftueshmëria e veshkave e shkallës II-IV	B05BA
polystyrene calcium sulfonate	Pluhur për tretësirë orale: 450 g Indikacioni: hiperkalemia me anuri ose oliguri, hiperkalemia akute dhe kronike te sëmundjet e veshkave	V03AE01
potassium citrate*	Granula: 20 mmol Indikacioni: acidoza tubulare renale *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	A12BA02
25.3 Tjera		
water for injection	5- mL; 10- mL (ampullë)	V07AB
26. VITAMINS AND MINERALS		
ascorbic acid	Tableta: 50 mg, 100 mg, 500 mg	A11GA01

	Injeksion: 500 mg/5 mL, 1 g/5 mL	A11CA01
thiamine	Tretësirë për injeksion: 5%	A11DA01
piridoxine	Tretësirë për injeksion: 5%	A11HA02
vitamin B complex	Tretësirë për injeksion: 2 mL	A11AE
calcium gluconate	Injeksion: 100 mg/ mL në ampulla 10- mL	A12AA03
vitamin ADEK	Tretësirë	A11
vitamin D	Ampullë për përdorim oral dhe IM: 300 000 IU	A11CC
27. BARNAT QË PËRDOREN NË OTORINOLARINGOLOGJI		
budesonide	Sprej nazal: 100 mcg për dozë	R01AD05
ciprofloxacin	Topikal: 0.3% drops (si hidroklorur)	S02AA15
28. BARNAT SPECIFIKE PËR KUJDES NEONATAL		
28.1 Barnat që përdoren te neonatët		
caffeine citrate	Injeksion: 20 mg/mL (ekuivalent me 10 mg caffeine base/mL) Tretësirë orale: 20 mg/mL (ekuivalent me 10 mg caffeine base/mL)	N06BC01
chlorhexidine	Tretësirë ose gel: 7.1% (digluconate) 4% chlorhexidine (për kujdes për kërhizën)	A01AB03
ibuprofen	Tretësirë for injeksion: 5 mg/mL	R02AX02
prostaglandin E	Prostaglandin E1 (alprostadil), tretësirë për injeksion: 0.5 mg/mL Prostaglandin E2 (dinoprostone), tretësirë për injeksion: 1 mg/mL	C01EA01 G02AD02
surfactant	Suspension për instilim intratekal: 25 mg/mL ose 80 mg/mL	R07AA
29. BARNAT PËR SEMUNDJET E NYJEVE		
29.1 Barnat të cilat përdoren për trajtimin e çrregullimeve të acidit urik		
allopurinol	Tableta: 100 mg	M04AA01
rasburicase	Pluhur dhe tretës për tretësirë për infuzion: 1.5 mg/mL Indikacioni: sindroma tumor lysis	V03AF07
29.2 Agjentët-modifikues të cilët përdoren te çrregullimet autoimune		
febuxostatate	Tableta: 80 mg Indikacionet: hyperurikemia, artriti urik	M04AA03
hydroxychloroquine	Tableta: 200 mg Indikacionet: artriti reumatoid, lupus eritematosus, sindroma sjogren	P01BA02
paricalcitol	Injeksion: 5 mcg/mL	H05BX02
sevelamer	Tableta: 800 mg	V03AE02
interferon alfa 2a	Tretësirë/shiringa: 3 miu/0.5 mL	L03AB04
interferon beta -1 b	Tretësirë/shiringa: 250 mcg/mL	L03AB08
fingolimod	Tableta: 0.5 mg	L04AA27
ocrelizumab	Koncentrat për infuzion: 300 mg/10 mL	L04AA36
interferon beta 1a	Tretësirë/shiringa: 2 mcg SC, 44 mcg SC	L03AB07

terapia zëvendësuese e enzimave	terapia tjetër enzimatike (morbus gaucher)	A16AB
nitisinone	Format e forta orale: 5 mg	A16AX04
30. BARNAT TJERË		
dimethyl fumarate	Kapsula: 240 mg Indikacioni: forma relaps/remitente e sklerozës multiple	L04AX07
C1 esterase inhibitor*	Pluhur dhe tretësirë për injeksion: 2100 IU Indikacioni: angioedema hereditare *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	B06AC01
deflazacort*	Suspension oral: 22.75 mg/mL Tableta: 30 mg Indikacioni: distrofia muskulare e Duchenne *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	H02AB13
apremilast*	Tableta: 30 mg Indikacioni: sindroma Behçet *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	L04AA32
everolimus*	Tableta: 10 mg Indikacioni: sclerosi tuberosa complexa *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	L01EG02
alpha-glucosidase*(!)	Pluhur për tretësirë për injeksion: 50 mg Indikacioni: sëmundja e Pompeut *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	A16AB07
dinutuximab beta*(!)	Koncentrat për tretësirë për infuzion: 20 mg/4.5 mL Indikacioni: neuroblastoma refraktare dhe ato të rrezikut të lartë *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	L01FX06
ofatumumab	Tretësirë për injeksion në shiringë të parambushur: 20 mg/0.4 mL Indikacioni: forma relaps/remitente shumë aktive e sklerozës multiple	L04AA52
cladribine	Tableta: 10 mg Indikacioni: forma relaps/remitente shumë aktive e sklerozës multiple	L04AA40
risdiplam	Pluhur për tretësirë orale: 0.75 mg/mL Indikacioni: SMA	M09AX10
dornase alfa	Tretësirë për inhalim: 2.5 mg/ 2.5 mL (2500 IU/ 2.5 mL) Indikacioni: fibroza cistike	R05CB13

pyrimethamine	Tabletë: 25 mg Indikacioni: toksoplazmoza	P01BD01
Dermatologjia (përveç preparateve tjerave të cilat janë në listën bazike)		
erythromycin	Tretësirë (Losion): 4%	D10AF02
erythromycin	Gel: 2%	
clindamycin	Tretësirë 1%	D10AF01
gentamicine	Kremë (ointment): 0.1 %	D06AX07
fucidic acid	Gazë: 2%	D06AX01
fucidic acid	Kremë: 2%	
oxytetracycline + hydrocortisone	Pomadë: 1 %	D06AA03
chloramphenicol	Pomadë: 5%	D06AX02
cyclopyroxolamine	Pluhur: 1%,	D01AE14
cyclopyroxolamine	Tretësirë: 8%	
terbinafine	Tableta: 250 mg	D01BA02
nystatine	Pomadë: 100 000 IU/g	D01AA01
clotrimazol	Tretësirë: 1 %	D01AC01
clotrimazol	Kremë	
isokonazolnitrat + diflucortolon	Kremë	D01AC20
miconazol	Gel	D01AC02
ketokonazol	Kremë	D01AC08
ketokonazol	Tretësirë: 2 %	
oxyconazol	Sprej	D01AC11
oxyconazol	Kremë: 1 %	
clocortolon	Kremë: 0.1 %	D07AB21
betamethasone + salicylic acid	Pomadë: 0.05% Ac.salyc. 3%	D07X
betamethasone + salicylic acid	Kremë: 0.05% Ac.salyc. 3%	
betamethasone + salicylic acid	Tretësirë: 0.05% Ac.salyc. 3%	
betamethasone + gentamycine	Kremë ose yndyrë: 0.05% Gentamycin 1%	D07CC01
fluocinolone	Kremë ose yndyrë: 0.25 mg/g	D07AC04
mometasone	Losion: 0.1%	D07AC13
mometasone	Pomadë: 0.1%	
mometasone	Kremë: 0.1%	
triamcinolone	Injeksion: 40 mg/mL	H02AB08
prednisone	Tableta: 5 mg	H02AB07
prednisone	Tableta: 20 mg	
dexamethasone	Tretësirë: 0.2%	D07AB19
methylprednisolone	Kremë: 0.1 %	D07AA01
urea	Kremë: 40%	D02AE01
quiphenadine	Tableta: 10 mg	R06AX31
quiphenadine	Tableta: 25 mg	
desloratadine	Tretësirë orale: 2.5 mg/5 mL	R06AX27
sulfur pp	Unguentum: 10%, 15%	D10AB02

pimecrolimus	Kremë: 0.1 %	D11AH02
tacrolimus	Pomadë: 0.1%	D11AH01
fluoro –uracil-ac.salyc-dimetil sul.	Tretësirë: fluoro –uracil 0.5%, ac.salyc. 10.0% , dimetil sul. 8.0 %	L01BC52
tretinoin (VITAMIN A – ACID)	Kremë: 0.05 %	D10AD01
tretinoin (VITAMIN A – ACID)	Kapsula: 20 mg	
dexpanthenol	Pomadë: 5 %	D03AX03
calcipotriol	Pomadë: 50 mcg/g	D05AX02
calcipotriol	Kremë: 0.005%	
boric acid	Pulvis	S02AA03
gentiana violet	Tretësirë: 0.1%	D01AE02
	Tretësirë: 1%	
etacridine lactate	Tretësirë: 1%	D08AA01
eta, ure + acid salicilik + acid laktik + baze emoliente	Tretësirë: ETA, ure 10%, acid salicilik 1,5%, acid laktik 1% baze emoliente	D02A
hyaluronic acid + sulfadiazine	Kremë: 2%	D06BA51
hyaluronic acid + sulfadiazine	Gazë	
hyaluronic acid + sulfadiazine	Sprej	
oleum jecoris	Pomadë	D11AX
solcoseryl (protein free haemodialysate of calvis)	Pomadë: ekstrakt te gjakut te viçit 125 gr	D03AX
lekobaze	Kremë, kg	
lanolin	Pomadë, kg	
vaseline	Pomadë, kg	
liquid powder	100 mL	
diclofenac	Gel: 3 %	D11AX18
(!)Preparatet me këtë shenjë dalluese duke përfshirë edhe produktet për leishmania dhe malaria sigurohen përmes furnizimit në rast të paraqitjes të ndonjë rasti.		
Preparatet biosimilare porositen vetëm nëse janë në listën e aprovuar nga EMA		
<i>Ministria e Shëndetësisë dhe Institucionet shëndetësore duhet të krijojnë mekanizmat e kontrollit të përgaditjes të kërkesave dhe shfrytëzimit të preparateve medicinale sipas indikacioneve strikte. Çdo ordinim i preparatit medicinal për indikacione të cilat nuk janë të përfshira në këtë listë e rrezikon furnizimin e planifikuar të institucioneve me barnat për pacientë</i>		
Përdorimi i antibiotikëve bëhet sipas PSO "Kujdestaria e antibiotikëve"		