



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:	05-2691
Nr.i faqeve Br.stranica No.pages	-42-
Data: Datum: Date:	12/04/2024
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.89/IV/2024

Datë: 05.04.2024

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 Funksonimin 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 shpenzues 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 shpenzues 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 pesë (5) i Listës esenciale e ndryshuar dhe plotësuar e nivelit primar, sekondar dhe terciar e barnave dhe materialit shpenzues 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 shpenzues.
- IV. Vendimi hyn në fuqi ditën e nënshkrimit nga Ministri i Shëndetësisë.

Dr. Arben Viti

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, sekundar dhe terciar të kujdesit shëndetësor - Barnat (verzioni 5 i përditësuar i LBE 2023)			
		Kategorizimi	ATC
<b>1. ANESTETIKËT, BARNAT PREOPERATIVE DHE GAZET MEDICINALE</b>			
<b>1.1 Anestezia e përgjithshme dhe oksigjeni</b>			
<b>1.1.1 Barnat inhalatore</b>			
sevoflurane*	Tretësirë: 250 mL *Furnizimet të kenë edhe pajisje (adapter) për kyçe në voserizer	H(S/T)	N01AB08
nitrous oxide	Inhalim	H(S/T)	N01AX13
oxygen	Inhalim (gaz medicinal)	ISHSP	V03AN01
<b>1.1.2 Barnat e injektueshme</b>			
ketamine	Injeksion: 50 mg (si hidroklorur)/ mL, 10- mL flakon	H(S/T)	N01AX03
propofol	Injeksion: 10 mg/mL	H(S/T)	N01AX10
thiopental sodium	Pluhur për tretësirë për injeksion: 500 mg Indikacionet: anestezioni i përgjithshëm, indukimi i komës barbiturike, ndërprerja e konvulzioneve epileptike	H(S/T)	N01AF03
etomidate	Injeksion: 2 mg/mL, 10 mL	H(S/T)	N01AX07
<b>1.2 Anestezikët lokal</b>			
bupivacaine	Injeksion: 0.25%; 0.5% (hidroklorur) në flakon ose ampullë	H(S/T)	N01BB01
lidocaine	Injeksion: 1%; 2% (hidroklorur) në flakon, IM dhe IV	ISHSP	N01BB02
	Forma topikale: 2%	ISHSP	D04AB01
lidocaine + epinephrine (adrenaline)	Injeksion: 2% (hidroklorur ose sulfat) + epinephrinë 1:200 000 në flakon	ISHSP	N01BB52
ropivacaine	Injeksion: 2 mg/mL, 10 mL epidural	H(S/T)	N01BB09
ephedrine*	Injeksion: 30 mg (hidroklorur)/ mL në 1- mL	ISHSP	C01CA26
	*Për përdorim gjatë anestezisë spinale, për të parandaluar hipotensionin		
<b>1.3 Barnat preoperative dhe sedative për procedura të shkurta</b>			
atropine	Injeksion: 1 mg (sulfat) në 1- mL	ISHSP	A03BA01
midazolam	Injeksion: 1 mg/mL, 5 mL	H(S/T)	N05CD08
	Tretësirë orale: 2 mg/mL		
morfinë	Injeksion: 10 mg (sulfat spo hidroklorur) në 1- mL	H(S/T)	N02AA01
<b>1.4 Gazrat Medicinale</b>			
oxygen	Inhalim - Për përdorim në menaxhimin e hipoksisë *Jo më shumë se 30% oksigjen te neonatët më pak ose baraz me 32 javë gestative	ISHSP	V03AN01
<b>2. BARNAT PËR DHEMBJE DHE KUJDES PALIATIV</b>			

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

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

valproic acid (natrium valproate)	Tretësirë orale: 50 mg/ mL		H(S/T), PP	N03AG01
	Pika: 300 mg/mL		H(S/T), PP	
	Forma të forta orale: 300 mg, 500 mg (natrium valproate)		H(S/T), PP	
levetiracetam	Tableta: 250mg, 500mg		H(S/T), PP	N03AX14
pyridostigmine	Tableta: 60 mg		H(S/T), PP	N07AA02
<b>6. BARNAT ANTI-INFEKTIVE</b>				
<b>6.1 Anithelmintikët</b>				
<b>6.1.1 Anthelmintikët intestinal</b>				
mebendazole	Tableta (përtypëse): 100 mg Suspension oral: 100mg/ 5 mL		ISHSP	P02CA01
<b>6.2.1 ANTIBIOTIKËT E GRUPIT ACCESS</b>				
amikacin	Injeksion: 250 mg (si sulfat)/mL në flakon 2- mL		H(S/T)	J01GB06
amoxicillin	Pluhur për tretësirë orale: 125 mg (si trihidrat)/5 mL, 250 mg (si trihidrat)/5 mL		ISHSP	J01CA04
	Format e forta orale: 500 mg (si trihidrat)		ISHSP	
	Pluhur për injeksion: 1 g (si natrium) në flakon		ISHSP	
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		ISHSP	J01CR02
	Tableta: 500 mg (si trihidrat) + 125 mg (si kripë kaliumi)		ISHSP	
ampicillin	Pluhur për injeksion: 500 mg; 1 g (si kripë natriumi) në flakon		ISHSP	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		ISHSP	J01CE08
benzylpenicillin	Pluhur për injeksion: 600 mg (= 1 million IU); 3 g (= 5 million IU) (kripë e natriumit ose kaliumit) në flakon		ISHSP	J01CE01

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

phenoxymethylpenicillin	<b>Pluhur për tretësirë orale:</b> 250 mg (si kripë kaliumi) /5 mL	ISHSP	J01CE02
	<b>Tableta:</b> 1 milion IU		
procaine benzylpenicillin*	<b>Pluhur për injeksion:</b> 1 g (=1 million IU), 3 g (=3 million IU) në flakon	ISHSP	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*	<b>Injeksion:</b> 80 mg + 16 mg/ mL në ampullë	H(S/T)	J01EE01
	<b>Tretësirë orale:</b> 200 mg + 40 mg/5 mL	ISHSP	
	<b>Tableta:</b> 400 mg + 80 mg	ISHSP	
	*Trimetoprima si agjens i vetëm mund të jetë alternativë e infeksioneve të traktit të poshtëm urinar		
<b>6.2.2. ANTIBIOTIKËT E GRUPIT WATCH</b>			
azithromycin	<b>Forma të forta orale:</b> 500 mg (anhidroze)	ISHSP	J01FA10
	<b>Tretësirë orale:</b> 200 mg/5 mL	ISHSP	
	<b>Pluhur për tretësirë për infuzion*:</b> 500 mg *Indikacioni: për trajtimin e pacientëve në mjekimet intensive të SHSKUK	H(S/T)	
cefixime	<b>Forma të forta orale:</b> 400 mg (si trihidrat)	ISHSP	J01DD08
	<b>Pluhur për tretësirë orale:</b> 100 mg/ 5 mL	ISHSP	
cefotaxime	<b>Pluhur për injeksion:</b> 250 mg për flakon (si kripë natriumi)	ISHSP	J01DD01
ceftriaxone	<b>Pluhur për injeksion:</b> 250 mg; 1 g (si kripë e natriumit) në flakon	ISHSP	J01DD04
cefuroxime	<b>Pluhur për injeksion:</b> 250 mg, 750 mg, 1.5 g në flakon (si kripë e natriumit)	ISHSP	J01DC02
ciprofloxacin	<b>Tretësirë për infuzion IV:</b> 2 mg/mL	H(S/T)	J01MA02
	<b>Tableta:</b> 500 mg	ISHSP	
	<b>Format e forta orale:</b> 500 mg	ISHSP	



clarithromycin†	<b>Pluhur për tretësirë orale:</b> 125 mg/5 mL, 250 mg/5 mL	ISHSP	J01FA09
	<b>Pluhur për injeksion:</b> 500 mg në flakon	ISHSP	
	*Eritromicina mund të jetë alternativë	ISHSP	
	† Klaritromicina po ashtu është e listuar për përdorim në regjim të kombinuar për eradikimin e <i>H. pylori</i> tek të rriturit	ISHSP	
piperacillin + tazobactam+	<b>Pluhur për injeksion:</b> 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	H(S/T)	J01CR05
vancomycin	<b>Kapsula:</b> 125 mg; 250 mg (si hidroklorur)	ISHSP	J01XA01
	<b>Injeksion+:</b> 500 mg	H(S/T)	
teicoplanin+	<b>Pluhur për tretësirë për injeksion:</b> 200 mg <b>Indikacioni:</b> infeksionet rezistente me bakterie gram pozitive (bari ipet vetëm me antibiogram dhe përmes konziliumit të tre specialistëve të fushës në nivelin terciar)	H(S/T)	
ceftazidime	<b>Pluhur për injeksion:</b> 250 mg, 1 g (si pentahidrat) në flakon	ISHSP	J01DD02
imipenem + cilastatin+	<b>Pluhur për tretësirë për infuzion:</b> 500 mg + 500 mg	H(S/T)	J01DH51
meropenem+ a	<b>Pluhur për injeksion:</b> 500 mg (si trihidrat); 1 g (si trihidrat) në flakon	H(S/T)	J01DH02
	a > 3 muaj	H(S/T)	
eritromicina	<b>Granula për suspension:</b> 250 mg/5 mL	ISHSP	J01FA01
	<b>Tretësirë për injeksion:</b> 500 mg, 1 g	ISHSP	
(+. Këto barna ipen vetëm me antibiogram dhe përmes konziliumit të tre specialistëve të fushës (ku njëri nga anëtarët e konziliumit është specialist infektolog ose mikrobiolog)			
<b>6.2.3. Grupi Rezervë*</b>			
Cefalosporinat e gjeneratës së pestë (me ose pa inkibitor të beta-laktamazës) p.sh. ceftaroline	<b>Pluhur për injeksion:</b> 400 mg, 600 mg (si fosamil) në flakon		
Cefalosporinat e gjeneratës së katërt (me ose pa inkibitor të beta-laktamazës) p.sh. cefepime	<b>Pluhur për injeksion:</b> 500 mg, 1 g, 2 g (si hidroklorur) në flakon		
Kolistina	<b>Pluhur për injeksion:</b> 1 million I.U. (si kolistemetat natrium) në flakon		J01XB01
Ceftazidime + avibactam	<b>Pluhur për injeksion:</b> 2 g+0.5 g në flakon		J01DD52

Polymixin B		<b>Pluhur për injeksion:</b> 500 000 I.U. në flakon		J01XB02
Fosfomicin		<b>Pluhur për injeksion:</b> 2 g (natrium), 4 g (natrium) në flakon		J01XX01
Meropenem + vaborbactam		<b>Pluhur për injeksion:</b> 1 g+1 g në flakon		J01DH52
Plazomicin		<b>Injeksion:</b> 500 mg për 10 mL në flakon		J01GB14
Linezolid		<b>Tretësirë për infuzion:</b> 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, H(T)				
<b>6.2.4 Barnat antileprotike</b>				
dapsone	<b>Tableta:</b> 50 mg		H(S/T), PP	J04BA02
<b>6.2.5 Barnat antituberkulare</b>				
ethambutol	<b>Tretësirë orale:</b> 25 mg/mL		H(S/T), PP	J04AK02
	<b>Tableta:</b> 100 mg to 400 mg (hidroklorur)		H(S/T), PP	
isoniazid	<b>Tretësirë orale:</b> 50 mg/5 mL		H(S/T), PP	J04AC01
	<b>Tableta:</b> 100 mg to 300 mg		H(S/T), PP	
	<b>Tableta (ndarëse):</b> 50 mg		H(S/T), PP	
rifampicine	<b>Tableta:</b> 150 mg		H(S/T), PP	J04AB02
isoniazid + rifampicin	<b>Tableta:</b> 75 mg + 150 mg; 150 mg + 300 mg		H(S/T), PP	J04AM02
	60 mg + 60 mg (Për përdorim të herë pas hershëm 3 herë në javë)		H(S/T), PP	
	150 mg + 150 mg (për përdorim të herë pas hershëm 3 herë në javë)		H(S/T), PP	
	<b>Tableta (disperzibile):</b> 50 mg + 75 mg		H(S/T), PP	
	<b>Tretësirë orale:</b> 30 mg/mL		H(S/T), PP	
pyrazinamide	<b>Tableta:</b> 400 mg		H(S/T), PP	J04AK01
	<b>Tableta (dispersibile):</b> 150 mg		H(S/T), PP	
	<b>Tableta (ndarëse):</b> 150 mg		H(S/T), PP	
	<b>Injeksion:</b> 1 g (si sulfat) në flakon		H(S/T), PP	
capreomycin			H(S/T), PP	J04AB30
cycloserine*	<b>Format e forta orale:</b> 250 mg		H(S/T), PP	J04AB01
	*Terizidone mund të jetë një alternativë		H(S/T), PP	
ethionamide*	<b>Tableta:</b> 125 mg; 250 mg		H(S/T), PP	J04AD03
	*Protonamide mund të jetë një alternativë		H(S/T), PP	
levofloxacin	<b>Tableta:</b> 500 mg <b>Tretësirë për infuzion:</b> 500 mg/100 mL		H(S/T), PP	J01MA12

p-aminosalicylic acid	Granula: 4 g në qeska		H(S/T), PP	J04AA01
	Tableta: 500 mg		H(S/T), PP	
			H(S/T), PP	
streptomycin	Pluhur për injeksion: 1 g (si sulfat) në flakon		H(S/T), PP	J01GA01
tuberculin purified protein derivative, (PPD-S)	Sol për diag. 5 TU/0.1mL, 0.1 mL SC		H(S/T)	V04CF01
<b>6.3 Barnat antimikotike</b>				
amphotericin B (liposomal)*	Pluhur koncentrat për infuzion: 50 mg Indikacioni: format e rënda të mykozave sistemike multirezistente *Bari ipet përmes konziliumit të tre specialistëve të fushës		H(T)	J02AA01
fluconazole	Kapsula: 150 mg, 200 mg		ISHSP	J02AC01
	Injeksion: 2 mg/mL në flakon		H(S/T)	
	Tretësirë orale: 50 mg/5 mL		ISHSP	
itraconazole	Kapsula: 100 mg		ISHSP	J02AC02
	Tretësirë orale: 10 mg/mL		ISHSP	
nystatin	Tretësirë orale: 100 000 IU/mL		ISHSP	A07AA02
	Tableta: 100 000 IU; 500 000 IU		ISHSP	
	Ovula: 100 000 IU		ISHSP	G01AA01
voriconazole	Tableta: 50 mg, 200 mg		H(S/T), PP	J02AC03
	Pluhur për injeksion: 200 mg në flakon		H(S/T)	
	Pluhur për tretësirë orale: 40 mg/ mL		H(S/T), PP	
<b>6.4 Barnat antivirale</b>				
<b>6.4.1 Barnat antiherpetikë</b>				
aciclovir	Tretësirë orale: 200 mg/5 mL		ISHSP	J05AB01
	Pluhur për injeksion: 250 mg (si kripë natriumi) në flakon		H(S/T)	
	Tableta: 200 mg		ISHSP	
imiquimod	Kremë: 5 mg/100 mg-5%		ISHSP	D06BB10
<b>6.4.2 Antiretroviralët</b>				
didanosine	Tableta: 400 mg		H(T), H(amb)	J05AF02
tenofovir+ emtricitabine	Tableta: 300 mg (disoproxil fumarate ekuivalent to 245 mg tenofovir disoproxil) + 200mg		H(T), H(amb)	J05AR17
<b>6.4.2.1 Frenuesit e transkriptazës reverse nukleoside/Nukleotide</b>				
abacavir (ABC)	Tableta: 300 mg (si sulfat).		H(T), H(amb)	J05AF06
	Tableta (dispersible, ndarëse): 60 mg (si sulfat)		H(T), H(amb)	
lamivudine (3TC)	Tretësirë orale: 50 mg/5 mL		H(T), H(amb)	J05AF05
	Tretësirë orale: 150 mg		H(T), H(amb)	
<b>6.4.2.2 Frenuesit e transkriptazës reverse jo-Nukleoside</b>				
efavirenz (EFV or EFZ) a	Tableta: 200 mg (ndarëse), 600 mg a >3 vjeç ose >10 kg peshë		H(T), H(amb)	J05AG03

nevirapine (NVP) a	<b>Tretësirë orale:</b> 50 mg/5 mL		H(T), H(amb)	J05AG01
	<b>Tableta (dispersible):</b> 50 mg, 200 mg		H(T), H(amb)	
	a > 6 javë			
<b>6.4.2.3 Frenuesit e proteazës</b>				
darunavir a	<b>Tableta:</b> 75 mg, 400 mg, 600 mg, 800 mg		H(T), H(amb)	J05AE10
	a >3 vite			
lopinavir + ritonavir (LPV/r)	<b>Tretësirë orale:</b> 400 mg + 100 mg/5 mL		H(T), H(amb)	J05AR10
	<b>Tableta (stabile në nxehtësi):</b> 100 mg + 25 mg, 200 mg + 50 mg		H(T), H(amb)	
	<b>Kapsula që përmbajnë peleta orale:</b> 40 mg + 10 mg		H(T), H(amb)	
ritonavir	<b>Tretësirë orale:</b> 400 mg/5 mL		H(T), H(amb)	J05AE03
	<b>Tableta (stabile në nxehtësi):</b> 25 mg, 100 mg		H(T), H(amb)	
<b>6.4.2.4 Frenuesit e integrases</b>				
dolutegravir	<b>Tableta:</b> 50 mg		H(T), H(amb)	J05AX12
<b>Kombinimet me doze-fikse</b>				
abacavir + lamivudine	<b>Tableta (të tretshme, ndarëse):</b> 60 mg + 30 mg; 120 mg + 60 mg, 600 mg + 300 mg		H(T), H(amb)	J05AR02
efavirenz + emtricitabine + tenofovir	<b>Tableta:</b> 600 mg + 200 mg + 300 mg (disoproxil fumarate ekuivalent to 245 mg tenofovir disoproxil)		H(T), H(amb)	J05AR06
lamivudine + zidovudine	<b>Tableta:</b> 30 mg + 60 mg, 150 mg + 300 mg		H(T), H(amb)	J05AR01
<b>6.4.3 Antiviralet tjere</b>				
ribavirin	<b>Injeksion për administrim intravenoz:</b> 800 mg dhe 1 g në 10- mL		H(T)	J05AP01
	<b>Format e forta orale:</b> 200 mg, 400 mg		H(S/T), PP	
valganciclovir	<b>Tableta:</b> 450 mg		H(S/T), PP	J05AB14
oseltamivir	<b>Kapsula:</b> 30 mg, 75 mg (si fosfat)		ISHSP	J05AH02
	<b>Oral pluhur:</b> 12 mg/ mL		ISHSP	
<b>6.4.4 Barnat kundër hepatitit</b>				
<b>6.4.4.1 Barnat për hepatit B</b>				
<b>6.4.4.1.1 Frenuesit e transkriptazës reverse Nukleoside/Nukleotide</b>				

tenofovir disoproxil fumarate (TDF)	Tableta: 300 mg (tenofovir disoproksil fumarat – ekuivalent me 245 mg tenofovir disoproxil)		H(T), H(amb)	J05AF07
<b>6.4.4.2 Barnat për hepatit C</b>				
Ledispavir/Sofosbuvir	Tableta: 90 mg/400 mg		H(T), H(amb)	J05AX65
Sofosbuvir/Velpatasvir	Tableta: 400 mg/100 mg		H(T), H(amb)	J05AX69
Glecaprevir/pibrentasvir	Tableta: 100 mg/40 mg		H(T), H(amb)	J05AP57
<b>7. ANTINEOPLASTIKËT DHE IMUNOSUPRESORET</b>				
<b>7.1 Barnat imunosupresore</b>				
azathioprine	Tableta (ndarëse): 50 mg		H(S/T), PP	L04AX01
ciclosporine	Kapsula: 25 mg, 50 mg		H(S/T), PP	L04AD01
	Koncentrat për injeksion: 50 mg/ mL në ampulla	mL për transplantim të organeve	H(T)	
	Tretësirë orale: 100 mg/1 mL, 50 mL		H(S/T), PP	
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		H(T)	L04AB01
infiximab	Injeksion: 100 mg Indikacionet: forma e rëndë e sëmundjes të Crohn-it, artriti reumatoid (te i cili ka dështuar terapia standarde), artriti psoriatik (te i cili ka dështuar terapia standarde), spondiliti ankilozant		H(T)	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		H(T)	L04AA24
mycophenolate natrium	Tableta: 180 mg, 360 mg		H(amb)	L04AA06
thalidomide	Tableta: 100 mg, 200 mg		H(amb)	L04AX02
tacrolimus	Kapsula: 0.5 mg, 1 mg, 3 mg		H(amb)	L04AD02
mycophenolate mofetil	Format e forta orale: 250 mg, 500 mg		H(amb)	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		H(T)	L04AC07
leflunomide	Tableta: 20 mg Indikacionet: artriti reumatoid dhe psoriatik, spondiliti ankilozant		H(T)	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		H(T)	L04AA25

adalimumab*	<b>Tretësirë për injeksion në shiringë të parambushur:</b> 40 mg <b>Indikacioni:</b> morbus Crohn (në rast se ka dështuar terapia standarde), artriti kronik juvenil idiopatik me uveit (në rast se ka dështuar terapia standarde) *Ky bari është i përfshirë në konceptdokumentin për sëmundje të rralla	H(T)	L04AB04
vedolizumab	<b>Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 300 mg <b>Indikacioni:</b> koliti ulçeroz (në rast se ka dështuar terapia standarde)	H(T)	L04AA33
secukinumab	<b>Tretësirë për injeksion në shiringë të parambushur:</b> 150 mg/1 mL <b>Indikacionet:</b> artriti psoriatik (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)	H(T)	L04AC10
<b>7.2 Barnat citotoksike dhe adjuvante</b>			
all-trans retinoid acid (ATRA)	<b>Kapsula:</b> 10 mg	H(T)	L01XX14
	<b>Indikacioni:</b> leukemia akute promielocitare	H(T)	
azacitidine*	<b>Tableta:</b> 300 mg <b>Pluhur për suspension për injeksion:</b> 100 mg (25 mg/mL) <b>Indikacioni:</b> MDS RAEB 2, AML te pacientët me moshë 60 vjeç e më tepër në periudhën post-induktive të cilët më parë kanë marrë terapi intenzive dhe kanë pasur përgjigje të plotë ndaj terapisë, por që nuk kanë mundur të marrin terapinë konsoliduese (një pjesë apo tërë terapinë konsoliduese).	H(T)	L01BC07
bortezomib	<b>Injeksion:</b> 3.5 mg <b>Indikacioni:</b> myeloma multiple	H(T)	L01XX32
asparaginase	<b>Pluhur për injeksion:</b> 10 000 IU në flakon	H(T)	L01XX02
	<b>Indikacioni:</b> leukemia akute limfoblastike	H(T)	
bleomycin	<b>Pluhur për injeksion:</b> 15 mg (si sulfat) në flakon <b>Indikacionet:</b> Limfoma Hodgkin Sarkoma Kaposi Tumori vezoreve i qelizave germ Tumori germ qelizor i testikujve	H(T), H(amb)	L01DC01
calcium folinate	<b>Injeksion:</b> 3 mg/ mL në 10- mL ampullë <b>Indikacionet:</b> Kanceri i kolonit i fazave të hershme Kanceri i rektumit i fazave të hershme Neoplazia trofoblastike gjestative Kanceri kolorektal metastatik Osteosarkoma Limfoma Burkitt	H(T)	V03AF03
capecitabine	<b>Tableta:</b> 500 mg <b>Indikacionet:</b> Kanceri i kolonit i fazave të hershme Kanceri i rektumit i fazave të hershme Kanceri metastatik i gjirit Kanceri kolorektal metastatik	H(T), H(amb)	L01BC06

carboplatin	<b>Injeksion:</b> 50 mg/5 mL, 150 mg/15 mL, 450 mg/45 mL, 600 mg/60 mL	H(T), H(amb)	L01XA02
	<b>Indikacionet:</b> Kanceri i gjirit i fazave të hershme Kanceri epitelial i ovarëve Kanceri nazofaringeal Kanceri i mushkërive në qeliza jo të vogla Osteosarkoma Retinoblastoma		
chlorambucil	<b>Tableta:</b> 2 mg	H(amb)	L01AA02
	<b>Indikacioni:</b> leukemia kronike limfocitare		
cisplatin	<b>Injeksion:</b> 50 mg/50 mL, 100 mg/100 mL	H(T), H(amb)	L01XA01
	<b>Indikacionet:</b> 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	<b>Pluhur për injeksion:</b> 500 mg në flakon	H(T), H(amb)	L01AA01
	<b>Indikacionet:</b> 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		
	<b>Pluhur për injeksion:</b> 100 mg në flakon		

cytarabine	<b>Indikacionet:</b> Leukemia akute mielogjene Leukemia akute limfoblastike Leukemia akute promielocitare Limfoma Burkitt	H(T)	L01BC01
epirubicine	<b>Koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 2 mg/ mL, 25 mL <b>Indikacioni:</b> te pacientët në kemoterapi të cilët vuajnë nga pamjaftueshmëria e zembrës me moshë mbi 60 vjeç	H(T), H(amb)	L01DB03
dacarbazine	<b>Pluhur për injeksion:</b> 100 mg në flakon <b>Indikacionet:</b> limfoma Hodgkin, melanoma malinje	H(T), H(amb)	L01AX04
dactinomycin	<b>Pluhur për tretësirë për injeksion:</b> 500 mcg <b>Indikacionet:</b> sarcoma Ewing, rhabdomyosarcoma, tumori Wilms	H(T), H(amb)	L01DA01
dasatinib	<b>Tableta:</b> 100 mg, 140 mg <b>Indikacioni:</b> leukemia mieloide kronike rezistente në imatinib	H(amb)	L01XE06
daunorubicin	<b>Pluhur për injeksion:</b> 50 mg (hidroklorur) në flakon <b>Indikacioni:</b> Leukemia akute limfoblastike Leukemia akute mielogjene Leukemia akute promielocitare	H(T)	L01DB02
docetaxel	<b>Injeksion:</b> 20 mg/mL, 40 mg/mL <b>Indikacionet:</b> 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	H(T), H(amb)	L01CD02
doxorubicin	<b>Pluhur për Injeksion:</b> 10 mg, 50 mg (hidroklorur) në flakon <b>Indikacionet:</b> kanceri i gjirit, kanceri i gjëndrës tiroide, kanceri i lukthit	H(T), H(amb)	L01DB01
etoposide	<b>Injeksion:</b> 20 mg/ mL in 5- mL ampullë <b>Indikacionet:</b> kanceri i mushkërive, tumori germ-qelizor i testikujve, tumori germ-qelizor i ovarëve	H(T), H(amb)	L01CB01



filgrastim	<b>Injeksion:</b> 120 mcg, 300 mcg, 480 mcg në shiringe të para-mbushur Originatorë ose biosimilarë <b>Indikacionet:</b> 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	H(T), H(amb)	L03AA02
pegfilgastrim	<b>Tretësirë për injeksion me shiringë të parambushur:</b> 6 mg/0.6 mL <b>Indikacioni:</b> te aplazioni i rëndë i palcës kockore pas kemoterapisë agresive Originatorë ose biosimilarë	H(T)	L03AA13
fludarabine	<b>Pluhur për injeksion:</b> 50 mg (fosfat) në flakon <b>Indikacioni</b> Leukemia kronike limfocitare	H(T)	L01BB05
5-fluorouracil	<b>Injeksion:</b> 50 mg/mL në ampulla 5- mL, 50 mg/mL, 20 mL <b>Indikacionet:</b> 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	H(T)	L01BC02
gemcitabine	<b>Pluhur për injeksion:</b> 200 mg në flakon, 1 g në flakon <b>Indikacionet:</b> Kanceri epitelial i ovaeve NSLC Kanceri i pankreasit Kanceri i rrugëve biliare Kanceri i gjirit Kancerët hematologjikë	H(T), H(amb)	L01BC05
goserelin	<b>Implant, shiringë e mbushur:</b> 10.8 mg, 3.6 mg	H(T), H(amb)	L02AE03
anagrelide	<b>Format e forta orale:</b> 0.5 mg	H(T), H(amb)	L01XX35
hydroxycarbamide	<b>Format e forta orale:</b> 500 mg <b>Format e forta orale:</b> 1 g <b>Indikacionet:</b> leukemia kronike mieloide, polycythemia rubra vera, thrombocytaemia essentialis, hiperleukocitoza te leukemitë akute	H(T), H(amb)	L01XX05

ifosfamide	<b>Pluhur për Injeksion:</b> 500 mg flakon, 1 g flakon i testikujve Tumori vezoreve i qelizave germ Osteosarkoma Rhabdomiosarkoma Sarkoma Ewing Salvage therapy te limfomat non-Hodgkin	<b>Indikacionet:</b> Tumori germ qelizor	H(T), H(amb)	L01AA06
imatinib*	<b>Tableta:</b> 400 mg <b>Indikacionet:</b> Leukemia kronike mieloide, 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.		H(T), H(amb)	L01XE01
irinotecan	<b>Koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 40 mg/2 mL (në flakon 2- mL) <b>Koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 100 mg/5 mL (në flakon 5- mL)		H(T), H(amb)	L01XX19
	<b>Koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 300 mg/15 mL		H(T), H(amb)	
	<b>Indikacioni:</b> kanceri kolorektal metastatik			
mercaptopurine	<b>Tableta:</b> 50 mg <b>Indikacionet:</b> leukemia akute limfoblastike, leukemia akute promielocitare		H(T), H(amb)	L01BB02
mesna	<b>Injeksion:</b> 100 mg/ mL në ampulla 4- mL		H(T)	V03AF01
	<b>Tableta:</b> 400 mg <b>Indikacionet:</b> Tumori germ qelizor i testikujve Tumori vezoreve i qelizave germ Osteosarkoma Rhabdomiosarkoma Sarkoma Ewing		H(T), H(amb)	
methotrexate	<b>Pluhur për injeksion:</b> 50 mg, 1 g (si kripë natrium) në flakon		H(T)	L01BA01
	<b>Tableta:</b> 2.5 mg, 10mg (si kripë natriumi) <b>Indikacionet:</b> Kanceri i gjirit i fazave të hershme Neoplazia trofoblastike gjestative Osteosarkoma Leukemia akute limfoblastike Leukemia akute promielocitare Indikacionet reumatologjike		H(S/T), H(amb)	
melfalan	<b>Tableta:</b> 2 mg		H(T), H(amb)	L01AA03
nilotinib	<b>Kapsula:</b> 200 mg		H(T), H(amb)	L01XE08
	<b>Indikacioni:</b> leukemia mieloide kronike rezistente në imatinib			
	<b>Pluhur për injeksion:</b> 50 mg, 100 mg në flakon			

oxaliplatin			H(T), H(amb)	L01XA03
	<b>Indikacionet:</b> Kanceri i kolonit i fazave të hershme Kanceri kolorektal metastatik			
paclitaxel	<b>Pluhur për injeksion:</b> 30 mg (6 mg/mL); 100 mg (6 mg/mL); 300 mg (6 mg/mL) <b>Indikacionet:</b> Kanceri epitelial i ovarëve 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		H(T), H(amb)	L01CD01
pemetrexed	<b>Injeksion:</b> 100 mg, 500 mg <b>Indikacionet:</b> mezotelioma malinje, NSCLC		H(T), H(amb)	L01BA04
procarbazine	<b>Kapsula:</b> 50 mg (si hidroklorur)		H(T), H(amb)	L01XB01
ruxolitinib	<b>Tableta:</b> 15 mg, 20 mg <b>Indikacionet:</b> mijelofibroza primare me splenomegali, mijelofibroza post policitemia vera me splenomegali, mijelofibroza post trombocitemia esenciale me splenomegali, policitemia vera e cila nuk ka reagu ndaj hidroksiurese, graft vs host disease e cila është rezistente ndaj steroideve		H(T), H(amb)	L01EJ01
sirolimus	<b>Tabletë:</b> 1 mg		H(T), H(amb)	L04AA10
carfilzomib*	<b>Pluhur për tretësirë për infuzion:</b> 10mg/ 5 mL, 30 mg/15 mL <b>Indikacioni:</b> forma relaps/refraktare e mijelomës multiple *Ky bari është i përfshirë në konceptdokumentin për sëmundje të rralla		H(T)	L01XG02
obinutuzumab	<b>Koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 1000 mg <b>Indikacioni:</b> limfoma kronike limfocitare te personat mbi moshën 70 vjeç dhe me komorbiditete		H(T)	L01FA03
rituximab	<b>Koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 100 mg/10 mL in 10- mL flakon, 500 mg/50 mL in 50- mL flakon <b>Tretësirë për injeksion SC:</b> 1400mg/11.7 mL Originatori dhe biosimilari <b>Indikacionet:</b> Limfoma difuze e qelizave B të mëdha Leukemia kronike limfocitare Limfoma folikulare Forma e rëndë e pemfigus vulgaris (foliaceus dhe bulboze)		H(T)	L01XC02
tioguanine	<b>Format e forta orale:</b> 40 mg <b>Indikacioni:</b> leukemia akute limfoblastike		H(T), H(amb)	L01BB03

sorafenib*	<p><b>Tableta:</b> 200 mg</p> <p><b>Indikacionet:</b> karcinoma hepatocelulare, karcinoma e qelizave renale, karcinoma e gjëndrës tiroide</p> <p>*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.</p>		H(T), H(amb)	L01XE05
sunitinib*	<p><b>Tableta:</b> 50 mg</p> <p><b>Indikacionet:</b> karcinoma e veshkave e avancuar ose metastatike</p> <p>*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.</p>		H(T), H(amb)	L01EX01
tamoxifen	<p><b>Tableta:</b> 20 mg</p> <p><b>Indikacioni:</b> karcinoma e gjirit</p>		H(T), H(amb)	L02BA01
trastuzumab*	<p><b>Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 440 mg</p> <p><b>Indikacioni:</b> 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</p> <p>Origjinatori dhe biosimilari</p> <p>*Ilaçi futet në terapi në bazë të mendimit të tre mjekëve nga Klinika e Onkologjisë dhe Radioterapisë në Prishtinë (QKUK)</p>		H(T), H(amb)	L01XC03

pertuzumab+trastuzumab*	<p><b>Tretësirë për injeksion SC:</b> 1200 mg/600 mg  <b>Tretësirë për injeksion SC:</b> 600 mg/600 mg  <b>Indikacionet:</b>  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 sekuençial 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  *Ilaçi futet në terapi në bazë të mendimit të tre mjekëve nga Klinika e Onkologjisë dhe Radioterapisë në Prishtinë (QKUK)</p>		H(T), H(amb)	L01XY02
vinblastine	<p><b>Pluhur për injeksion:</b> 10 mg (sulfate) në flakon  <b>Indikacionet:</b> Limfoma Hodgkin Sarkoma Kaposi  Tumori germ qelizor i testikujve  Tumori vezoreve i qelizave germ</p>		H(T), H(amb)	L01CA01
vincristine	<p><b>Pluhur për injeksion:</b> 1 mg (sulfat) në flakon</p>		H(T), H(amb)	L01CA02
vinorelbine	<p><b>Injeksion:</b> 50 mg/5 mL në flakon 5- mL  <b>Indikacionet:</b> NSLC Kanceri metastatik i gjirit</p>		H(T)	L01CA04
zoledronic acid	<p><b>Koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 4 mg/5 mL në flakon 5- mL</p>		H(T), H(amb)	M05BA08
	<p><b>Tretësirë për infuzion:</b> 4 mg - 5 mg/100 mL në 100- mL  <b>Indikacion:</b> sëmundje e eshtrave e ndërlidhur me malinjitet</p>		H(T), H(amb)	
temozolamide	<p><b>Forma orale:</b> 100 mg, 140 mg  <b>Indikacioni:</b> glioblastoma multiforme</p>		H(T), H(amb)	L01AX03
erlotinib	<p><b>Tabletë:</b> 100 mg  <b>Indikacionet:</b> NSLC-EGFR pozitiv, kanceri i pankreasit</p>		H(T), H(amb)	L01XE03
bendamustine	<p><b>Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 100 mg (2.5 mg/mL)</p>		H(T)	L01AA09
deferasirox	<p><b>Tableta:</b> 500 mg</p>		H(T), H(amb)	V03AC03

bevacizumab*	<p><b>Koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 400 mg/16 mL, 100 mg/4 mL. Origjinatori dhe biosimilari</p> <p><b>Indikacionet:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Trajtimi i pacientëve me kancer kolorektal metastatik (mCRC), (PS 0-1), në trajtimin e linjës së parë, me kimioterapi që përmban fluoropyrimidine</li> <li>Bevacizumab me kimioterapi standarde me karboplatin dhe paclitaxel për kanceret e vezoreve në stadin FIGO- IIIc (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</li> <li>Trajtimi i pacientëve me tumore të trurit (glioblastoma e avancuar ose rekurente) (PS 0-1)</li> </ol> <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>		H(T), H(amb)	L01XC07
pembrolizumab*	<p><b>Koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 25 mg/mL, 4 mL</p> <p><b>Indikacionet:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Trajtimi i melanomës malinje të avancuar ose metastatike tek të rriturit dhe moshat pediatrike (<math>\geq 12</math> vjeç), si monoterapi (PS 0-1)</li> <li>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<math>\geq</math> 50% dhe kanë ECOG statusi 0-1.</li> <li>Pembrolizumab i kombinuar me kemoterapi preferohet te pacientët të cilët e shprehin PD-L1 me TPS<math>\geq</math>10 deri 50%.</li> <li>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 <math>\geq 2</math> vjeç.</li> </ol> <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>		H(T), H(amb)	L01FF02

nivolumab*	<b>Koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 10 mg/mL 4 mL, 10 mL <b>Indikacionet:</b> 1. Trajtimi i melanomës malinje të avancuar ose metastatike tek të rriturit, si monoterapi ose e kombinuar (PS 0-1) 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≥ 10%, me prognozë të mirë ose të ndërmjetme, (PS 0-1) 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≥ 10% dhe kanë (PS 0-1) *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 Ilaçi futet në terapi në bazë të mendimit të tre mjekëve nga Klinika e Onkologjisë dhe Radioterapisë në Prishtinë (QKUK)		H(T), H(amb)	L01FF01
fedratinib*	<b>Kapsula:</b> 100 mg <b>Indikacioni:</b> mijelofibroza primare ose sekondare me splenomegali e cila ka dështuar ndaj trajtimit me ruxolitinib *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla		H(T), H(amb)	L01EJ02
<b>7.3 Hormonet dhe antihormonet</b>				
anastrozole	<b>Tableta:</b> 1 mg <b>Indikacionet:</b> Kanceri i gjirit i fazave të hershme, Kanceri metastatik i gjirit		H(T), H(amb)	L02BG03
bicalutamide	<b>Tableta:</b> 50 mg <b>Indikacioni:</b> kanceri metastatik i prostatës		H(T), H(amb)	L02BB03
BCG	<b>Për përdorim intravesikal:</b> 81 - 100 mg		H(S/T)	L03AX03
dexamethasone	<b>Injeksion:</b> 4 mg/mL në ampullë 1 mL (as dinatrium fosfat salt)		ISHSP	H02AB02
	<b>Injeksion:</b> 4 mg/mL në ampullë 2 mL (as dinatrium fosfat salt)		ISHSP	
	<b>Tretësirë orale:</b> 2 mg/5 mL		ISHSP	
methylprednisolone	<b>Injeksion:</b> 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		ISHSP	H02AB04
<b>8. BARNAT KUNDËR PARKINSONIT</b>				
biperiden	<b>Injeksion:</b> 5 mg (lactate) në ampulla 1 mL		H(S/T)	N04AA02
	<b>Tableta:</b> 2 mg (hidroklorur)		H(S/T), PP	
levodopa + o carbidopa	<b>Tableta:</b> 250 mg + 25 mg		H(S/T), PP	N04BA02
<b>9. BARNAT TË CILËT NDIKOJNË NË GJAK</b>				
<b>9.1 Barnat antianemike</b>				
ferrous salt	<b>Tretësirë orale:</b> ekuivalent me 25 mg hekur (si sulfat) mL		ISHSP	B03A
	<b>Tableta:</b> ekuivalent me 60 mg hekur		ISHSP	

ferrous salt + folic acid	<b>Tableta:</b> ekuivalent me 90 mg hekur + 1 mg acid folik		ISHSP	B03AD
folic acid	<b>Tableta:</b> 400 mcg, 5 mg		ISHSP	B03BB01
hydroxycobalamin	<b>Injeksion:</b> 1 mg (si acetate, as hidroklorur or si sulfat) në ampullë 1 mL		ISHSP	B03BA03
ferrous fumarate	<b>Kapsula:</b> 350 mg		ISHSP	B03A
ferrous sucrose	<b>Injeksion:</b> 100 mg/5 mL		ISHSP	B03A
crythropoiesis-stimulating agents*	<b>Injeksion, shiringe e para-mbushur</b> 2000 IU/ 0.3 mL, 30 000IU/ 0.6 mL		H(S/T)	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.			
luspatercept*	<b>Pluhur për tretësirë për injeksion:</b> 25 mg, 75 mg <b>Indikacioni:</b> sindroma mijelodisplastike, për trajtimin e anemisë e cila ka dështuar ndaj terapisë me ESA *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundjet e rralla		H(T)	B03XA06
<b>9.2 Barnat të cilët ndikojnë në koagulim</b>				
enoxaparin	<b>Injeksion:</b> ampullë ose shiringe e para-mbushur 20 mg/0.2 mL, 40 mg/0.4 mL, 60 mg/0.6 mL Originatori dhe biosimilarët		H(S/T), PP	B01AB
heparin natrium	<b>Injeksion:</b> 1000 IU/mL, 5000 IU/mL, 20 000 IU/mL, 25 000 IU/5 mL		H(S/T)	B01AB01
phytomenadione	<b>Injeksion:</b> 1 mg/mL		H(S/T)	B02BA01
	<b>Injeksion:</b> 10 mg/mL në ampullë 5- mL		H(S/T)	
	<b>Tableta:</b> 10 mg		ISHSP	
protamine sulfat	<b>Injeksion:</b> 10 mg/ mL në ampullë 5- mL		H(S/T)	V03AB14
tranexamic acid	<b>Injeksion:</b> 100 mg/ mL		H(S/T)	B02AA02
warfarin	<b>Tableta:</b> 1 mg; 2 mg; 3mg, 5 mg (kripë natriumi)		H(S/T), PP^	B01AA03
acenocoumarol	<b>Tableta:</b> 4 mg		H(S/T), PP^	B01AA07
rivaroxaban	<b>Tableta:</b> 15 mg, 20 mg		H(S/T), PP	B01AF01
iloprost	<b>Injeksion:</b> 20 mcg/mL		H(S/T)	B01AC11
	<b>Indikacionet:</b> hipertensioni pulmonar, sëmundja e Bergerit, ulçerat iskemike			



polidocanol	<b>Injeksion:</b> 0.5% - 3%		H(S/T)	C05BB02
	<b>Indikacioni:</b> terapia e venave varikoze			
desmopressin	<b>Injeksion:</b> 4 mcg/mL (si acetate) në ampullë 1 mL		H(S/T)	H01BA02
	<b>Sprej nazal:</b> 10 mcg (si acetate) për dozë		H(S/T)	
^Produktet me këtë shenjë jipen me përshkrim me dëshminë përkatëse për vlerat e INR				
<b>10. PRODUKTET E GJAKUT ME ORIGJINË HUMANE DHE ZËVENDEËSUESIT E PLAZMËS</b>				
<b>10.1 Barnat të cilat derivojnë nga plazma</b>				
Të gjitha barnat të cilat derivojnë nga plazma humane duhet të përputhen me kërkesat sipas OBSH				
<b>10.1.1 Imunoglobulinat humane</b>				
anti-D immunoglobulin	<b>Injeksion:</b> 250 mcg në flakon mono dozë		ISHSP	J06BB01
anti-D immunoglobulin	<b>Injeksion:</b> 300 mcg në flakon mono dozë		ISHSP	J06BB01
anti-rabies immunoglobulin	<b>Injeksion:</b> 150 IU/mL në flakon		ISHSP	J06BB05
anti-tetanus immunoglobulin	<b>Injeksion:</b> 250 IU në flakon		ISHSP	J06BB02
anti-tetanus immunoglobulin	<b>Injeksion:</b> 500 IU në flakon		ISHSP	J06BB02
normal immunoglobulin	Administrim intravenoz: 5% protein tretësirë.**		H(T)	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, sindroma Guillain-Barre, trombocitopenitë primare idiopatike			
<b>10.1.2 Barnat të cilat ndikojnë në hemostazë</b>				
kompleks i koncentratit të protrombinës (kombinim i faktorit të koagulimit II, VII, IX, X)	<b>Pluhur dhe tretës për tretësirë për infuzion:</b> 500 IU, 1000 IU <b>Indikacioni:</b> Për trajtimin emergjent të gjakderdhjeve të shkaktuara nga antagonistët e vitaminës K		H(S/T)	B02BD01
coagulation factor VII, recombinant*	<b>Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion:</b> 2 mg (100 KIU) <b>Indikacioni:</b> deficiencia e faktorit VII te forma rezistente e hemofilisë A *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla		H(T)	B02BD08
coagulation factor VIII	<b>Pluhur për injeksion:</b> 500 IU/flakon, 1000 IU/flakon		H(S/T)	B02BD02
coagulation factor VIII, recombinant	500 IU		H(S/T)	
coagulation factor VIII, recombinant	1000 IU		H(S/T)	
coagulation factor IX	<b>Pluhur për injeksion:</b> 500 IU/flakon		H(S/T)	B02BD04
	<b>Pluhur për injeksion:</b> 1000 IU/flakon		H(S/T)	
coagulation factor IX, recombinant	<b>Pluhur për injeksion:</b> 500 IU, 1000 IU		H(S/T)	B02BD04

coagulation factor XIII*	<b>Pluhur për injeksion:</b> 1250 IU *Ky bari është i përfshirë në konceptdokumentin për sëmundje të rralla		H(T)	B02BD07
von willebrand factor, recombinant	<b>Pluhur dhe tretës për tretësirë për infuzion/injeksion:</b> 10 mg/mL (IV/SC)		H(T)	B02BD06
	<b>Pluhur dhe tretës për tretësirë për infuzion/injeksion:</b> 30 mg/mL (IV/SC)		H(T)	
von willebrand factor	<b>Pluhur dhe tretës për tretësirë për infuzion/injeksion:</b> 500 IU, 1000 IU IV		H(T)	
human fibrinogen*	<b>Tretësirë për infuzion/injeksion:</b> 1 g (20 mg/mL) *Fibrinogjeni të përdoret sipas porosive nga klinikat: emergjenca dhe MIQ, kardiokirurgji, kirurgjia vasculare dhe gjinekologjia		H(T)	B02BB01
F VIII inhibitor bypassing activity	<b>Pluhur dhe tretës për tretësirë për infuzion/injeksion:</b> 500 IU		H(T)	B02BD03
emicizumab*	<b>Tretësirë për injeksion SC:</b> 30 mg/1 mL, 60 mg/0.4 mL, 150 mg/mL <b>Indikacioni:</b> 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 pediatriisë (kryesues), specialisti i ortopedisë, specialisti i fiziatrisë nga klinikat e QKUK. *Ky bari është i përfshirë në konceptdokumentin për sëmundje të rralla		H(T)	B02BX06
eltrombopag	<b>Tableta:</b> 50 mg <b>Indikacioni:</b> trombocitopenia imune primare kronike (atëherë kur ka dështuar terapia me kortikosteroide dhe imunglobulina)		H(T)	B02BX05
romiplostim*	<b>Tretësirë për injeksion SC:</b> 250 mcg, 500 mcg <b>Indikacioni:</b> trombocitopenia imune primare kronike (atëherë kur ka dështuar terapia me kortikosteroide dhe imunglobulina) *Ky bari është i përfshirë në konceptdokumentin për sëmundje të rralla		H(T)	B02BX04
<b>11. BARNAT KARDIOVASKULARE</b>				
dobutamine	<b>Injeksion:</b> 250 mg/20 mL		H(S/T)	C01CA07
alprostadil	<b>Injeksion:</b> 500 mcg		H(T)	C01EA01
<b>11.1 Barnat antianginoze</b>				
bisoprolol	<b>Tableta:</b> 5 mg		ISHSP	C07AB
	<b>Tableta:</b> 2.5 mg		ISHSP	
metoprolol	<b>Injeksion:</b> 5 mg/5 mL		ISHSP	
glyceril trinitrate	<b>Tableta (sublingual):</b> 0.5 mg		ISHSP	C01DA02
	<b>Tretësirë për infuzion:</b> 5 mg/mL IV		H(S/T)	
	<b>Injeksion:</b> 1 mg/mL, 10 mL		H(S/T)	
	<b>Sprej:</b> 400 mcg		ISHSP	
verapamil	<b>Tableta:</b> 40 mg, 80 mg, 240 mg (hidroklorur) <b>Injeksion:</b> 2.5 mg (hidroklorur)/ mL në ampullë 2- mL		ISHSP	C08DA01

<b>11.2 Barnat antiaritmike</b>				
digoxin	<b>Injeksion:</b> 250 mcg/mL in 2- mL ampullë		H(S/T)	C01AA05
	<b>Tretësirë orale:</b> 50 mcg/mL		H(S/T)	
	<b>Tableta:</b> 250 mcg		H(S/T), PP	
amiodarone	<b>Injeksion:</b> 50 mg/mL në ampullë 3- mL (hidroklorur)		H(S/T)	C01BD01
	<b>Tableta:</b> 200 mg (hidroklorur)		H(S/T), PP	
procainamide	<b>Tretësirë për injeksion:</b> 100 mg/mL <b>Indikacioni:</b> takikardia ventrikulare hemodinamiksht stabile		H(S/T)	C01BA02
propafenone	<b>Injeksion:</b> 3.5 mg/mL		H(S/T)	C01BC03
	<b>Tableta:</b> 150 mg		H(S/T), PP	
adenosine	<b>Injeksion:</b> 3 mg/mL		H(S/T)	C01EB10
<b>11.3 Barnat antihipertenzive</b>				
amlodipine	<b>Tableta:</b> 5 mg, 10 mg		ISHSP	C08CA01
enalapril	<b>Tableta:</b> 5 mg, 10 mg (as hydrogen malcate)		ISHSP	C09AA02
hydralazine	<b>Pluhur për injeksion:</b> 20 mg (hidroklorur) in ampulla		H(S/T)	C02DB01
	<b>Tableta:</b> 25 mg (hidroklorur)		ISHSP	
hydrochlorothiazide	<b>Format e forta orale:</b> 25 mg		ISHSP	C03AA03
methyldopa*	<b>Tableta:</b> 250 mg <b>*Methyldopa</b> indikohet për përdorim vetëm në menaxhimin e hipertensionit të shkakuar nga shtatzënia. Përdorimi për trajtimin e hipertensionit esencial nuk rekomandohet për shkak se barnat tjera kanë efikasitet dhe siguri më të madhe		ISHSP	C02LB01
losartan	<b>Tableta:</b> 25 mg, 50 mg, 100 mg		ISHSP	C09CA01
sacubutril/valsartan	<b>Tableta:</b> 50 mg (24 mg/26 mg) <b>Indikacioni:</b> pamjaftueshmëria e zerrës me FE të ulur		H(T)	C09DX04
bosentan	<b>Tableta:</b> 62.5 mg <b>Indikacioni:</b> hipertensioni pulmonar primar		H(T)	C02KX01
sildenafil	<b>Tableta:</b> 25 mg <b>Indikacioni:</b> hipertensioni pulmonar		H(T)	G04BE03
<b>11.4 Të tjera</b>				
esmolol	<b>Injeksion:</b> 10 mg/mL, IV		H(S/T)	C07AB09
labetalol	<b>Injeksion:</b> 5 mg/mL, IV		H(S/T)	C07AG01
fentolamine	<b>Injeksion:</b> 5 mg/mL		H(S/T)	C04AB01
phenylephrine	<b>Injeksion:</b> 10 mg/mL		H(S/T)	R01AA04
sodium nitroprusside	<b>Injeksion:</b> 25 mg/mL		H(S/T)	C02DD01
nifedipine	<b>Tableta:</b> 30 mg		ISHSP	C08CA06

	<b>Tretësirë për infuzion:</b> 10 mg/50 mL		H(S/T)	
furosehide	<b>Injeksion:</b> 10 mg/mL në ampullë 2- mL		ISHSP	C03CA01
	<b>Tretësirë orale:</b> 20 mg/5 mL		ISHSP	
	<b>Tableta:</b> 40 mg		ISHSP	
spironolactone	<b>Tableta:</b> 25 mg, 50 mg, 100 mg		ISHSP	C03DA01
dopamine	<b>Injeksion:</b> 40 mg/mL (hidroklorur) në flakon 5- mL		H(S/T)	C01CA04
moxonidine	<b>Tableta:</b> 0.4 mg <b>Indikacioni:</b> hipertensioni rezistent (pasi ka dështuar kombinimi me frenues të ACE, bllokatorë të Ca, beta-bllokatorët, diuretikët) te pacientët me pamjaftueshmëri të veshkave të shkallës II-IV		H(T)	C02AC05
<b>11.5 Barnat antitrombocitarë</b>				
<b>11.5.1 Barnat anti-trombocitarë</b>				
clopidogrel	<b>Tableta:</b> 75 mg		ISHSP	B01AC04
tirofiban	<b>Injeksion:</b> 250 mcg/mL		H(S/T)	B01AC17
prasugrel	<b>Tableta:</b> 10 mg		H(S/T), PP	B01AC22
<b>11.5.2 Trombolitikët</b>				
alteplase	<b>Injeksion/infuzion:</b> 50 mg/50 mL		H(S/T)	B01AD02
<b>11.6 Agjentët antilipidikë</b>				
simvastatin	<b>Tableta:</b> 20 mg, 40 mg		ISHSP	C10AA01
atorvastatine	<b>Tableta:</b> 10 mg, 20 mg		ISHSP	C10AA05
fenofibrate	<b>Format e forta orale:</b> 145 mg, 160 mg		ISHSP	C10AB05
ezetimibe	<b>Tableta:</b> 10 mg <b>Indikacionet:</b> 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		H(T)	C10AX09
inclisiran	<b>Tretësirë për injeksion SC:</b> 284 mg/1.5 mL <b>Indikacioni:</b> pacientët me hiperkolesterolemi primare tek të cilët nuk arrihet të kontrollohen vlerat e LDL pas terapisë maksimale me statine ose barna tjerë antilipidikë		H(T)	C10AX16
evolocumab*	<b>Tretësirë për injeksion:</b> 140 mg/mL <b>Indikacioni:</b> hiperkolesterolemia familjare *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla		H(T)	C10AX13
lomitapide*	<b>Kapsula:</b> 5 mg <b>Indikacioni:</b> hiperkolesterolemia homozigote familjare *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla		H(T)	C10AX12
lomitapide*	<b>Kapsula:</b> 10 mg <b>Indikacioni:</b> hiperkolesterolemia homozigote familjare *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla		H(T)	C10AX12

<b>12. BARNAT DERMATOLOGJIKE (topikale)</b>				
<b>12.1 Barnat antimikotike</b>				
terbinafine	Kremë: 1%		ISHSP	D01AE15
<b>12.2 Barnat anti-infektive</b>				
mupirocin	Kremë (mupirocin calcium): 2%		ISHSP	D06AX09
silver sulfadiazine a	Kremë: 1%		ISHSP	D06BA01
	a >2 muaj			
<b>12.3 Barnat anti-inflamatore dhe antipruritike</b>				
betamethasone	Kremë ose pomadë: 0.1% (valerat)		ISHSP	D07AC01
hydrocortisone	Kremë ose pomadë: 1% (acetat)		ISHSP	D07AA02
chloropyramine	Pomadë: 1%		ISHSP	D04AA09
<b>12.4 Barnat të cilët ndikojnë në diferencim dhe proliferim të lëkurës</b>				
salicylic acid	Tretësirë: 5%		ISHSP	D01AE12
urea	Kremë ose pomadë: 5%, 10%		ISHSP	D02AE
<b>12.5 Skabicidet dhe pedikulicidet</b>				
permethrin	Gel: 5%		ISHSP	P03AC04
	Losion: 1%		ISHSP	
<b>13. AGJENTËT DIAGNOSTIK</b>				
<b>13.1 Mjetet e kontrastit në radiologji</b>				
barium sulfat	Tretësirë ujore, litra			V08BA
kontrast jojonik 350-400 mg jod/mL	mL		ISHSP	V08B
kontrast jojonik izosmolar 270-320 mg jod/mL	mL		ISHSP	V08B
kontrast paramagnetik 0.5 -1.0 mmol/mL, kontrast paramagnetik i aprovuar nga EMA, FDA	mL		ISHSP	V08C
kontrast për imazhim me ultratingull	deri 5 mL		H(S/T)	V08D
<b>14. DEZINFEKTUESIT DHE ANTISEPTIKËT</b>				
<b>14.1 Antiseptikët</b>				
chlorhexidine	Tretësirë: 5% (diglukonat)		ISHSP	A01AB03
ethanol	Tretësirë: 70% (i denaturuar)		ISHSP	D08AX08
povidone iodine	Tretësirë: 10%		ISHSP	D08AG02
<b>15. DIURETIKËT</b>				
mannitol	Tretësirë e injektueshme: 10%; 20%		ISHSP	B05BC01
<b>16. BARNAT GASTROINTESTINALË</b>				
pancreatic enzymes	Kapsula: 150 mg, 300 mg		ISHSP	A09AA02
L-ornitin L aspartat	Injeksion: 5 g/10 mL		ISHSP	A05BA
ursodeoxycholic acid	Kapsula: 250 mg		ISHSP	A05AA02
macrogol and simethicone	Përdorimi: Obstipacioni, preparatet për endoskopi dhe ekografi		ISHSP	A06AD65

16.1 Barnat antiulçeroze				
omeprazole	Pluhur për injeksion: 40 mg në flakon		ISHSP	A02BC01
	Format e forta orale: 20 mg		ISHSP	
pantoprazole	Pluhur për injeksion: 40 mg në flakon		ISHSP	A02BC02
	Format e forta orale: 40 mg			
16.2 Barnat antiemetike				
dexamethasone	Format e forta orale: 0.5 mg, 4 mg		ISHSP	H02AB02
metoclopramide a	Injeksion: 5 mg (hidroklorur)/ mL në ampullë 2- mL		ISHSP	A03FA01
	Tretësirë orale: 5 mg/5 mL		ISHSP	
	Tableta: 10 mg (hidroklorur)		ISHSP	
	a jo për neonatë			
ondansetron a	Injeksion: 2 mg base/ mL in 2- mL ampulla (hidroklorur)		H(S/T)	A04AA01
	Tretësirë orale: 4 mg/5 mL		H(S/T)	
	Format e forta orale: 8 mg		H(S/T)	
	a >1 muaj			
palonosetron	Tretësirë për injeksion: 250 mcg/ 5 mL Indikacioni: parandalimi i nauzesë dhe vjelljes pas kemoterapisë fortësisht emetgjene		H(T)	A04AA05
16.3 Barnat anti-inflamatore				
sulfasalazine	Supozitorë: 500 mg		ISHSP	A07EC01
	Tableta: 500 mg		ISHSP	
nifuroxazide	Tretësirë orale: 40 mg/mL		ISHSP	A07AX03
nifuroxazide	Kapsula: 200 mg		ISHSP	A07AX03
16.4 Barnat të cilat përdoren te diarea				
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		ISHSP	A07CA
	potassium chloride: 1.5 g/L trinitrium citrate dihydrate*: 2.9 g/L *Trinitrium citrat dihidratit 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		ISHSP	

<b>16.4.2 Barnat per diare</b>				
zinc sulfate	Format e forta orale: 20 mg		ISHSP	A12CB01
<b>17. HORMONET, BARNAT TJERA NË ENDOKRINOLOGJI DHE KONTRACEPTIVËT</b>				
<b>17.1 Hormonet adrenale dhe zëvendësuesit sintetik</b>				
fludrocortisone	Tableta: 100 mcg (acetat)		ISHSP	H02AA02
hydrocortisone	Tableta: 5 mg, 10 mg, 20 mg		ISHSP	H02AB09
somatropin	Shiringa e mbushur: 5-5.5 mg/1-2 mL SC		H(T)	H01AC01
	Shiringë e mbushur: 8-12 mg/mL		H(T)	
	Tretësirë për injeksion (cartridge): 20 mg/ 2.5 mL		H(T)	
<b>17.2 Androgjenet</b>				
testosterone	Injeksion: 100 mg, 250 mg(enanthate) / 1- mL ampullë		H(S/T), PP	G03BA03
cyproterone	Tableta: 50 mg		H(S/T)	G03HA01
triptorelin acetat	Pluhur dhe tretës për suspension: 3.75 mg		H(T)	L02AE04
<b>17.3 Kontraceptivet</b>				
<b>17.3.1 Kontraceptivet oral hormonal</b>				
ethinylestradiol + o levonorgestrel	Tableta: 30 mcg + 150 mcg		H(S/T), PP	G03AA07
testosteron undekanoati	Shiringë e mbushur/Tretësirë yndyrore për injektim: 750 mg/mL si depo preparat		H(S/T)	G03BA03
ciproteron acetati/etinilestradioli	Tableta: 2 mg + 0.035 mg		H(S/T), PP	G03HB01
estradiol	Tableta: 2 mg		H(S/T), PP	G03CA03
<b>17.3.2 Kontraceptivet oral te injektueshem</b>				
medroxyprogesterone acetate	Injeksion (intramuskular): 150 mg/ mL në 1 mL flakon		H(S/T)	G03AC06
<b>17.3.3 Pajisjet intrauterine</b>				
levonorgestrel-releasing intrauterine system	Sistem intrauterin me rezervuar i cili permban 52 mg levonorestel		H(S/T)	G03AC03
<b>17.3.4 Kontraceptivët implantues</b>				
<b>17.4 Estrogjenet</b>				
<b>17.5 Insulinat dhe barnat tjera të cilat perdoren te diabeti melit</b>				
gliclazide	Format e forta orale: 60 mg; 80 mg		ISHSP	A10BB09
glimepirid	Tableta: 2 mg, 3 mg		ISHSP	A10BB12
repaglinid	Tableta: 1 mg, 2 mg		ISHSP	A10BX02

empagliflozin	<b>Format e forta orale:</b> 10 mg, 25 mg <b>Indikacioni:</b> 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		H(T)	A10BK03
glucagon	<b>Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion në shiringë të pambushur:</b> 1 mg		ISHSP	H04AA01
insulina analoge me veprim të shpejtë	Aspart Insuline Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100UI/mL;3mL,SC		H(S/T), PP	A10AB05
	Lispro Insuline		H(S/T), PP	A10AB04
	Glulisine Insuline		H(S/T), PP	A10AB06
insulina analoge me veprim të zgjatur	Detemir Insuline Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100UI/mL;3mL,SC		H(S/T), PP	A10AE05
	Glargine Insuline Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100 IU/mL (3 mL), 300 IU/mL (1.5 mL)		H(S/T), PP	A10AE04
	Insulin Degludec Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100 UI/mL;SC, 200UI/mL;SC		H(S/T), PP	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		H(S/T), PP	A10AD05
	Aspart Protamine Insuline (30/70; 25/75; 50/50; 70/30)		H(S/T), PP	
insulinat humane me veprim të shpejtë	Regular Insulin Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100UI/mL;3mL,SC		H(S/T), PP	A10AB01
insulinat humane me veprim të mesëm	NPH Insulin Pen/Shiringë e mbushur/Sol. për injektim 100UI/mL;3mL,SC		H(S/T), PP	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)		H(S/T), PP	A10AD01
metformin	<b>Tableta:</b> 500 mg , 850 mg, 1g		ISHSP	A10BA02
octreotide	<b>Injeksion:</b> 10 mg, 20 mg <b>Injeksion:</b> 50 - 100 mcg		H(T)	H01CB02
<b>17.6 Progestogjenet</b>				
medroxyprogesterone acetate	<b>Tableta:</b> 5 mg		H(S/T)	G03AC06
<b>17.7 Hormonet e tiroides dhe barnat antitiroide</b>				
levothyroxine	<b>Tableta:</b> 25 mcg, 50 mcg, 100 mcg (natrium salt)		H(S/T), PP	H03AA01
	<b>Injeksion:</b> 100 mcg		H(S/T)	
potassium iodide	<b>Tableta:</b> 60 mg		H(S/T)	V03AB21
propylthiouracil	<b>Tableta:</b> 50 mg		H(S/T), PP	H03BA02
etelcalcetide	<b>Tretësirë për injeksion:</b> 5 mg/ mL <b>Indikacioni:</b> parandalimi dhe trajtimi i hiperparatiroidizmit sekondar te pacientët në hemodializë dhe dializë peritoneale		H(S/T)	H05BX04
lugol's solution	<b>Tretësirë orale:</b> about 130 mg total iodine/mL		H(S/T)	H03CA
thiamazole	<b>Tableta:</b> 20 mg		H(S/T), PP	H03BB02
	<b>Injeksion:</b> 40 mg/mL		H(T)	
<b>17.8 Barnat të cilat përdoren për trajtimin e hiperprolaktinisë</b>				



cabergoline	Tableta: 0.5 mg		H(S/T)	N04BC06
<b>17.9 Barnat të cilat përdoren për trajtimin e feokromocitomës</b>				
phenoxybenzamine	Format e forta orale: 10 mg Indikacioni: trajtimi preoperator i feokromocitomës		H(T)	C04AX02
<b>18. IMUNOLOGJIKËT</b>				
<b>18.1 Agjentet diagnostik</b>				
Të gjitha tuberkulinat duhet të jenë në harmoni me kërkesa të OBSH për tuberkulina				
tuberculin, purified protein derivative (PPD)		Injeksion	ISHSP	V04CF01
<b>18.2 Sera dhe imunoglobulinat</b>				
Të gjitha fraksionet e plazmës duhet të përputhen me kërkesat e OBSH				
diphtheria antitoxin	Injeksion: 10 000 IU; 20 000 IU në flakon		ISHSP	J06AA01
<b>18.3 Vaksinat dhe imunoglobulinat</b>				
vaksina kundër tuberkulozit, bacillus calmette-guerin (BCG)	ampullë me tretës - vaksinë e gjallë, 0.05 mL ID		ISHSP	J07AN01
vaksina kundër Hepatit B - pediatrik	flakon me suspension - ADN rekombinante ose e derivuar nga plazma, 0.5 mL IM		ISHSP	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 për injeksion - vaksinë bakteriale dhe virale e kombinuar, 0.5 mL IM		ISHSP	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		ISHSP	J07AL02
vaksina kundër rotavirusit	suspension oral - virale, e gjallë e dobësuar, 1 mL PO		ISHSP	J07BH01
vaksina kundër morbillit, parotitit, rubelles (MMR)	flakon me tretës - virale, e gjallë e dobësuar, 0.5 mL SC		ISHSP	J07BD52
vaksina kundër difterisë, tetanusit, pertusisit (DTP)	flakon, suspension i gatshëm për përdorim - bakteriale e kombinuar, 0.5 mL IM		ISHSP	J07AJ52
vaksina kundër difterisë, tetanusit (TD)	flakon, suspension i gatshëm për përdorim - toksoide të kombinuara, 0.5 mL IM		ISHSP	J07AM51
vaksina difteri, tetanus (Td) - proadulte	flakon. Suspension i gatshëm për përdorim - toksoide të kombinuara, 0.5 mL IM		ISHSP	J07AM51
vaksina kundër poliomielitit (bOPV) Tipet 1 dhe 3	suspension oral - virale, e gjallë e dobësuar, 0.1 mL PO		ISHSP	J07BF04
vaksina kundër poliomielitit (IPV)	flakon, suspension për injeksion - virale, e vdekur, 0.5 mL IM		ISHSP	J07BF03

vaksina kundër rabiesit	flakon me tretës - vakcina e liofilizuar, 1 mL IM		ISHSP	J07BG01
vaksina kundër hemophilus influenza tip B	flakon me tretës, - konjugat polisakaridi pneumokokal i lidhur me një proteinë mbartëse, 0.5 mL IM		ISHSP	J07AG51
vaksina kundër hepatitit B-adult	flakon, tretësire e gatshme për përdorim - ADN rekombinante ose e derivuar nga		ISHSP	J07BC01
vaksina kundër pneumokokut 23v	tretësirë për injeksion, gatshme për përdorim - konjugat polisakaridi pneumokokal i lidhur me një proteinë mbartëse, 0.5 mL IM		ISHSP	J07AL01
vaksina kundër meningjitit monokoksik (A, C, W-135, Y)	pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion - vaksinë e konjuguar, 0.5 mL IM		ISHSP	J07AH08
vaksina kundër hepatitit A	suspension për injeksion - virale, e çaktivizuar, 0.5 mL IM		ISHSP	J07BC08
vaksina kundër variçellës	flakon, pluhur dhe tretës për suspension për injeksion - virale, e gjallë e dobësuar, 0.5		ISHSP	J07BK
vaksina kundër gripit sezonal	flakon, tretësirë e gatshme për përdorim, 0.5 mL IM		ISHSP	J07BB02
vaksina kundër gripit sezonal pediatrik	flakon, tretësirë e gatshme për përdorim, 0.25 mL IM		ISHSP	J07BB02
vaksina kundër etheve tifoide	flakon e gatshme për përdorim, 0.5 mL IM		ISHSP	J07AP03
vaksina kundër papillomavirusit njerëzor	suspension për injeksion e gatshme për përdorim, 0.5 mL IM		ISHSP	J07BM01
serumi kundër kafshimit të gjarprit (vipera ammodytes dhe vipera berus)	ampullë, tretësirë për injeksion - serum, me origjinë jo humane (kali), 100 AU; SC, IM		ISHSP	J06AA03
antitruapat human monoklonal kundër rabiesit (Rdna)	flakon, e gatshme për përdorim, 100 IU/2.5 mL ID		ISHSP	J06BB05
imunoglobulina kundër hepatitit B	tretësirë për injeksion, 180 IU/mL IM		ISHSP	J06BB04
imunoglobulina kundër tetanusit	tretësirë për injeksion, 250 IU; IM		ISHSP	J06BB02
vaksina kundër etheve të verdha	pluhur dhe tretës për suspension për injeksion - virale e gjallë e dobësuar, 0.5 mL SC		H(S/T)	J07BL01
<b>19. Relaksuesit muskular (me veprim periferik) dhe frenuesit e kolinesterazës</b>				
atracurium	Injeksion: 10 mg/ mL (besilat)		H(S/T)	M03AC04
neostigmine	Injeksion: 500 mcg në ampullë 1 mL, 2.5 mg (metilsulfat) në ampullë 1 mL		H(S/T)	N07AA01
suxamethonium	Injeksion: 100 mg në 2 ose 5 mL		H(S/T)	M03AB01
vecuronium	Pluhur për injeksion: 10 mg (bromur) në flakon		H(S/T)	M03AC03
pancuronium	Injeksion: 2 mg/mL, 2 mL IV		H(S/T)	M03AC01
rocuronium	Injeksion: 10 mg/mL, 5 mL IV		H(S/T)	M03AC09
dantrolene*	Pluhur për tretësirë: 20 mg/mL		H(S/T)	M03CA01
	*Në çdo spital të paktën sasi për një pacient			
<b>20. PREPARATET OFTALMOLOGJIKE</b>				

faricimab	<b>Injeksion intravitreal:</b> 120 mg <b>Indikacionet:</b> 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.		H(T)	S01LA09
brolocizumab	<b>Injeksion intravitreal:</b> 120 mg <b>Indikacionet:</b> 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.		H(T)	S01LA06
<b>20.1 Barnat anti-infektive</b>				
ofloxacin	<b>Tretësirë (pika për sy):</b> 0.3%		ISHSP	S01AE01
tetracycline	<b>Pomadë për sy:</b> 1% (hidroklorur)		ISHSP	S01AA09
chloramphenicol	<b>Pomadë:</b> 1%, për sy		ISHSP	S01AA01
tobramycin	<b>Tretësirë (pika për sy):</b> 3 mg/mL (0.3%)		ISHSP	S01AA12
tobramycin, dexamethasone	<b>Tretësirë (pika për sy):</b> 3 mg+1 mg/mL		ISHSP	S01CA01
dexamethasone, neomycin sulphate, polymyxin B sulphate	<b>Pomadë:</b> 1.0 mg+3500 IU/g+6000 IU/g		ISHSP	S01CA01
<b>20.2 Agjentet anti-inflamatore</b>				
prednisolone	<b>Tretësirë (pika per sy):</b> 0.5% (natrium fosfat)		ISHSP	S01BA04
dexamethasone	<b>Tretësirë (pika për sy):</b> 1 mg/mL		ISHSP	S01BA01
<b>20.3 Anestezikët lokal</b>				
tetracaine a	<b>Tretësirë (pika per sy):</b> 0.5% (hidroklorur) a - jo për përdorim te neonatet e parakohshëm		H(S/T)	S01HA03
<b>20.4 Miotikët dhe barnat antiglaukomë</b>				
timolol	<b>Tretësirë (pika për sy):</b> 0.25%, 0.5% (si maleat hidrogjeni)		H(S/T)	S01ED01
diclofenac natrium	<b>Tretësirë (pika për sy):</b> 0.1%, 5 mL		H(S/T)	S01BC03
<b>20.5 Midriatikët</b>				
atropine a	<b>Tretësirë (pika për sy):</b> 0.1%; 0.5%; 1% (sulfat) a >3 muajsh		H(S/T)	S01FA01
tropicamid	<b>Tretësirë (pika për sy):</b> 0.5%		H(S/T)	S01FA06
<b>21. Uterotonikët dhe tokolitikët</b>				
<b>21.1 Uterotonikët</b>				
ergometrine	<b>Injeksion:</b> 200 mcg (hydrogen maleate) në ampullë 1 mL		H(S/T), PP	G02AB03
misoprostol	<b>Tableta:</b> 200 mcg		H(S/T)	G02AD06

oxytocin	Koncentrat për tretësirë për infuzion: 10 IU në 1 mL Koncentrat për tretësirë për infuzion: 5 IU në 1 mL		H(S/T)	H01BB02
<b>22. Tretësirat për dializë peritoneale</b>				
<b>23. BARNAT PER ÇRREGULLIMET MENDORE DHE TË SJELLJES</b>				
<b>23.1 Barnat të cilat përdoren te çrregullimet psikotike</b>				
cariprazine	Kapsula: 1.5 mg, 3 mg Indikacionet: shizofrenia, çrregullimi bipolar		H(S/T)	N05AX15
fluphenazine	Injeksion: 25 mg (dekanoat ose enantat) në ampullë 1 mL		H(S/T)	N05AB02
olanzapine	Tableta: 10 mg Oribleta: 10 mg		H(S/T)	N05AH03
risperidone	Format e forta orale: 1 mg, 2 mg, 3 mg		H(S/T)	N05AX08
	Depo - inj.: 25 mg, 37.5 mg		H(S/T)	
aripiprazol	Tableta: 10 mg, 15 mg		H(S/T)	N05AX12
clozapine	Format e forta orale: 25 mg, 100 mg		H(S/T)	N05AH02
quetiapine	Tableta: 25 mg, 200 mg		H(S/T)	N05AH04
haloperidol	Injeksion: 5 mg/1 mL, IM		H(S/T)	N05AD01
	Injeksion, depo: 50 mg/mL 1 mL		H(S/T), PP	
	Tretësirë orale/pika: 2 mg/mL		H(S/T)	
	Format e forta orale: 2 mg, 10 mg		H(S/T)	
<b>23.2 Barnat të cilat përdoren te çrregullimet e disponimit</b>				
<b>23.2.1 Barnat të cilat përdoren në gjendjet depresive</b>				
duloxetine	Kapsula: 30 mg, 60 mg Indikacionet: epizodat e rënda depresive, çrregullimet rekurente depresive, dhimbja neuropatike		H(S/T)	N06AX21
amitriptyline	Tableta: 25 mg (hidroklorur)		H(S/T)	N06AA09
fluoxetine	Format e forta orale: 20 mg (as hidroklorur)		H(S/T)	N06AB03
escitalopram	Format e forta orale: 10 mg, 20 mg		H(S/T)	N06AB10
mirtazapine	Format e forta orale: 30 mg		H(S/T)	N06AX11
<b>23.2.2 barnat të cilat përdoren te çrregullimet bipolare</b>				
lithium carbonate	Format e forta orale: 300 mg		H(S/T)	N05AN01
<b>23.3 Barnat të cilat përdoren te çrregullimet e ankthit</b>				
alprazolam	Tableta: 0.5 mg		H(S/T), PP	N05BA12
<b>24. BARNAT TË CILAT PËRDOREN TE TRAKTI RESPIRATOR</b>				
<b>24.1 ANTIASMTATIKËT DHE BARNAT TJERA PËR SËMUNDJEN OBSTRUKTIVE KRONIKE TË MUSHKËRIVE</b>				
budesonide	Suspension për inhalim: 0.25 mg/mL, 2 mL		ISHSP	R01AD05
	Kapsulë inhaluese: 200 mcg dhe 400 mcg		ISHSP	
formoterol	Kapsulë inhaluese: 12 mcg		ISHSP	R03AC13
ipratropium bromide+salbutamol	Tretësirë për inhalim: 2.5 mg + 0.5 mg/metered dozë		ISHSP	R01AX03
salbutamol	Inhalim (aerosol): 100 mcg (si sulfat) për dozë		ISHSP	R03AC02

	<b>Tretësirë per përdorim me inhalator: 5 mg (si sulfat)/mL</b>		ISHSP	
glycopyrronium bromide	<b>Injeksion:</b> 0.2 mg/mL <b>Kapsulë për inhalim:</b> 50 mcg <b>Indikacionet:</b> parandalimi i bradikardisë perioperative; forma e moderuar, e rëndë, shumë e rëndë e sëmundjes kronike obstruktive të mushkërive (stadi II- IV)		H(S/T) PËR INJEKSIONET  H(T) PËR KAPSULAT	A03AB02
aminophylline	<b>Injeksion:</b> 25 mg/mL, 10 mL		ISHSP	R03DA05
indacaterol	<b>Kapsula për inhalim:</b> 150 mcg dhe 300 mcg		ISHSP	R03AC18
monteleukast	<b>Formë e fortë orale:</b> 10 mg		ISHSP	R03DC03
<b>24.2 BARNAT TË CILAT PËRDOREN TE SËMUNDJET FIBROTIKE TË MUSHKËRIVE</b>				
nintedanib	<b>Kapsulë:</b> 150 mg <b>Indikacioni:</b> Fibroza pulmonare idiopatike familjare		H(T)	L01EX09
<b>25. TRETËSIRAT QË KORREKTOJNË UJIN, ELEKTROLITET DHE BALANSIN ACIDO-BAZIK</b>				
<b>25.1 Orale</b>				
enteral solution	<b>Tretësirë:</b> 200-500 mL		H(S/T)	V06
<b>25.2 Parenterale</b>				
glucose	<b>Tretësirë injektuese:</b> 5% (izotonike) 100 mL, 500 mL; 10% (hipertonike) 500 mL; 20% 500 mL; 50% (hipertonike) 20 mL		ISHSP	B05BA03
glucose with sodium chloride	<b>Tretësirë injektuese:</b> 4% glucose, 0.18% klorur natriumi (ekuivalent me Na+ 30 mmol/L, Cl- 30 mmol/L)		ISHSP	B05XA30
	<b>Tretësirë injektuese:</b> 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)		ISHSP	
potassium chloride	<b>Tretësirë:</b> 11.2% në ampullë 20- mL (ekuivalent me K+ 1.5 mmol/mL, Cl- 1.5 mmol/mL)		H(S/T)	B05XA01
	<b>Tretësirë:</b> 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)		H(S/T)	
sodium chloride	<b>Tretësirë injektuese:</b> 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		ISHSP - PËR TRETËSIRËN IZOTONIKE  H(S/T) - PËR TRETËSIRAT HIPOTONIKE DHE HIPERTONIKE	B05XA03

sodium hydrogen carbonate	Tretësirë: 8.4% në ampullë 10- mL ose 20 mL (ekuivalent to Na+ 1000 mmol/L, HCO <sub>3</sub> -1000 mmol/L)		H(S/T)	B05XA02
sodium lactate, compound	Tretësirë injektuese: 500 mL		H(S/T)	B05XA
albumins	Tretësirë për infuzion: 20%, 50 mL		H(S/T)	B05AA01
fat emulsion	Tretësirë për infuzion: 20%, 500 mL		H(S/T)	B05BA02
aminoacids	Tretësirë për infuzion: 500 mL		H(S/T)	B05BA01
aminoacids for neonates 0-1y	Tretësirë për infuzion: 10%, 250 mL		H(S/T)	B05BA01
polygeline	Tretësirë për infuzion: 3.5% - 500 mL		H(S/T)	B05AA06
parenteral nutrition	Tretësirë për infuzion: 1000 - 2500 mL		H(S/T)	B05BA10
aminoacids (renal failure)	Tretësirë për infuzion: 8%, 500 mL		H(S/T)	B05BA01
aminoacids (alpha ketoanalog)	Tableta: 600 mg Indikacioni: pamjaftueshmëria e veshkave e shkallës II-IV		H(S/T)	B05BA
polystyrene calcium sulfonate	Pluhur për tretësirë orale: 450 g Indikacioni: hiperkalemia me anuri ose oliguri, hiperkalemia akute dhe kronike të sëmundjet e veshkave		H(S/T)	V03AE01
potassium citrate*	Granula: 20 mmol Indikacioni: acidoza tubulare renale *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla		H(T), H(amb)	A12BA02
<b>25.3 Tjera</b>				
water for injection	5- mL; 10- mL (ampullë)		ISHSP	V07AB
<b>26. VITAMINS AND MINERALS</b>				
ascorbic acid	Tableta: 50 mg, 100 mg, 500 mg		ISHSP	A11GA01
	Injeksion: 500 mg/5 mL, 1 g/5 mL		ISHSP	
thiamine	Tretësirë për injeksion: 5%		H(S/T)	A11DA01
pyridoxine	Tretësirë për injeksion: 5%		H(S/T)	A11HA02
vitamin B complex	Tretësirë për injeksion: 2 mL		ISHSP	A11AE
calcium gluconate	Injeksion: 100 mg/ mL në ampulla 10- mL		ISHSP	A12AA03
vitamin ADEK	Tretësirë Indikacioni: Fibroza Cistike		ISHSP	A11
	Tabletë Indikacioni Fibroza Cistike			
vitamin D	Ampullë për përdorim oral dhe IM: 300 000 IU		ISHSP	A11CC
<b>27. BARNAT QË PËRDOREN NË OTORINOLARINGOLOGJI</b>				
budesonide	Sprej nazal: 100 mcg për dozë		ISHSP	R01AD05
ciprofloxacin	Topikal: 0.3% drops (si hidroklorur)		ISHSP	S02AA15
<b>28. BARNAT SPECIFIKE PËR KUJDES NEONATAL</b>				
<b>28.1 Barnat që përdoren te neonatët</b>				
caffeine citrate	Injeksion: 20 mg/mL (ekuivalent me 10 mg caffeine base/mL)		H(S/T)	N06BC01
	Tretësirë orale: 20 mg/mL (ekuivalent me 10 mg caffeine base/mL)		H(S/T)	

chlorhexidine	Tretësirë ose gel: 7.1% (digluconate) 4% chlorhexidine (për kujdes për kërrthizën)		H(S/T)	A01AB03
ibuprofen	Tretësirë for injeksion: 5 mg/mL		H(S/T)	R02AX02
prostaglandin E	Prostaglandin E1 (alprostadil), tretësirë për injeksion: 0.5 mg/mL		H(S/T)	C01EA01
	Prostaglandin E2 (dinoprostone), tretësirë për injeksion: 1 mg/mL		H(S/T)	G02AD02
surfactant	Suspension për instilim intratekal: 25 mg/mL ose 80 mg/mL		H(S/T)	R07AA
<b>29. BARNAT PËR SEMUNDJET E NYJEVE</b>				
<b>29.1 Barnat të cilat përdoren për trajtimin e çrregullimeve të acidit urik</b>				
allopurinol	Tableta: 100 mg		H(S/T), PP	M04AA01
rasburicase	Pluhur dhe tretës për tretësirë për infuzion: 1.5 mg/mL Indikacioni: sindroma tumor lysis		H(T)	V03AF07
<b>29.2 Agjentët-modifikues të cilët përdoren te çrregullimet autoimune</b>				
febuxostate	Tableta: 80 mg Indikacionet: hyperurikemia, artriti urik		H(S/T), PP	M04AA03
hydroxychlorochine	Tableta: 200 mg Indikacionet: artriti reumatoid, lupus eritematosus, sindroma sjogren		H(S/T), PP	P01BA02
paricalcitol	Injeksion: 5 mcg/mL		H(S/T)	H05BX02
sevelamer	Tableta: 800 mg		H(S/T), PP	V03AE02
interferon alfa 2a	Tretësirë/shiringa: 3 miu/0.5 mL		H(T)	L03AB04
interferon beta -1 b	Tretësirë/shiringa: 250 mcg/mL		H(T), H(amb)	L03AB08
fingolimod	Tableta: 0.5 mg		H(T), H(amb)	L04AA27
ocrelizumab	Koncentrat për infuzion: 300 mg/10 mL		H(T), H(amb)	L04AA36
interferon beta 1a	Tretësirë/shiringa: 2 mcg SC, 44 mcg SC		H(T), H(amb)	L03AB07
terapia zëvendësuese e enzimave	terapia tjetër enzimatike (morbus gaucher)		H(T), H(amb)	A16AB
nitisinone	Format e forta orale: 5 mg		H(T), H(amb)	A16AX04
<b>30. BARNAT TJERË</b>				
dimethyl fumarate	Kapsula: 240 mg Indikacioni: forma relaps/remitente e sklerozës multiple		H(T), H(amb)	L04AX07
C1 esterase inhibitor*	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion: 2100 IU Indikacioni: angioedema hereditare *Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla		H(T)	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		H(T)	H02AB13

apremilast*	<b>Tableta:</b> 30 mg <b>Indikacioni:</b> sindroma Behçet <b>*Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla</b>		H(T)	L04AA32
everolimus*	<b>Tableta:</b> 10 mg <b>Indikacioni:</b> sclerosis tuberosa complexa <b>*Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla</b>		H(T)	L01EG02
alpha-glucosidase*(!)	<b>Pluhur për tretësirë për injeksion:</b> 50 mg <b>Indikacioni:</b> sëmundja e Pompeut <b>*Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla</b>		H(T)	A16AB07
dinutuximab beta*(!)	<b>Koncentrat për tretësirë për infuzion:</b> 20 mg/4.5 mL <b>Indikacioni:</b> neuroblastoma refraktare dhe ato të rrezikut të lartë <b>*Ky bari është në konceptdokumentin për sëmundje të rralla</b>		H(T)	L01FX06
ofatumumab	<b>Tretësirë për injeksion në shiringë të parambushur:</b> 20 mg/0.4 mL <b>Indikacioni:</b> forma relaps/remitente shumë aktive e sklerozës multiple		H(T), H(amb)	L04AA52
cladribine	<b>Tableta:</b> 10 mg <b>Indikacioni:</b> forma relaps/remitente shumë aktive e sklerozës multiple		H(T), H(amb)	L04AA40
risdiplam	<b>Pluhur për tretësirë orale:</b> 0.75 mg/mL <b>Indikacioni:</b> SMA		H(T), H(amb)	M09AX10
dornase alfa	<b>Tretësirë për inhalim:</b> 2.5 mg/ 2.5 mL (2500 IU/ 2.5 mL) <b>Indikacioni:</b> fibroza cistike		H(T)	R05CB13
pyrimethamine	<b>Tabletë:</b> 25 mg <b>Indikacioni:</b> toksoplazmoza		H(T), H(amb)	P01BD01
omalizumab	<b>Tretësirë për injeksion në shiringë të parambushur:</b> 150 mg/mL <b>Indikacioni:</b> urtikaria spontane idiopatike kronike (atëherë kur ka dështuar trajtimi me regjimin me antihistaminikë)		H(T)	R03DX05
<b>Dermatologjia (përveç preparateve tjerave të cilat janë në listën bazike)</b>				
erythromycin	<b>Tretësirë (Losion):</b> 4%		ISHSP	D10AF02
erythromycin	<b>Gel:</b> 2%		ISHSP	
clindamycin	<b>Tretësirë:</b> 1%		ISHSP	D10AF01
gentamicine	<b>Kremë (ointment):</b> 0.1 %		ISHSP	D06AX07
fucidic acid	<b>Gazë:</b> 2%		ISHSP	D06AX01
fucidic acid	<b>Kremë:</b> 2%		ISHSP	
oxytetracycline + hydrocortisone	<b>Pomadë:</b> 1 %		ISHSP	D06AA03
chloramphenicol	<b>Pomadë:</b> 5%		ISHSP	D06AX02



cyclopyroxolamine	Pluhur: 1%,		ISHSP	D01AE14
cyclopyroxolamine	Tretësirë: 8%		ISHSP	
terbinafine	Tableta: 250 mg		ISHSP	D01BA02
nystatine	Pomadë: 100 000 IU/g		ISHSP	D01AA01
clotrimazol	Tretësirë: 1 %		ISHSP	D01AC01
clotrimazol	Kremë		ISHSP	
isokonazolnitrati + diflucortoloni	Kremë		ISHSP	D01AC20
miconazol	Gel		ISHSP	D01AC02
ketokonazol	Kremë		ISHSP	D01AC08
ketokonazol	Tretësirë: 2 %		ISHSP	
oxyconazol	Sprej		ISHSP	D01AC11
oxyconazol	Kremë: 1 %		ISHSP	
clocortoloni	Kremë: 0.1 %		ISHSP	D07AB21
betametasoni + salicylic acid	Pomadë: 0.05% Ac.salyc. 3%		ISHSP	D07X
betametasoni + salicylic acid	Kremë: 0.05% Ac.salyc. 3%		ISHSP	
betametasoni + salicylic acid	Tretësirë: 0.05% Ac.salyc. 3%		ISHSP	
betametasoni + gentamycini	Kremë ose yndyrë: 0.05% Gentamycin 1%		ISHSP	D07CC01
fluocinoloni	Kremë ose yndyrë: 0.25 mg/g		ISHSP	D07AC04
mometasoni	Losion: 0.1%		ISHSP	D07AC13
mometasoni	Pomadë: 0.1%		ISHSP	
mometasoni	Kremë: 0.1%		ISHSP	
triamcinoloni	Injeksion: 40 mg/mL		H(S/T)	H02AB08
prednisoni	Tableta: 5 mg		ISHSP	H02AB07
prednisoni	Tableta: 20 mg		ISHSP	
dexametasoni	Tretësirë: 0.2%		ISHSP	D07AB19
methylprednisoloni	Kremë: 0.1 %		ISHSP	D07AA01
urea	Kremë: 40%		ISHSP	D02AE01
quifenadini	Tableta: 10 mg		ISHSP	R06AX31
quifenadini	Tableta: 25 mg		ISHSP	
desloratadini	Tretësirë orale: 2.5 mg/5 mL		ISHSP	R06AX27
sulfur pp	Unguentum: 10%, 15%		ISHSP	D10AB02
pimecrolimus	Kremë: 0.1 %		ISHSP	D11AH02
tacrolimus	Pomadë: 0.1%		ISHSP	D11AH01
fluoro –uracil-ac.salyc-dimetil sul.	Tretësirë: fluoro –uracil 0.5%, ac.salyc. 10.0% , dimetil sul. 8.0 %		H(S/T)	L01BC52
tretinoin (VITAMIN A – ACID)	Kremë: 0.05 %		ISHSP	D10AD01
tretinoin (VITAMIN A – ACID)	Kapsula: 20 mg		ISHSP	
dexpanthenoli	Pomadë: 5 %		ISHSP	D03AX03
calcipotrioli	Pomadë: 50 mcg/g		ISHSP	D05AX02
calcipotrioli	Kremë: 0.005%		ISHSP	
boric acid	Pulvis		ISHSP	S02AA03
gentiana violet	Tretësirë: 0.1%		ISHSP	D01AE02
	Tretësirë: 1%		ISHSP	
etacridine lactate	Tretësirë: 1%		ISHSP	D08AA01

eta, ure + acid salicilik + acid laktik + baze emoliente	<b>Tretësirë:</b> ETA, ure 10%, acid salicilik 1,5%, acid laktik 1% baze emoliente	H(S/T)	D02A
hyaluronic acid + sulfadiazine	<b>Kremë:</b> 2%	ISHSP	D06BA51
hyaluronic acid + sulfadiazine	<b>Gazë</b>	ISHSP	
hyaluronic acid + sulfadiazine	<b>Sprej</b>	ISHSP	
oleum jecoris	<b>Pomadë</b>	ISHSP	D11AX
solcoseryl (protein free haemodialysate of calvis)	<b>Pomadë:</b> ekstrakt te gjakut te vicit 125 gr	ISHSP	D03AX
lekobaze	<b>Kremë,</b> kg	ISHSP	
lanolin	<b>Pomadë,</b> kg	ISHSP	
vaseline	<b>Pomadë,</b> kg	ISHSP	
liquid powder	100 mL	ISHSP	
diclofenac	<b>Gel:</b> 3 %	ISHSP	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			
Përdorimi i antibiotikëve bëhet sipas udhëzuesit për përdorimin e antibiotikëve në KPSH (MSH, 2023)			