

У Сектору за лекове и фармакоекономију, обављају се следећи послови:

- 1) пријем захтева за стављање лекова на Листу лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања и провера поднете документације у складу са Обрасцем ЦСК-1;
- 2) стручна обрада захтева која укључује: проверу индикација за лек за који је поднет захтев, проверу индикација из дозволе за лек, опис и коментар о регистрацији тог лека у другим земљама, као и присуство тог лека на Листама лекова тих земаља (Словенија, Хрватска, Италија, земљама ЕУ, Аустралија, Канада и друге);
- 3) опис терапијских водича и протокола за индикације за које је поднет захтев у Републици Србији, земљама ЕУ и у другим земљама;
- 4) терапијска предност лека у односу на лекове исте индикације на важећој Листи лекова;
- 5) активно коришћење стручне литературе и база података везаних за лекове: Одлуке о ценама лекова за хуману употребу, Листе лекова земаља у окружењу, као и земаља ЕУ, Аустралија, Канада и друге, Национални регистар лекова АЛИМС-а, Фармакотерапијски водич АЛИМС-а, МКБ-10 класификација болести, BNF, Martindale, NICE-водиче, ЕМЕА сајт, the electronic Medicines Compendium contains information about UK licenced medicines, PubMed, National Institute for Health and Clinical Excellence, Evidence based cancer guidelines, GINA (Global Initiative for Asthma), GOLD-The Global initiative for chronic Opstructive Lung Disease, www.scopeshmedicines.org.uk, водичи добре клиничке праксе Министарства здравља, Farmakologija H.P.Rang, M.M.Dale, J.M.Ritter. P.K.Moore (izdanje 2005); the Merck Manual;
- 6) свакодневно ажурирање базе радне Листе лекова које укључује променезаштитићеног назива лека, фармацеутког облика, јачине и паковања лека, произвођача лека, државе производње лека, цене лека на велико, партиципације осигураног лица; промену цене лека из Одлуке о ценама лекова за хуману употребу, најнижу упоредиву цену лека из Словеније, Хрватске и Италије; датум издавања дозволе за лек и др.;
- 7) за сваки лек појединачно израда фармакоекономске анализе која потврђује економску оправданост примене лека, трошак-корист (ефективност), која укључује цену лека на велико по ДДД, трошак терапије леком по осигураном лицу, одговарајућу дужину лечења по терапијском циклусу или на месечном нивоу, трошак годишње терапије леком (за хроничну терапију), упоредни однос трошкова и ефеката иновативног или оригиналног лека за који је поднет захтев и лекова за исту индикацију уколико се налазе на важећој Листи лекова, процену броја осигураних лица који би примали одређени лек са израчунатим финансијским ефектом на укупни трошак за лекове на терет средстава обавезног здравственог осигурања;
- 8) прикупљање и обрада података о потрошњи нерегистрованих лекова који се налазе на Листи Д Листе лекова по филијалама на месечном нивоу, као и формирање и ажурирање базе ових лекова по ЈМБГ осигураних лица;
- 9) праћење примене Листе лекова, анализа потрошње лекова по сваком леку појединачно, по броју кутија лека, филијалама, здравственим установама, осигураном лицу, терапијској групи лекова на месечном и годишњем нивоу, као и упоредне анализе по календарским годинама, трошак по сваком леку, по генеричком леку, терапијској групи, за одређену индикацију, старосну доб и др., у односу на укупно опредељена средства за лекове према Финансијском плану;
- 10) израда општих правних аката којим се уређује прописивање и издавање лекова на терет средстава обавезног здравственог осигурања (Правилник о Листи лекова, Правилник о критеријумима за стављање, односно скидање лекова са Листе лекова, Правилник о стандардима за примену цитостатика и др.) и њихова припрема за објављивање у Службеном гласнику РС;
- 11) израда Инструкција о начину прописивања и издавања лекова са Листе Д (са табеларним приказом списка апотека у којима се ови лекови издају, табеларни приказ по филијалама о потрошњи ових лекова, као и антитуберкулотика посебно);
- 12) израда Инструкција о начину прописивања и издавања лекова *rispoleptconsta* у здравственим установама секундарног нивоа (са месечним табеларним приказом сваке филијале о утрошку овог лека по осигураном лицу у здравственим установама);

- 13) израда Инструкција о начину прописивања и издавања лека sandostatin у здравственим установама примарног нивоа (са месечним табеларним приказом сваке филијале о утрошку овог лека по осигураном лицу у здравственим установама);
- 14) иницијатива за измене и допуне закона и других подзаконских аката који се односе на лекове;
- 15) израда решења о стављању, односно скидању лекова са Листе лекова у складу са законом;
- 16) израда посебних уговора Републичког завода са подносиоцем захтева о стављању одређеног иновативног, односно оригиналног лека на Листу лекова;
- 17) израда дописа, односно давање писаних одговора на представке Министарства здравља, филијала, осталих сектора у Дирекцији, здравствених установа, осигураних лица, удружења пацијената, фармацеутских кућа (подносиоца захтева);
- 18) израда решења о образовању Комисија које формира Управни одбор Републичког завода (Централне стручне комисије за лекове и Комисије за фармакоэкономију), као и заказивање седница, предлагање дневног реда и састављање записника и израда решења о накнадама за рад члановима комисија;
- 19) израда решења о образовању Стручних подкомисија за лекове по АТЦ класификацији лекова, заказивање седница, предлагање дневног реда и израда записника;
- 20) израда решења о образовању Комисија које формира директор Републичког завода (Комисија за одобравање употребе лекова: Glivec, Enbrel, Rebif и Pegasys и Комисија за планирање и праћење и контролу потрошње цитотоксичних лекова који се налазе на Листи лекова);
- 21) сарадња са Министарством здравља, Агенцијом за лекове и медицинска средства Србије, Службеним гласником РС;
- 22) комуникација са подносиоцима захтева о потврди цене лека у складу са критеријумима, када ЦСК о захтеву одлучи позитивно, односно када се врши усклађивање цене лекова са ценом из Одлуке о ценама лекова за хуману употребу;
- 23) формирање базе свих примљених захтева по редном броју, а након обраде и њихово архивирање;
- 24) формирање базе свих подносиоца захтева, са следећим подацима (назив, адреса, контакт особа, телефон, mail адреса и др.);
- 25) формирање и праћење (недељно и месечно) базе осигураних лица која су на терапији леком sandostatin и rispolept consta, као и базе осигураних лица који користе траке и апарате за самоконтролу нивоа шећера у крви;
- 26) свакодневна телефонска и електронска комуникација у вези примене Листе лекова са филијалама, фармацеутским кућама и осигураним лицима;
- 27) ажурирање званичног сајта Републичког завода, у делу који се тиче Листе лекова, као и правилника из делокруга овог Сектора;
- 28) предлагање мера за унапређење рада сектора.