

Artikel	Naziv artikla	Strokovne zahteve	ATC	Količina za 2 leti	Em
ZDR1883	aflibercept, 40 mg/ml, 0,09 ml raztopina za injiciranje, napolnjena injekcijska brizga; intraokularna uporaba	obvezna razvrstitev na listo B	S01LA05	5000	BRI
ZDR1884	aflibercept, 114,3 mg/ml, 0,184 ml raztopina za injiciranje, napolnjena injekcijska brizga; intraokularna uporaba	obvezna razvrstitev na listo B	S01LA05	1000	BRI
ZDR1885	anifrolumab, 300 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AG15	100	VIA
ZDR1886	belimumab, 120 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AA26	8	VIA
ZDR1887	belimumab, 400 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AA26	4	VIA
ZDR1888	brolocizumab, 120 mg/ml, 0,165 ml raztopina za injiciranje, napolnjena injekcijska brizga; intraokularna uporaba	obvezna razvrstitev na listo B	S01LA06	30	BRI
ZDR1889	daratumumab, 100 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L01XC24	4	VIA
ZDR1890	daratumumab, 400 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L01XC24	4	VIA
ZDR1891	daratumumab, 1800 mg raztopina za injiciranje	obvezna razvrstitev na listo B	L01XC24	250	VIA
ZDR1892	eptinezumab, 100 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo A	N02CD05	300	VIA
ZDR1893	faricimab, 120 mg/ml, 0,175 ml raztopina za injiciranje, napolnjena injekcijska brizga, intraokularna uporaba	obvezna razvrstitev na listo B	S01LA09	1750	BRI
ZDR1894	infliksimab, 100 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AB02	3500	VIA
ZDR1895	luspatercept, 25 mg prašek za raztopino za injiciranje	obvezna razvrstitev na listo B	B03XA06	150	VIA
ZDR1896	luspatercept, 75 mg prašek za raztopino za injiciranje	obvezna razvrstitev na listo B	B03XA06	75	VIA
ZDR1897	mirikizumab, 300 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AC24	20	VIA
ZDR1898	natalizumab, 300 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AA23	75	VIA
ZDR1899	obinutuzumab, 1000 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L01XC15	60	VIA

Artikel	Naziv artikla	Strokovne zahteve	ATC	Količina za 2 leti	Em
ZDR1900	okrelizumab, 300 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AA36	250	VIA
ZDR1901	okrelizumab, 900 mg, 23 ml raztopina za injiciranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AA36	20	VIA
ZDR1902	omalizumab, 150 mg raztopina za injiciranje, napolnjena injekcijska brizga	obvezna razvrstitev na listo A	R03DX05	120	BRI
ZDR1903	ranibizumab, 10 mg/ml, 0,165 ml raztopina za injiciranje, napolnjena injekcijska brizga; intraokularna uporaba	obvezna razvrstitev na listo B	S01LA04	1500	BRI
ZDR1904	ranibizumab, 10 mg/ml, 0,23 ml raztopina za injiciranje; intraokularna uporaba	obvezna razvrstitev na listo B	S01LA04	20	VIA
ZDR1905	risankizumab, 600 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AC18	30	VIA
ZDR1906	rituksimab, 100 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B; za naslednje indikacije: NHL, KLL, revmatoidni artritis; pri indikaciji KLL ima v povzetku značilnosti zdravila navedeno možnost uporabe 90-minutne infuzije, če pri bolnikih med 1. ciklom ni prišlo do neželenega učinka, povezanega z infuzijo, 3. ali 4. stopnje	L01XC02	30	VIA
ZDR1907	rituksimab, 500 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B; za naslednje indikacije: NHL, KLL, revmatoidni artritis; pri indikaciji KLL ima v povzetku značilnosti zdravila navedeno možnost uporabe 90-minutne infuzije, če pri bolnikih med 1. ciklom ni prišlo do neželenega učinka, povezanega z infuzijo, 3. ali 4. stopnje	L01XC02	250	VIA
ZDR1908	rituksimab, 1400 mg raztopina za podkožno injiciranje	obvezna razvrstitev na listo A	L01XC02	10	VIA
ZDR1909	teklistimab, 10 mg/ml, 3 ml raztopina za injiciranje	obvezna razvrstitev na listo B	L01FX24	5	VIA
ZDR1910	teklistimab, 90 mg/ml, 1,7 ml raztopina za injiciranje	obvezna razvrstitev na listo B	L01FX24	60	VIA
ZDR1911	tocilizumab, 80 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AC07	200	VIA
ZDR1912	tocilizumab, 200 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AC07	40	VIA
ZDR1913	tocilizumab, 400 mg koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AC07	250	VIA
ZDR1914	ublituksimab, 25 mg/ml, 6 ml koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AG14	40	VIA

Artikel	Naziv artikla	Strokovne zahteve	ATC	Količina za 2 leti	Em
ZDR1915	ustekinumab, 130 mg (I) koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B; za naslednje indikacije: Chronova bolezen, ulcerozni kolitis	L04AC05	40	VIA
ZDR1916	ustekinumab, 130 mg (II) koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B; za naslednjo indikacijo: Chronova bolezen	L04AC05	60	VIA
ZDR1917	vedolizumab, 300 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AA33	350	VIA
ZDR1918	guselkumab, 10 mg/ml, 20 ml koncentrat za raztopino za infundiranje	obvezna razvrstitev na listo B	L04AC16	30	VIA