

Emri i mbrojtur	Substanca aktive	ATC Kodi	Indikacioni për Autorizim për Marketing	Data e Marketing Autorizimit(DD/MM/VVVV)	Bartësi i Autorizimit për Marketing
1 ABECMA	<i>Idecabtagene vicleucel</i>	L01	Indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me mielomë multiple të relapsuar ose refraktare të cilët kanë marrë më parë së paku 3 terapi tjera, përfshirë një bar imunomodulues, një inhibitor të proteazomës dhe një antitrop anti-CD38 dhe të cilët kanë pasur progresion të sëmundjes gjatë terapisë së fundit	8/18/2021	Celgene Europe BV
2 ADAKVEO	<i>Crizanlizumab</i>	B06AX01	Indikohet për parandalimin e krizave vazo-okluzive të përsëritura (VOCs) në pacientët me sëmundje të qelizave drapërore (ang.sickle cell disease) të moshës 16 vjeç e lart. Mund të jepet si terapi shtesë në hidroksiurea/hidroksikarbamidit (HU/HC) ose si monoterapi në pacientët për të cilët HU/HC është e papërshtatshme ose e pamjaftueshme.	10/28/2020	Novartis Europharm Limited
3 ADCETRIS	<i>Brentuximabvedotin</i>	L01XC12	*Trajtimi i pacientëve të rritur me limfomë Hodgkin (HL) CD30+ të relapsuar ose refraktare: 1. pas transplatimit autolog të qelizave amë (ASCT) ose 2. pas së paku dy terapive të mëparshme, kur ASCT ose kemoterapia me më shumë substanca nuk janë opcion për trajtim. *Trajtimi i pacientëve të rritur me limfomë anaplastike me qeliza të mëdha të relapsuar ose refraktare.	10/25/2012	Takeda A/S
4 ADEMPAS	<i>Riociguat</i>	C02KX05	* Hipertensioni kronik tromboembolik pulmonar (CTEPH) Adempas indikohet për trajtim të pacientëve të rritur të cilët kanë Klasën Funktionale (FC) II deri III sipas OBSH dhe - CTEPH të paoperueshëm, - CTEPH persistent ose rekurent pas trajtimit kirurgjik, për të përmirësuar kapacitetin për ushtrime fizike. * Hipertensioni pulmonar arterial (PAH) Adempas, si monoterapi ose në kombinim me antagonistët e receptorëve të endotelinës, indikohet për trajtim të pacientëve të rritur me hipertension pulmonar arterial (PAH) me Klasë Funktionale (FC) II deri III sipas OBSH për të përmirësuar kapacitetin për ushtrime fizike. Efikasiteti është demonstruar në populacione me PAH, duke përfshirë etiologjitë e PAH idiopatik ose të trashëguar ose PAH të shoqëruar me sëmundje të indit lidhor.	3/27/2014	Bayer Pharma AG
5 ALOFISEL	<i>darvadstrocel</i>	L04AX08	Trajtimi i fistulave perianale komplekse te pacientët e rritur me sëmundje luminale të Crohn-it, jo-aktive/lehtë aktive, kur fistulat nuk kanë reaguar në mënyrë adekuate në së paku një nga trajtimet konvencionale ose biologjike. Alofisel duhet të përdoret pas parapërgatitjes së fistulës.	3/23/2018	Tigenix, S.A.U.
6 ALPROLIX	<i>eftrenonacog alfa</i>	B02BD04	Trajtimi dhe profilaksa e gjakderdhjes në pacientët me hemofili B (mungesë kongjenitale e faktorit IX). ALPROLIX mund të përdoret për të gjitha grupmoshat.	5/12/2016	Biogen Idec Ltd
7 AMGLIDIA	<i>glibenklamid</i>	A10BB01	Trajtimi i diabetit melit neonatal . Për përdorim të të porsalindurit, foshnjët dhe fëmijët. Sulfoniluretë, si Amglidia, janë treguar efikas te pacientët me mutacione të gjeneve që kodojnë për kanalin e kaliumit ATP-senzitiv në qelizat β dhe te diabeti melit kalimtar neonatal të lidhur me kromozomin 6q24.	5/24/2018	Ammtek
8 ARIKAYCE LIPOSOMAL	<i>Amikacin sulphate</i>	J01GB06	Indikohet për trajtimin e infeksioneve mykobakteriale jo-tuberkuloze të mushkërive (NTM) të shkaktuara nga Mycobacterium avium Complex (MAC) në të rriturit me mundësi të kufizuara trajtimi që nuk kanë fibrozë cistike	10/27/2020	Insmed Netherlands B.V.
9 ARTESUNATE AMIVAS	<i>Artesunate</i>	P01BE03	Trajtimi i malaries	2/28/2020	Amivas Ireland Limited
10 ASPAVELI	<i>Pegcetacoplan</i>	L04AA54	Trajtimi i hemoglobinurisë paroksizmale nokturnale	5/22/2017	Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)
11 AYVAKYT	<i>avapritinib</i>	L01EX18	Si monoterapi për trajtimin e pacientëve të rritur me tumore stromale gastrointestinale të parrezektueshme ose metastatike (GIST) që strehojnë mutacionin D842V e receptorit të faktorit të rritjes alfa (PDGFRA)	9/24/2020	Blueprint Medicines (Netherlands) B.V.

12	BESPONSA	<i>inotuzumab ozogamicin</i>	L01XC26	Indikohet si monoterapi për trajtimin e të rriturve me relaps ose qeliza B prekursore refraktare CD22-pozitive të leukemisë akute limfoblastike (ALL). Pacientët e rritur me relaps të kromozomit pozitiv të Filadelfias (Ph +) ose prekursor refraktar të qelizave B duhet të kenë dështuar trajtimin me të paktën 1 frenues të tirozinë kinazës (TKI).	7/3/2017	Pfizer Europe MA EEIG
13	BLENREP	<i>belantamab mafodotin</i>	L01XC39	Si monoterapi për trajtimin e mielomës multiple në pacientët e rritur, të cilët kanë marrë të paktën katër terapi paraprake dhe sëmundja e të cilave është refraktore ndaj të paktën një frenuesi proteazome, një agjenti imunomodulues dhe një antitrupi monoklonal anti-CD38, dhe që kanë demonstruar progresion të sëmundjes në terapinë e fundit.	8/25/2020	GlaxoSmithKline (Ireland) Limited
14	BLINCYTO	<i>Blinatumomab</i>	L01XC19	Trajtimi i të rriturve me leukemi akute limfoblastike (ALL) Filadelfia kromozom negative të relapsuar ose refraktare B – prekursore. Si monoterapi për trajtimin e të rriturve me ALL B-prekursore, Filadelfia kromozom negative, CD19 pozitive, në remisionin komplet të parë ose të dytë me sëmundje minimale reziduale (MRD) më të madhe ose të barabartë me 0.1%. Si monoterapi te pacientët pediatrik të moshës 1 vjet e më shumë me ALL B-prekursore, Filadelfia kromozom negative, CD19 pozitive, e cila është refraktare ose në relaps pas marrjes të së paku dy terapive të mëhershme ose në relaps pas pranimit të mëhershëm të transplantit alogjenik të linjës së qelizave hematopoetike.	11/23/2015	Amgen Europe B.V.
15	BRINEURA	<i>cerliponase alfa</i>	A16AB17	Trajtimi i sëmundjes lipofuscinosis neuronale ceroide tip 2 (CLN2), gjithashtu e njohur si deficienca e tripeptidyl peptidazës 1 (TPP1).	5/30/2017	BioMarin International Limited
16	BRONCHITOL	<i>Mannitol</i>	R05CB16	Për trajtim të fibrozës cistike (CF) te pacientët e moshës ≥18 vjeçare si terapi shtesë e përkujdesit më të mirë standard.	4/13/2012	Pharmaxis Pharmaceuti-cals Limited
17	BYLVAY	<i>odevixibat</i>	A05AX05	Indikohet për trajtimin e kolestazës intrahepatike familjare progresive (PFIC) te pacientët e moshës 6 muaj ose më shumë	7/16/2021	Albireo
18	CABLIVI	<i>caplacizumab</i>	B01AX07	Trajtimi i të rriturve të cilët janë duke pasur një episod të purpurës trombotike trombocitopenike të fituar (aTTP) , së bashku me shkëmbim të plazmës dhe imunosupresion.	8/30/2018	Ablynx NV
19	CHENODEOXYCHOLIC ACID LEADIANT (PREVIOUSLY KNOWN AS CHENODEOXYCHOLIC ACID SIGMA-TAU)	<i>chenodeoxycholic acid</i>	A05AA01	Trajtimi i gabimeve të lindura të sintezës primare të acidit biliar për shkak të mungesës së hidroksilazës së sterolit (paraqitur si ksantomatozës cerebrotendinoze (CTX)) tek foshnjat, fëmijët dhe adoleshentët e moshës 1 muaj deri në 18 vjeç dhe të rriturit.	4/10/2017	Leadiant GmbH
20	COAGADEX	<i>Faktori X human i koagulimit</i>	B02BD13	Trajtimi dhe profilaksa e gjakderdhjeve dhe menaxhimi perioperativ i pacientëve me mungesë hereditare të faktorit X.	3/16/2016	Bio Products Laboratory Ltd
21	COMETRIQ	<i>Cabozantinib</i>	L01EX07	Trajtimi i pacientëve të rritur me karcinomë medulare tiroide progresive, jooperabile me zhvillim lokal ose metastatik. Te pacientët tek të cilët nuk dihet statusi i mutacionit“Rearranged during Transfection” (RET) ose tek të cilët ky mutacion është negativ, duhet të merret në konsideratëmundësia e benefitit më të ulët, para vendimit për trajtim individual.	3/21/2014	TMC Pharma Services Ltd.
22	CRYSVITA	<i>burosumab</i>	M05BX05	Trajtimi i hipofosfatemisë së ndërlidhur me kromozomin X me dëshmi radiografike të sëmundjes së eshtrave te fëmijët e moshës 1 vjeçare ose më shumë dhe te adoleshentët te të cilët ende ka rritje të skeletit.	2/19/2018	Kyowa Kirin Limited
23	CYSTADROPS	<i>mercaptamine hydrochloride</i>	S01XA21	Trajtimi i depozitave të kristaleve të cistinës korneale tek të rriturit dhe fëmijët e moshës 2 vjeçare me cistinozë.	1/19/2017	Orphan Europe S.A.R.L.
24	DACOGEN	<i>Decitabine</i>	L01BC08	Trajtimi i pacientëve të moshës ≥ 65 vjeçare të sapodiagnostifikuar me leukemi akute mieloide (AML) ose me AML sekondare, sipas klasifikimit të OBSH, të cilët nuk janë kandidatë për kemoterapinë standarde fillestare.	9/20/2012	Janssen-Cilag International N. V.

25	DARZALEX	<i>daratumumab</i>	L01XC24	Si monoterapi për trajtimin e pacientëve të rritur me mielomë relapse dhe refraktore multiple, terapia paraprake e të cilëve përfshinte një inhibitor proteazomik dhe një agjent imunomodulator dhe që kanë demonstruar progression të sëmundjes në terapinë e fundit.	5/20/2016	Janssen-Cilag International N. V.
26	DAURISMO	<i>glasdegib</i>	L01XJ03	Në kombinim me citarabinën me dozë të ulët, për trajtimin e leukemisë mioleide akute de novo ose sekondare akute (AML) të diagnostikuar te pacientët e rritur që nuk janë kandidatë për kimioterapi standarde inductive.	6/26/2020	Pfizer Europe MA EEIG
27	DEFITELIO	<i>Defibrotide</i>	B01AX01	Defitelio indikohet për trajtim të sëmundjes së rëndë hepatike veno-okluzive (VOD), e cila gjithashtu njihet edhe si sindromi obstruktiv sinusoidal (SOS) në terapinë e transplimit hematopoetik të qelizave amë (HSCT). Indikohet te të rriturit, adoleshentët, fëmijët dhe foshnjat e moshës mbi 1 muaj.	10/18/2013	Gentium S.p.a.
28	DELTYBA	<i>Delamanib</i>	J04AK06	Deltyba indikohet për përdorim si pjesë e një regjimi të përshtatshëm të kombinuar për tuberkulozën pulmonare rezistente ndaj shumë barnave (MDR-TB), te pacientët e rritur, kur nuk mund të përpilohet një regjim efektiv trajtues për shkak të rezistencës ose mostolerancës së terapisë. Duhet të mirren në konsideratë udhëzimet zyrtare të përdorimit të drejtë të antimikrobikëve.	4/28/2014	Otsuka Novel Products GmbH
29	DOVPRELA (previously PRETOMANID FGK)	<i>pretomanid</i>	J04AK08	Indikohet në kombinim me bedaquilin dhe linezolid, tek të rriturit, për trajtimin e tuberkulozës pulmonare gjerësisht rezistente ndaj barnave (XDR), ose në tuberkulozën (TB) intolerante në terapi ose joreaguese ndaj shumë barnave (MDR).	7/31/2020	FGK Representative Service GmbH
30	ELZONRIS	<i>tagraxofusp</i>	L01XX67	Indikohet si monoterapi për trajtimin e linjës së parë të pacientëve të rritur me neoplazmë blastike të qelizave dendritike plazmocitoide (BPDCN)	1/7/2021	Stemline Therapeutics B.V.
31	ENSPRYNG	<i>satralizumab</i>	L04AC19	Indikohet si monoterapi ose në kombinim me terapi immunosupresive (IST) për trajtimin e çrregullimeve neuromijeline të spektrit optik (NMOSD) te pacientët e rritur dhe adoleshentët e moshës 12 vjet e më shumë, të cilët janë seropozitiv për anti-aquaporinën-4IgG (AQP4-IgG)	6/24/2021	Roche Registration GmbH
32	EPIDYOLEX	<i>Cannabidiol</i>	N03AX24	Si terapi ndihmëse e krizave të shoqëruara me sindromën Lennox Gastaut (LGS) ose sindromën Dravet (DS), bashkë me clobazam, për pacientët 2 vjeç e lart.	9/19/2019	GW Pharma (International) B.V.
33	EVRYSDI	<i>risdiplam</i>	M09AX10	Indikohet për trajtimin e atrofisë muskulare kurriore 5q (SMA) në pacientët 2 muajsh e lart, me një diagnozë klinike të SMA Tipi 1, Tipi 2 ose Tipi 3 ose me një deri në katër kopje SMN2.	3/26/2021	Roche Registration GmbH
34	FARYDAK	<i>panobinostat laktat, anhidroz</i>	L01XH03	Përdoret në kombinim me bortezomib dhe deksametazon për trajtimin e pacientëve të rritur me mielomë multiple të relapsuar dhe/ose refraktare, të cilët janë trajtuar së paku me dy trajtime paraprake ku janë përfshirë bortezomibi dhe një bar imunomodulator.	8/28/2015	Novartis Europharm Ltd
35	FINTEPLA	<i>fenfluramine</i>	N03AX26	Indikohet për trajtimin e krizave të shoqëruara me sindromën Dravet si një terapi shtesë ndaj barnave të tjera antiepileptike për pacientët 2 vjeç e lart.	12/18/2020	Zogenix ROI Limited
36	GALAFOLD	<i>migalstat</i>	A16AX14	Trajtim afat-gjatë i të rriturve dhe adoleshentëve të moshës 16 vjeç dhe më të vjetër të diagnostifikuar me sëmundje Fabry (mungesë e α -galactosidase A), dhe të cilët kanë një mutacion përgjegjshëm.	5/26/2016	Amicus Therapeutics UK Ltd
37	GIVLAARI	<i>givosiran</i>	A16AX16	Indikohet për trajtimin e porfirisë akute hepatike (AHP) tek të rriturit dhe adoleshentët e moshës 12 vjeç e lart	3/2/2020	Alnylam Netherlands B.V.
38	GRANUPAS (ex-PARA-AMI-NOSALICYLIC ACID LUCANE)	<i>Para-aminosali-cylic acid</i>	J04AA01	Acidi para-aminosalicilik lucane indikohet për përdorim si pjesë e përshtatshme e një mjekimi të kombinuar të shumë barnave rezistente në tuberkuloz tek pacientët adult dhe pediatrik prej moshës 28 ditë e më të vjetër ku mjekimi me një trajtim efektiv nuk mund të përbëhet ndryshe për arsye të rezistencës ose tolerancës.	4/7/2014	LucanePharma
39	HEPCLUDEX	<i>bulevirtide</i>	J05AX28	Trajtimi i infeksionit kronik të virusit të hepatitit delta (HDV) në pacientët e rritur me plazmë (ose serum) HDV-RNA me sëmundje të mëlcisë të kompensuar.	7/31/2020	MYR GmbH
40	HETLIOZ	<i>tasimelteon</i>	N05CH03	Trajtimi i çrregullimit gjumë-zgjim Jo-24 orë te pacientët plotësisht të verbër	7/3/2015	Vanda Pharmaceuticals Ltd

41	HOLOCLAR	<i>Qeliza amë që përmbajnë epitel korneal autolog human, ex vivo të zgjeruar (ex vivo expanded autologous human corneal epithelial cells containing stem cells)</i>	S01XA19	Trajtimi i lezioneve korneale, me deficiencë të qelizave amë korneale (limbale) për shkak të dëgjieve okulare	2/17/2015	Chiesi Farmaceutici SpA
42	ICLUSIG	<i>Ponatinib</i>	L01EA05	Iclusig indikohet në pacientët e rritur me:-fazë kronike, fazë të përshpejtuar, apo fazë shpërthyes të leukemisë mieloide kronike (CML) të cilët janë rezistent në dasatinib apo në nilotinib; të cilët janë intolerant në dasatinib apo në nilotinib dhe për të cilët trajtimi pasues me imatinib nuk është klinikisht i përshtatshëm; apo të cilët kanë mutacion të T315I; - Leukemi limfoblastike akute kromozom pozitive (Philadelphia) (Ph+ALL) të cilët janë rezistent në dasatinib, të cilët janë intolerant në dasatinib dhe për të cilët trajtimi pasues me imatinib nuk është klinikisht i përshtatshëm; apo të cilët kanë mutacion të T315I.	7/1/2013	ARIAD Pharma Ltd
43	IDEFIRIX	<i>imlifidase</i>	L04AA41	Indikohet për trajtimin e desensitimit të pacientëve të rritur shumë të ndjeshëm me transplant të veshkave me kryqëzim pozitiv ndaj një dhuruesi të vdekur në dispozicion. Përdorimi i Idefirix duhet të rezervohet për pacientët që nuk ka gjasa të transplantohen nën sistemin e disponueshëm të alokimit të veshkave, përfshirë programet e prioritizimit për pacientët shumë të sensibilizuar.	8/25/2020	Hansa Biopharma AB
44	IDELVION	<i>albutrepenonacog alfa</i>	B02BD04	Trajtimi dhe profilaksa e gjakderdhjes në pacientët me hemofili B (mungesë kongjenitale e faktorit IX). IDELVION mund të përdoret në të gjitha grupmoshat.	5/11/2016	CSL Behring GmbH
45	IMBRUVICA	<i>ibrutinib</i>	L01EL01	Trajtimi i pacientëve të rritur me limfomë të relapsuar ose refraktare të qelizave të mveshura (MCL).Trajtimi i pacientëve të rritur me leukemi kronike limfocitare (CLL) të cilët kanë marrë së paku një terapi të mëparshme, ose si terapi e vijës së parë në prani të delecionit 17p ose mutacionit TP53 në pacientët që nuk janë të përshtatshëm për kemo-imunoterapi.Trajtimi i pacientëve të rritur me makroglobulinemi të Waldenstrom-it (WM) të cilët kanë marrë së paku një terapi të mëparshme, ose si trajtim i vijës së parë në pacientët që nuk janë të përshtatshëm për kemo-imunoterapi.	10/21/2014	Janssen-Cilag International N.V.
46	IMCIVREE	<i>setmelanotide</i>	A08AA12	Indikohet për trajtimin e obezitetit dhe kontrollimin e humbjes së funksionit bialelik të pro-opiomelanokortinës (POMC) të ndërlidhur me urinë, përfshirë mungesën e PCSK1, ose mungesën bialelike të receptorit të leptinës (LEPR) te të rriturit dhe fëmijët e moshës 6 vjet e më shumë.	7/16/2021	Rhythm Pharmaceuticals Limited
47	IMNOVID (Ish-POMALIDOMID CELGENE)	<i>Pomalidomid</i>	L04AX06	Në kombinim me deksametazonin, në trajtimin e pacientëve të rritur me mielomë multiple recidivuese dhe refraktare , të cilët kanë marrë së paku dy regjime paraprake të trajtimit, duke përfshirë të dy, lenalidomidin dhe bortezomibin, dhe kanë demonstruar përparim të sëmundjes në terapinë e fundit.	8/5/2013	Celgene Europe Limited
48	INREBIC	<i>fedratinib</i>	L01EJ02	Indikohet për trajtimin e splenomegalisë ose simptomave të ndërlidhura me sëmundje te pacientët e rritur me mielofibrozę primare, mielofibrozę post polycythemia vera ose mielofibrozę post trombocitemisë esenciale të cilët nuk kanë marrë inhibitorë të kinazës së ndërlidhur me Janus kinazën (JAK) ose janë trajtuar me ruksolitinib.	2/8/2021	Celgene Europe BV
49	ISTURISA	<i>Osilodrostat</i>	H02CA02	Trajtimi i sindromit Cushing endogjen tek të rriturit	1/13/2020	Novartis Europharm Limited
50	JORVEZA	<i>Budezonid</i>	A07EA06	Trajtimi i ezofagjitit eozinofilik (EoE) te të rriturit (mbi 18 vjeçar).	1/8/2018	Dr. Falk Pharma GmbH
51	KAFTRIO	<i>ivacaftor / tezacaftor / elexacaftor</i>	R07AX32	Indikohet në një regjim të kombinuar me ivacaftor tableta 150 mg për trajtimin e fibrozës cistike (CF) në pacientët e moshës 12 vjeç e lart që janë homozigotë për mutacionin F508del në gjenin rregullator të konduktancës transmembranore të fibrozës cistike (CFTR) ose gjenin heterozigot për F508del në gjenin CFTR me një mutacion të funksionit minimal (MF).	8/21/2020	Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Limited

52	KALYDECO	<i>Ivacaftor</i>	R07AX02	Trajtimi i fibrozës cistike (CF) në pacientët e moshës 6 vjeç dhe më të vjetër të cilët kanë një nga mutacionet vijuese (të klasës III) të transmetimit në gjenin CFTR: G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N, apo S549R.	7/23/2012	Vertex Pharmaceuticals (U.K) Limited
53	KANUMA	<i>sebelipazë alfa</i>	A16AB14	Terapia enzimatike zëvendësuese afatgjate te pacientët e të gjitha moshave me mungesë të lipazës acidike lizozomale (LAL)	8/28/2015	Synageva BioPharma Ltd
54	KETOCONAZOLE HRA	<i>Ketokonazol</i>	J02AB02	Trajtimi i sindromit endogjen Kushing te të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeçar.	11/19/2014	Laboratoire HRA Pharma
55	KOSELUGO	<i>Selumetinib</i>	L01EE04	Trrajtimi i neurofibromatozës tip 1	6/19/2021	AstraZeneca AB
56	KYMRIAH	<i>tisagenlecleucel</i>	L01XX71	Trajtimi i: - Pacientëve pediatrik dhe të rriturve në moshë deri 25 vjeçare me leukemi akute limfoblastike të qelizave B (ALL) e cila është refraktare, në relaps post-transplantues ose në relaps të dytë ose të mëvonshëm. - Pacientëve të rritur me limfomë difuze me qeliza të mëdha B (DLBCL) të relapsuar ose refraktare, pas dy ose më shumë linjave të terapisë sistemike.	8/22/2018	Novartis Europharm Limited
57	KYPROLIS	<i>Carfilzomib</i>	L01XG02	Në kombinim me Lenalidomid dhe deksametazon indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me mielomë multiple që kanë ka marrë të paktën një terapi paraprake.	11/19/2015	Amgen Europe B.V.
58	LAMZEDE	<i>Velmanase alfa</i>	A16AB15	Trajtim enzimatik zëvendësues për trajtimin e manifestimeve jo-neurologjike te pacientët me alfa manozidozë të lehtë ose mesatare.	3/23/2018	Chiesi Farmaceutici S.p.A.
59	LEDAGA	<i>chlormethine</i>	L01AA05	Trajtimi topical i limfomës kutane të qelizave T të tipit mycosis fungoides (tipit MF-tip CTCL) në pacientët e rritur.	3/3/2017	Actelion Registration Ltd.
60	LIBMELDY	<i>Qeliza autologe CD34+ të cilat enkodojnë gjenin ARSA</i>	N07	Indikohet për trajtimin e leukodistrofisë metakromatike (MLD) e cila karakterizohet me mutacione bialelike në gjenin arilsulfatazë A ARSA) që çon në zvogëlim të aktivitetit enzimatik të ARSA:- të fëmijët me forma të vonshme infantile ose të hershme juvenile, pa manifestime klinike të sëmundjes,- të fëmijët me formën e hershme juvenile, me manifestime të hershme klinike të sëmundjes, të cilët ende mund të ecin në mënyrë të pavarur dhe para fillimit të përkeqësimit kognitiv	12/17/2020	Orchard Therapeutics (Netherlands) BV
61	LONAPEGSOMATROPIN Ascendis Pharma	<i>Lonapegsomatropin</i>	H01AC	Trajtimi I deficiencës së hormonit të rritjes	10/17/2019	Ascendis Pharma Endocrinology Division A/S
62	LUTATHERA	<i>lutetium (177Lu) oxodotreotide</i>	V10XX04	Trajtimi i tumoreve gastroenteropankreatike neuroendokrine (GEPNETs), somatostatine receptor pozitiv, mirë të diferencuar (G1 dhe G2), të paoperueshëm ose metastatik, te të rriturit.	9/26/2017	Advanced Accelerator Applications
63	LUXTURNA	<i>Voretigene neparvovec</i>	S01XA27	Trajtimi i pacientëve të rritur dhe pediatrik me humbje të shikimit për shkak të distrofisë retinale të trashëguar , shkaktuar nga mutacionet e konfirmuara bialelike RPE65 dhe të cilët kanë qeliza të mjaftueshme retinale funksionale.	11/22/2018	Spark Therapeutics Ireland Ltd
64	MEPSEVII	<i>Vestronidase alfa</i>	A16AB18	Trajtimi i manifestimeve jo-neurologjike të mukopolisakaroidzës VII (MPS VII; Sly sindromi) .	8/22/2018	Ultragenyx Germany GmbH
65	MINJUVI	<i>tafasitamab</i>	L01XC35	Indikohet në kombinim me lenalidomidin, pasuar nga monoterapia me MINJUVI, për trajtimin e pacientëve të rritur me limfomë difuze të qelizave të mëdha B (DLBCL) të relapsuar ose refraktare, të cilët nuk janë të përshtatshëm për transplant autolog të qelizave amë (ASCT).	8/26/2021	Incyte Biosciences Distribution B.V.
66	MYALEPTA	<i>metreleptin</i>	A16AA07	Si shtesë e dietës, si terapi zëvendësuese për trajtim të komplikimeve të mungesës së leptinës te pacientët lipodistrofik (LD): - me LD kongjenitale të gjeneralizuar (sindromi Berardinelli-Seip) të konfirmuar ose me LD të gjeneralizuar të fituar (sindromi Lawrence) te të rriturit dhe fëmijët e moshës 2 vjeç e më shumë - me LD parciale familjare të konfirmuar ose me LD parciale të fituar (sindromi Barraquer-Simons) , te të rriturit dhe fëmijët e moshës 12 vjeçare e më shumë, te të cilët trajtimet standarde kanë dështuar për të arritur kontrollë adekuate metabolike.	7/29/2018	Aegerion Pharmaceuticals B.V.

67	MYLOTARG	<i>Gemtuzumab ozogamicin</i>	L01XC05	Terapia e kombinuar me daunorubicinë (DNR) dhe citarabinë (AraC) për trajtimin e pacientëve prej moshës 15 vjeçare e më shumë, me leukemi akute mieloide (AML) , de novo CD33-pozitive dhe të patrajtuar më parë, me përjashtim të leukemisë akute promielocitare (APL).	4/19/2018	Pfizer Limited
68	NAMUSCLA	<i>Mexiletine hcl</i>	C01BB02	Trajtimi simptomatik i miotonisë te pacientët e rritur me çrregullime jo-distrofike miotonike .	12/18/2018	Lupin Europe GmbH
69	NATPAR	<i>parathyroid hormone</i>	H05AA03	Indikohet si trajtim adjuntiv i pacientëve të rritur me hipoparatiroidizëm kronik të cilët nuk mund të kontrollohen në mënyrë adekuate vetëm me terapinë standarde.	4/24/2017	Shire Pharmaceuticals Ireland Ltd
70	NEXOBRID	<i>Koncentrat i enzimës proteolitike e pasuruar me bromelain.</i>	D03BA03	Largimi i lëkurës së vdekur te të rriturit me djegie termale pjesërisht të thellë dhe të trashë.	12/18/2012	Mediwound Germany GmbH
71	NGENLA	<i>Recombinant modified human growth hormone (somatrogen)</i>	n/a	Trajtimi i deficiencës së hormonit të rritjes	1/24/2013	Pfizer Europe MA EEIG
72	NINLARO	<i>iksazomib</i>	L01XG03	Përdoret në kombinim me lenalidomid dhe deksametazon për trajtimin e pacientëve të rritur me mielomë multiple të cilët janë trajtuar më parë me së paku një terapi.	11/21/2016	Takeda Pharma A/S
73	OBILTOXAXIMAB SFL	<i>obiltoxaximab</i>	J06BB22	Indikohet në kombinim me antibiotikë të përshtatshëm në të gjitha grupmoshat për trajtimin e antraksit inhalues të shkaktuar me Bacillus anthracis. Obiltoxaximab SFL indikohet në të gjitha grupmoshat për profilaksën pas ekspozimit të antraksit inhalues kur terapitë alternative nuk janë të përshtatshme ose nuk janë në dispozicion	11/18/2020	SFL Pharmaceuticals Deutschland GmbH
74	OCALIVA	<i>acidi obetikolik</i>	A05AA04	Trajtimi i holangitit primar (i njohur edhe si cirrozë biliare), në kombinim me acidin ursodeoksikolik (UDCA), te të rriturit me përgjigje të pamjaftueshme në UDCA ose si monoterapi te të rriturit që nuk e tolerojnë UDCA.	12/12/2016	Intercept Pharma Ltd
75	ONIVYDE PEGYLATED LIPOSOMAL	<i>Nanoliposomal irinotecan</i>	L01CE02	Trajtimi i adenokarcinomës metastatike të pankreasit, në kombinim me 5-fluorouracil (5-FU) dhe leukovorinë (LV), te pacientët e rritur të cilët kanë pasur përkeqësim të sëmundjes pas trajtimit me terapi të bazuar në gemcitabinë.	10/18/2016	Les Laboratoires Servier
76	ONPATTRO	<i>Patisiran sodium</i>	N07XX12	Trajtimi i amiloidozës hereditare të ndërmjetësuar me transtiretinë (hATTR amiloidoza) te pacientët e rritur me fazën 1 ose 2 të polineuropatisë.	8/26/2018	Alnylam Netherlands B.V.
77	OPSUMIT	<i>Macitentan</i>	C02KX04	Opsumit, si monoterapi ose në kombinim indikohet për trajtim afatgjatë të pacientëve të rritur me hipertension arterial pulmonar në klasën funksionale II dhe III sipas OBSH. Efikasiteti është treguar në popullatën me PAH duke përfshirë PAH idiopatike dhe të trashëguar, PAH lidhet me çrregullime të indit lidhës dhe me çrregullime kongjenitale të zemrës.	12/20/2013	Actelion Registration Ltd
78	ORPHACOL	<i>Acid kolik</i>	A05AA03	Trajtimi i anomalive të lindura të sintezës së acideve biliare primare për shkak të mungesës së 3 beta –hidroksi-delta 5-C27-oksidoreduktazës steroidale ose të mungesës të delta 4-3-oksisteroid 5beta-reduktazës tek infantët, fëmijët dhe adoleshentët (prej moshës 1muaj deri në 18 vjeç) dhe të rriturit.	9/12/2013	Laboratoires CTRS
79	OXERVATE	<i>Cenegermin</i>	S01XA24	Trajtimi i keratitit neurotrofik mesatar (defekti persistent epitelial) ose të rëndë (ulçera korneale) te të rriturit.	7/6/2017	Dompe farmaceutici s.p.a.
80	OXLUMO	<i>Lumasiran</i>	A16AX18	Indikohet për trajtimin e hiperoksalurisë primare të tipit 1 (PH1) në të gjitha grupmoshat.	11/19/2020	Alnylam Netherlands B.V.
81	PALYNZIQ	<i>pegvaliasë</i>	A16AB19	Trajtimi i pacientëve të moshës 16 vjet e më shumë me fenilketonuri (PKU) , të cilët kanë kontrollë joadekuate të fenilalaninës në gjak (nivelet e fenilalaninës në gjak mbi 600 mikromol/l) përkundër trajtimit të mëhershëm me terapitë që janë në dispozicion.	5/3/2019	BioMarin International Limited
82	PEMAZYRE	<i>pemigatinib</i>	L01EX20	Si monoterapi indikohet për trajtimin e të rriturve me kolangiokarcinomë lokalisht të avansuar ose metastatike me fusion ose riaranzhim të receptorit të faktorit të rritjes së fibroblasteve 2 (FGFR2) të cilët kanë përparuar pas së paku një linje terapie të mëparshme sistemike	3/26/2021	Incyte Biosciences Distribution B.V.
83	PEMAZYRE	<i>Pemigatinib</i>	L01EX20	Trajtimi i kancerit të traktit biliar	3/29/2021	Incyte Biosciences Distribution B.V.

84	POLIVY	<i>Polatuzumab vedotin</i>	L01XC37	Në kombinim me bendamustinë dhe rituksimab për trajtimin e pacientëve të rritur me limfomë të relapsuar/refraktare difuze me qeliza të mëdha B (DLBCL), të cilët nuk janë kandidatë për transplantim të qelizave amë hematopoetike.	1/20/2020	Roche Registration GmbH
85	POTELIGEO	<i>Mogamulizumab</i>	L01XC25	Trajtimi i pacientëve të rritur me mikozë fungoide (MF) ose sindrom Sézary (SS) të cilët kanë marrë së paku një terapi sistemike më parë.	11/22/2018	Kyowa Kirin Holdings B.V.
86	PREVMIS	<i>Letermovir</i>	J05AX18	Profilaksa e reaktivizimit të citomegalovirusit (CMV) dhe sëmundjes të të rriturit CMV-seropozitiv [R+] që janë pranues të transplantit alogjenik të qelizave amë hematopoetike (HSCT). Duhet të merren në konsideratë udhëzimet zyrtare për përdorim të drejtë të barnave antivirale.	1/8/2018	Merck Sharp & Dohme Limited
87	PROCYSBI	<i>merkaptaminë</i>	A16AA04	Trajtimi i cistinozës së dëshmuar nefropatike. Cistamina zvogëlon akumulimin e cistinës në disa qeliza (psh. leukocite, qeliza muskulare dhe qeliza hepatike) të pacientëve me cistinozë nefropatike dhe kur trajtimi fillohet heret vonon zhvillimin e insuficiencës renale.	9/6/2013	Raptor Pharmaceuticals Europe BV
88	QARZIBA (më parë DINUTUXIMAB BETA APEIRON)	<i>Dinutuximab beta</i>	L01XC16	Trajtimi i neuroblastomës me rrezik të lartë te pacientët e moshës 12 muaj e më shumë, të cilët më parë kanë marrë kemoterapi induktuese dhe kanë arritur së paku një përgjigje parciale, e ndjekur nga trajtimi mieloablativ dhe transplantimi i qelizave amë, si dhe te pacientët me histori të neuroblastomës së relapsuar ose refraktare, me ose pa sëmundje reziduale. Para trajtimit të neuroblastomës së relapsuar, çdo sëmundje me progresion aktiv duhet të stabilizohet me masa tjera të përshtatshme. Te pacientët me histori të sëmundjes së relapsuar/refraktare dhe te pacientët të cilët nuk kanë arritur përgjigje të plotë pas trajtimit të linjës së parë, Dinutuximab beta Apeiron duhet të kombinohet me interleukinë-2 (IL-2).	5/8/2017	EUSA Pharma (UK) Limited
89	QINLOCK	<i>ripretinib</i>	L01EX19	Trajtimi i tumoreve stromale gastrointestinale	11/8/2017	Deciphera Pharmaceuticals (Netherlands) B.V.
90	RAVICTI	<i>Glycerol phenylbutyrate</i>	A16AX09	Indikohet të përdoret si terapi adjunktive për menaxhimin kronik të pacientëve të rritur dhe pacientëve pediatrikë ≥2 muaj meçrregullime të ciklit të uresë (ÇCU) përfshirë: mungesat e karbamoil fosfatsintazës-I (KFS) - ornitin-karbamoiltransferazës (OKT) - argininosukcinat sintetazës (ASS) - argininosukcinat liazës (ASL) - arginazës I (ARG) - hiperornitinemia e mungesës së ornitin translokazës (ornithine translocase deficiency hyperornithinaemia) - sindromi i homocitrulinurisë hiperamonemike (hyperammonaemia homocitrullinuria syndrome-HHH) Tek personat që nuk mund të menaxhohen vetëm me kufizim të dietave proteinave dhe/ose suplementim të aminacideve. RAVICTI duhet të përdoret me kufizim të dietave proteinike dhe, në disa raste, suplemente dietetike (p.sh. amonoacidet esenciale, arginine, citrulinë, suplemente pa kalori proteinike).	11/27/2015	Horizon Therapeutics Ltd
91	RAXONE	<i>Idebenone</i>	N06BX13	Trajtimi i çrregullimeve vizuale tek adoleshentët dhe pacientët e rritur me Neuropatinë Optike Hereditare Leber (NOHL).	9/8/2015	Santhera Pharmaceuticals (Deutschland) GmbH
92	REBLOZYL	<i>luspatercept</i>	B03XA06	Indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me anemi të varur nga transfuzioni për shkak të sindromave mielodisplazike shumë të ulta, të ulta dhe me rrezik të ndërmjetëm (SDS) me sideroblaste unazore, të cilët kishin një përgjigje jo të kënaqshme ndaj ose nuk janë të pranueshëm për terapi të bazuar në eritropoetinë. Indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me anemi të varur nga transfuzioni, të shoqëruar me beta talasemi.	6/25/2020	Celgene Europe B.V.
93	REVESTIVE	<i>Teduglutide</i>	A16AX08	Trajtimi i pacientëve adult me sindromën e zorrës së shkurtë. Pacientët duhet të jenë stabil gjatë periudhës së adaptimit intestinal pas ndërhyrjes kirurgjike.	8/30/2012	NPS Pharma Holdings Limited

94	RYDAPT	<i>Midostaurin</i>	L01EX10	Në kombinim me indukcionin standard me daunorubicinë dhe citarabinë dhe me kemoterapinë konsoliduese me citarabinë në dozë të lartë dhe për pacientët në përgjigje komplete, e pasuar me terapinë mbajtëse Rydapt me një bar, për pacientët e rritur me leukemi akute mieloide (AML) të porsadiagnostifikuar, të cilët janë pozitiv për mutacionin FLT3. Si monoterapi për trajtimin e pacientëve të rritur me mastocitozë agresive sistemike (ASM), mastocitozë sistemike me neoplazmë shoqëruese hematologjike (SM AHN), ose leukemi të qelizave mastocite (MCL).	9/18/2017	Novartis Europharm Limited
95	SCENESSE	<i>Afamelanotide</i>	D02BB02	Parandalimi i fototoksicitetit tek pacientët e rritur me protoporfiri eritropoetike (PEP).	12/22/2014	Clinuvel UK Ltd
96	SIGNIFOR	<i>Pasireotide</i>	H01CB05	Trajtimi i pacientëve adult me sëmundje Cushing tek të cilët ndërhyrja kirurgjike nuk është opsion apo nëse ndërhyrja kirurgjike ka dështuar.	4/24/2012	Novartis Euro-pharm Ltd
97	SIRTURO	<i>Bedaquiline</i>	J04AK05	SIRTURO indikohet për përdorim si pjesë e një kombinimi të përshtatshëm në mjekimin e tuberkulozës pulmonare rezistente në shumë barna tek pacientët adult kur mjekimi me trajtim efektiv nuk mund të përbëhet ndryshe për arsye të rezistencës ose tolerancës.	3/5/2014	Janssen-Cilag International N.V.
98	SOGROYA	<i>somapacitan</i>	H01AC07	Indikohet për zëvendësimin e hormonit endogjen të rritjes (GH) tek të rriturit me mungesë të hormonit të rritjes (AGHD)	8/24/2018	Novo Nordisk A/S
99	SOLIRIS	<i>Eculizumab</i>	L04AA25	Për trajtimin e të rriturve dhe fëmijëve me: hemoglobinuri nokturne paroksizmale (HNP).Të dhënat për benefitet klinike të Soliris në trajtimin e pacientëve me HNP janë të limituara në pacientët me përvoja të caktuara në transfuzion- sindroma hemolitikuremike atipike.	6/20/2007	Alexion Europe SAS
100	SOMAKIT TOC	<i>edotreotide</i>	V09IX09	Pas radioetiketit (radiolabelling) me tretësirë të klorurit të galiumit (68Ga), tretësira e fituar e edotreotidit të galiumit (68Ga) indikohet për incizim Tomografik të Emisionit të Pozitronëve (PET) të ekspresionit të rritur të receptorit somatostatinit në pacientët e rritur me tumore të diferencuara mirë neuroendokrine gastro-enteropankreatike të konfirmuar ose të dyshimta (GEP -NET) për lokalizimin e tumoreve primare dhe metastazave të tyre.	12/8/2016	Advanced Accelerator Applications
101	SPINRAZA	<i>nusinersen sodium</i>	M09AX07	Trajtimi i atrofisë muskulare spinale 5q.	5/30/2017	Biogen Idec Ltd
102	STRENSIQ	<i>asfotase alfa</i>	A16AB13	Terapia afatgjatëzëvendësuese enzimatike tek pacientët me hipofosfatazi me fillim pediatrick për trajtimin e manifestimeve kockore të sëmundjes.	8/28/2015	Alexion Europe SAS
103	STRIMVELIS	<i>fraksioni i pasuruar qelizor autolog CD34+ i cili përmban qeliza CD34+ të transdukuara me vektorë retroviral të cilat përmbajnë kodin për adenozinë deaminazën humane (ADA), që vjen nga sekuenca cADN e qelizave amë/progjenitore (CD34+) humane hematopoetike</i>	L03	Trajtimi i pacientëve me imunodeficiencë të rëndë të kombinuar të shkaktuar nga mungesa e adenozinë deaminazës (ADA-SCID), për të cilët nuk ka dhurues të përshtatshëm të qelizave amë, HLA (antigjeni human leukocitar) kompatibil.	5/26/2016	GlaxoSmithKline Trading Services Limited
104	SYLVANT	<i>Siltuximab</i>	L04AC11	Trajtimi i pacientëve të rritur me sëmundjen Castleman multicentrike (MCD) që janë negativ në virusin e imunodeficiencës humane (HIV) dhe herpesvirus-8 human (HHV-8).	5/22/2014	Janssen-Cilag International NV
105	SYMKEVI	<i>Tezacaftor/ivacaftor</i>	R07AX31	Në regjim të kombinuar me ivacaftor 150 mg tableta për trajtim të pacientëve me fibrozë cistike (CF) të moshës 12 vjeç e më shumë, të cilët janë homozigot për mutacionin F508del ose të cilët janë heterozigot për mutacionin F58del dhe kanë një nga mutacionet vijuese në gjenin rregullator përçues transmembranor të fibrozës cistike (CFTR): <i>P67L, R117C, L206W, R352Q, A455E, D579G, 711+3A→G, S945L, S977F, R1070W, D1152H, 2789+5G→A, 3272 26A→G, dhe 3849+10kbC→T.</i>	10/31/2018	Vertex Pharmaceuticals (Europe) Limited

106	TAKHZYRO	<i>Lanadelumab</i>	B06AC05	Për parandalim rutinor të sulmeve rekurente të angioedemës hereditare (HAE) te pacientët e moshës 12 vjeçare e më shumë.	11/22/2018	Shire Pharmaceuticals Ireland Ltd
107	TAVNEOS	<i>avacopan</i>	L04	Tavneos, në kombinim me një regjim rituximab ose ciklofosamid, indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me granulomatozë të rëndë, aktive me poliangit (GPA) ose poliangit mikroskopik (MPA).	11/19/2014	Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma France
108	TECARTUS	<i>Autologous peripheral blood T cells CD4 and CD8 selected and CD3 and CD28 activated transduced with retroviral vector expressing anti-CD19 CD28/CD3-zeta chimeric antigen receptor and cultured</i>	L01X	Indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me limfomë të qelizave mantle (MCL) të relapsuar ose refraktare pas dy ose më shumë linjave të terapisë sistemike, përfshirë inhibitorët e Bruton tirozinë kinazës (BTK)	12/14/2020	Kite Pharma EU B.V.
109	TEGSEDI	<i>Inotersen</i>	N07XX15	Trajtimi i polineuropatisë së fazës 1 ose fazës 2 te pacientët e rritur me amiloidozë transtiretine hereditare (hATTR)	7/10/2018	IONIS USA Limited
110	TRANSLARNA	<i>Ataluren</i>	M09AX03	Trajtimi i distrofisë muskulare Duchenne (Duchenne muscular dystrophy) duke rezultuar nga mutacioninonsens në gjenin distrofin, tek pacientët ambulatorë të moshës 5 vjeç dhe më lartë. Efikasiteti nuk është demonstruar në pacientët jo-ambulatorë. Prania e mutacionit nonsens në gjenin distrofin duhet të përcaktohet me testim gjenetik.	7/31/2014	PTC Therapeutics Limited
111	TRECONDI	<i>treosulfan</i>	L01AB02	Treosulfan në kombinim me fludarabine indikohet si pjesë e trajtimit kondicionues përpara transplantimit alogjenik të qelizave staminale hematopoietike (alloHSCT) në pacientët e rritur me sëmundje malinje dhe jo malinje, dhe në pacientët pediatrikë më të rritur se një muaj me sëmundje malinje.	6/20/2019	medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
112	TREPULMIX	<i>treprostinil</i>	B01AC21	Indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me Klasën Funktionale të OBSH (FC) III ose IV dhe: -hipertension pulmonar kronik tromboembolik të paoperueshëm (CTEPH), ose -CTEPH e qëndrueshme ose e përsëritur pas trajtimit kirurgjikal për të përmirësuar kapacitetin ushtrimor. Trajtimi i keratokonjuktivitit të rëndë vernal (VKC) tek fëmijët nga moshja 4 vjeçare dhe adoleshentët.	4/3/2020	SciPharm Sàrl
113	VERKAZIA	<i>Ciklosporina</i>	S01XA18	Trajtimi i keratokonjuktivitit të rëndë vernal (VKC) tek fëmijët nga moshja 4 vjeçare dhe adoleshentët.	7/6/2018	Santen Oy
114	VIMIZIM	<i>Recombinant human n-acetylgalactosamine-6-sul-fatase (INN = Elosulfasealfa</i>	A16AB12	Trajtimi i imukopolisakaridozës, tip IVA (Sindroma Morquio A, MPS IVA) në pacientët e të gjitha moshave.	4/28/2014	BioMarin Europe Limited
115	VOTUBIA	<i>Everolimus</i>	L01EG02	* Trajtimi i pacientëve të rritur me angiomiolipomë renale eshoqëruar me sklerozë tuberoze komplekse (TSC) që janë në rrezik nga komplikimet (bazuar në faktorët si madhësia e tumorit ose prania e aneurizmës, ose prania e tumorëve multipl ose bilateral) por të cilët nuk kanë nevojë për operacion të menjëhershëm. Dëshmitë janë të bazuara në analizat e ndryshimeve në shumën e vëllimit të angiomiolipomës. * Trajtimi i pacientëve me astrocitomë subependimale qelizore (subependymal giant cell astrocytoma -SEGA) e shoqëruar me sklerozë tuberoze komplekse (TSC) që kanë nevojë për intervenim terapeutik, por që nuk janë të përshtatshëm për operacion. Dëshmitë janë të bazuara në analizat e ndryshimeve në vëllimin e SEGA-s. Benefit tjetër klinik, siç është përmisimi i simptomave të lidhura me sëmundjen, nuk janë demonstruar.	9/2/2011	Novartis Euro-pharm Ltd
116	VOXZOGO	<i>vosoritide</i>	M05BX07	Indikohet për trajtimin e ahondroplazisë te pacientët e moshës 2 vjet e më shumë, epifizat e të cilëve nuk janë mbyllur ende. Diagnoza e ahondroplazisë duhet të konfirmohet me testime përkatëse gjenetike.	8/26/2021	BioMarin International Limited

117	VPRIV	<i>Velaglucerasalfa</i>	A16AB10	Terapi zëvendësuese enzimatiqe (ERT) afatgjatë në pacientët me sëmundjen Gaucher tip 1 .	8/26/2010	Shire Pharmaceuticals Ireland Ltd
118	VYNDAQEL	<i>Tafamidis</i>	N07XX08	Trajtimi i transtiretinëamiloidozës tek pacientët e rritur me polineuropati simptomatike të shkallës 1 për të ngadalësuar dëmtimin periferik neurologjik.	11/16/2011	Pfizer Ltd
119	VYXEOS	<i>Daunorubicin hydrochloride / cytarabine</i>	L01XY01	Trajtimi i të rriturve të posadiagnostifikuar me leukemi të akute mieloide të ndërlidhur me terapi (t-AML) ose me AML me ndryshime të ndërlidhura me mielodisplazion (AML-MRC)	8/22/2018	Jazz Pharmaceuticals Ireland Limited
120	WAKIX	<i>Pitolisant</i>	N07XX11	Trajtimi i narkolepsisë, me ose pa katapleksi, te të rriturit.	3/31/2016	Bioprojet Pharma
121	WAYLIVRA	<i>Volanesorsen</i>	C10AX18	Indikohet si shtesë e dietës te pacientët e rritur me sindromë familjare hilomikronemike (FCS) gjenetikisht të konfirmuar dhe me rrezik të lartë për pankreatit, në të cilët përgjigja në dietë dhe terapi për zvogëlimin e triglicerideve nuk ka qenë adekuate.	5/3/2019	Akcea Therapeutics Ireland Limited
122	XALUPRINE (ex-MERCAP-TOPURINE NOVA)	<i>Mercaptopurine</i>	L01BB02	Trajtimi leukemisë akute limfoblastike (ALL) tek të rriturit, adoleshentët dhe fëmijët.	3/9/2012	Nova Laboratories Ltd
123	XERMELO	<i>Telotristat</i>	A16AX15	Trajtimi i diatesës së sindromit karcinoid në kombinim me analogë të somatostatinës (SSA) te të rriturit të cilët nuk kontrollohen në mënyrë të përshtatshme me terapi SSA.	9/18/2017	Ipsen Pharma
124	XOSPATA	<i>Gilteritinib fumarate</i>	L01EX13	Si monoterapi për trajtimin e pacientëve të rritur të cilët kanë leukemi akute mieloide (AML) të relapsuar ose refraktare me mutacion FLT3.	10/24/2019	Astellas Pharma Europe B.V.
125	YESCARTA	<i>Axicabtagene ciloleucel</i>	L01XX70	Trajtimi i pacientëve të rritur me limfomë difuze me qeliza të mëdha B (DLBCL) të relapsuar ose refraktare dhe me limfomë primare mediastinale me qeliza të mëdha B (PMBCL) , pas dy ose më shumë linjave të terapisë sistemike.	8/22/2018	Kite Pharma EU B.V.
126	ZEJULA	<i>Niraparib</i>	L01XK02	Si monoterapi për terapinë mbajtëse te pacientët e rritur me kancer seroz epiteliai ovarian, të tubit falopian, ose primar peritoneal , platinë senzitiv, të relapsuar, të shkallës së lartë, të cilët janë duke reaguar (plotësisht ose pjesërisht) në kemoterapi të bazuar në platinë.	11/16/2017	Tesaro UK Limited
127	ZOLGENSMA	<i>onasemnogene abeparvovec</i>	M09AX09	Pacientët me atrofi muskulore kurrizore 5q (SMA) me mutacion bi-alelik në gjenin SMN1 dhe një diagnozë klinike të SMA-s Tipi 1, ose Pacientët me 5q SMA me mutacion bi-alelik në gjenin SMN1 dhe deri në 3 kopje të gjenit SMN2.	5/18/2020	Novartis Gene Therapies EU Limited
128	ZYNTEGLO	<i>Autologous CD34+ cells encoding βA-T87Q-globin gene</i>	B06AX02	Trajtimi i pacientëve të moshës 12 vjet e më shumë me β-talasemi të varur nga transfuzioni (TDT) , të cilët nuk kanë gjenotip β^0/β^0 dhe për të cilët transplantimi i qelizave amë hematopoetike (HSC) është i përshtatshëm, por dhuruesi i HSC me përshtatshmëri të antigenit human leukocitar (HLA) nuk është në dispozicion.	5/29/2019	Bluebird bio (Netherlands) B.V.
129		<i>Ribavirin ampula</i>		Ethet hemoragjike		
130		<i>Rifampicin 150mg+INH 75mg</i>		Antituberkular		
131		<i>Rifampicin 75mg +Isoniazid 50mg</i>		Antituberkular		
132		<i>Rifampicin 75mg + Isoniazid 50mg + Pyrazinamide 150mg</i>		Antituberkular		
133		<i>Ethambutol 400mg</i>		Antituberkular		
134		<i>Isoniazid 100mg</i>		Antituberkular		
135		<i>Ethambutol 100mg</i>		Antituberkular		
136		<i>Isoniazid 300mg</i>		Antituberkular		
137		<i>Pyrazinamide 400mg</i>		Antituberkular		
138		<i>Capreomycin 1g</i>		Antituberkular		
139		<i>Closerin 250mg</i>		Antituberkular		
140		<i>Kanamycin 1g/4 ml</i>		Antituberkular		
141		<i>Linezolid 600 mg</i>		Antituberkular		

142	<i>Pyrazinamide tablets 500 mg</i>		Antituberkular		
143	<i>Efavirenz +emtricitabine + tenofovir disoproxil fumarate 600mg/200mg/300mg</i>		Antiretroviral		
144	<i>Lopinavir +Ritonavir (200mg/50mg)</i>		Antiretroviral		
145	<i>Efavirenz 600 mg</i>		Antiretroviral		
146	<i>Tenofovir disoproxil fumarate+ Emtricitabine (245mg/200mg); 300mg/200mg</i>		Antiretroviral		
147	<i>Vaksina për meningjitin meningokoksik ACYW 135</i>				
148	<i>Efavirenz 200 mg</i>		Antiretroviral		
149	<i>Clofazimine kapsula 100 mg</i>		Antituberkular		